

Krosno, dnia 14 lipca 2014 roku

Do wszystkich uczestników postępowania
(www.krosno.med.pl)

**ZAWIADOMIENIE O UDZIELENIU WYJAŚNIEŃ NA ZAPYTANIA
WYKONAWCÓW W POSTĘPOWANIU
na zakup wraz z dostawą produktu leczniczego SIMPONI
nr postępowania EZ/215/85/2014**

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.9 pkt 4) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Prosimy o wykreślenie zawartego w §3 ust.9 ppkt 4) i ust.10 projektu umowy wymogu dostarczenia zamiennika sprowadzanego w drodze importu, w cenie przetargowej a także ograniczenie (poprzez wykreślenie) zakupu takiego zamiennika (pochodzącego z importu) wraz z obciążeniem wykonawcy różnicą w cenie, jako warunku niezgodnego z art. 29 ust.1 w związku z art. 140 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych. Wykonawcy składający oferty w niniejszym postępowaniu, nawet przy zachowaniu należytej staranności, uwzględniającej zawodowy charakter prowadzonej działalności, nie są w stanie przewidzieć sytuacji, w której na rynku Polskim niedostępny będzie jakikolwiek lek z katalogu obejmującego przedmiot zamówienia. Nadzwyczajność tej sytuacji, w odniesieniu do dostaw leków, została nawet usankcjonowana specjalnymi przepisami prawa - art. 4 ust.7 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne - mówi o czasowym (interwencyjnym) dopuszczeniu do obrotu leków w celu zaspokojenia bieżących potrzeb, w obliczu powtarzających się notorycznie przypadków braku dostępności danego leku. W szczególnych przypadkach Minister Zdrowia wydaje zgodę na czasowe wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego. Takie jednorazowe dopuszczenie do obrotu jest każdorazowo ogłaszane w Komunikacie Ministra Zdrowia w sprawie dostępności odpowiedników niedostępnych na rynku produktów leczniczych, z jednoczesnym wskazaniem hurtowni dystrybuującej na terenie kraju. Ponadto żaden z dystrybutorów nie ma gwarancji ceny leku sprowadzonego i dopuszczonego do obrotu w trybie interwencyjnym, z dotychczasowych doświadczeń wynika jednak, że cena leków sprowadzonych tą drogą jest najczęściej zdecydowanie (nawet kilkakrotnie) wyższa od leku dopuszczonego do obrotu. Zamawiający musi przy tym zauważyć, iż takie kalkulacje są wyłącznie hipotetyczne i nie uprawniają wykonawców, wobec braku jakiegokolwiek przewidywalności, do ich skalkulowania w ofercie przetargowej. Wobec powyższego prosimy o wykreślenie z treści specyfikacji istotnych

warunków zamówienia zapisów mówiących o konieczności dostarczania i/lub pokrywania różnicy w cenie, w przypadku zamówienia zastępczego, w odniesieniu do leków z importu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Do treści §3 ust.10 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4. Do §5 ust.1 pkt 1) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zapis o karze w wysokości 1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5. Do §5 ust. 1 pkt 2) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedotrzymanie terminu reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 2% dziennie liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6. Do §5 ust. 1 pkt 3) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez zapis o karze w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7. W związku z zastosowaniem prawa opcji wynikającego z zapisów art.34 ust.5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, prosimy o sprecyzowanie warunków, na podstawie których Zamawiający będzie korzystał ze zwiększonych zamówień oraz o podanie terminu w jakim Zamawiający będzie zobligowany złożyć oświadczenie, o którym mowa jest w §9 ust.6 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie korzystał ze zwiększonych zamówień.

Z poważaniem

Zastępca Dyrektora
ds. Eksploatacji
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie
mgr Piotr Baranowski

Udzielone

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr Daniel Nowak
st. specjalista

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr inż. Joanna Mendocha
SPECJALISTA

KIEROWNIK APTEKI
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie

Dominika Jasłowska-Marosz
mgr farmacji

Małgorzata Frydryk
mgr farmacji