



WSZ-NZ-51/12/2014

Konin, dn. ...0.1.11.0. 2014

Wg rozdzielnika

Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 207 000 euro na dostawę leków dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego w Koninie (nr sprawy: WSZ-NZ-51/2014)

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 ustęp 1 punkt a) umowy i ustanowi karę w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego na czas zamówienia, za każdy dzień zwłoki? W przypadku zamówień o niskiej wartości kara w wysokości 100 zł jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą modyfikację i modyfikuje zapis § 5 ustęp 1 punktu a umowy w następujący sposób:

„Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących wysokościach i przypadkach:

- a. za nieterminową dostawę przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego na czas zamówienia, za każdy dzień zwłoki.”

2. Dotyczy § 5 ustęp 1 punkt b). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy ? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższą modyfikację i modyfikuje zapis § 5 ustęp 1 punktu b umowy w następujący sposób:

Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących wysokościach i przypadkach:

- b. za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązania Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy.

3. Dotyczy § 2 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane wyłącznie w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy. Z zamówieniem byłby dostarczany dokument WZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe rozwiązanie. Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy osób odpowiedzialnych za realizację umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ujęcie w zapisach umowy informacji o osobach odpowiedzialnych za składanie zamówień? Pozwoli to uniknąć nieporozumień co do słuszności składanych zamówień.

Odpowiedź: Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest Kierownik Apteki szpitalnej lub inna osoba przez niego upoważniona.

5. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01)
Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)



§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź; Zamawiający wyraża zgodę na to iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni kopię zapisu warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru i w związku z powyższym Zamawiający wprowadza w projekcie umowy § 4 projektu umowy ustęp 6 o następującej treści:

„6.W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni kopię zapisu warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru”.

DYREKTOR
WSZ w Koninie

Łukasz Dolata