

Żurawica 09.03.2015r.

WPSP.NAZ-383/2/.....2336/2015

Strona internetowa

Wszyscy wykonawcy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych WPSP. NAZ-383/2/2015

Działając na podstawie z art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2013r. poz. 907 z późn. zm.) w związku z zapytaniem Wykonawcy złożonym w dniu 04 marca 2015r przekazuję treść zapytania Wykonawcy i wyjaśnienia Zamawiającego do zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Treść zapytania Wykonawcy – Nr 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.3.1, względnie dopuści składanie wymienionych tam dokumentów jednorazowo, na żądanie Zamawiającego? Jedynym dowodem dostawy w przypadku Wykonawcy jest faktura VAT. Systemy księgowo nie zezwalają na dowolne dopiski na fakturach, zaś wymóg każdorazowego składania tych oświadczeń w przypadku podmiotu upoważnionego do obrotu produktami leczniczymi nie wydaje się uzasadniony. Identyczny wymóg potwierdzony jest poprzez oświadczenie zawarte w par. 4.2 umowy.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający w § 3 ust. 3 projektu umowy dopuści proponowane zmiany w ten sposób że: w § 3 skreśli ust. 3. Natomiast w § 4 doda w ust. 2 po kropce dalsze wyrazy o treści:

„Na żądanie Odbiorcy, Dostawca jest obowiązany dostarczyć dowody:

- 1) że produkty lecznicze objęte przedmiotem dostawy posiadają pozwolenie na dopuszczenie tych produktów do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej wydane przez Ministra Zdrowia lub pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską zgodnie z art. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2008r Nr 45 poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) że wyroby medyczne objęte przedmiotem dostawy posiadają świadectwo rejestracji wydane przez Ministra Zdrowia oraz wymagane prawem stosowne dokumenty w języku polskim;
 - 3) że produkty biobójcze objęte przedmiotem dostawy posiadają pozwolenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na wprowadzanie do obrotu oraz wpis do Rejestru Produktów Biobójczych.
2. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.4 i dokonywać będzie odbioru po dostawie, we własnym zakresie? Konieczność oczekiwania na odbiór ilościowy i jakościowy (!) istotnie opóźni wszystkie kolejne dostawy zaplanowane na dany dzień. Tym bardziej, że zgodnie z par. 5.1 reklamacje mogą być zgłaszane w ciągu 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający w § 3 ust. 4 projektu umowy dopuści proponowane zmiany w ten sposób że: w § 3 umowy ust. 3 (dotychczasowy ust. 4, bo ust. 3 został skreślony) otrzyma brzmienie:

„ 3. Obiór dostarczonych produktów odbywać się będzie w Aptece Odbiorcy, którego upoważniony przedstawiciel potwierdzi dostawę.”

Po ust. 3 dodaje się ust. 4 o treści:

“ 4. Bezpośrednio po odbiorze dostawy, upoważniony przedstawiciel Odbiorcy dokona sprawdzenia ilości i jakości dostarczonego towaru, a w razie niezgodności skorzysta z uprawnień, o których mowa w § 5 umowy.”

3. Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w par. 5.3 umowy do 7 dni od daty rozpatrzenia reklamacji?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający w § 5 ust. 3 projektu umowy dopuści proponowane zmiany w ten sposób że: w § 5 ust. 3 umowy w miejsce wyrazów: „do trzech dni” wpisuje wyrazy: „do siedmiu dni”

4. Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 8.2.3 z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych określonych w § 8 ust. 2 pkt 3 projektu umowy.

5. Czy Zamawiający dopisze w par. 11.2.1.a) frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający w § 11 ust. 2 pkt 1 lit. a) projektu umowy dopuści proponowane zmiany w ten sposób że lit. a) otrzymuje brzmienie:

„a) dla produktów leczniczych z cenami urzędowymi w przypadku wprowadzenia i opublikowania przez Ministra Zdrowia nowych cen urzędowych, chyba że produkty lecznicze dostarczane są w cenie niższej niż określona zarządzeniem wprowadzającym zmianę cen urzędowych”.

6. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.2.2.2? Wykonawca oferuje konkretne produkty ze swojej oferty i nie ma możliwości dostarczania dowolnego asortymentu w czasie obowiązywania umowy.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę postanowień § 11 ust. 2 pkt 2 ppkt 2 projektu umowy.

7. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 11.2.2.4? Jest to zapis identyczny z par. 11.2.2.2.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający w § 11 ust. 2 pkt 2 ppkt 4 projektu umowy dopuści proponowane zmiany w ten sposób że skreśla ppkt 4 ale równocześnie skreśla ppkt 5 jako powtórzenie treści ppktu 3. Pkt 1-3 otrzymują równocześnie oznaczenie a), b) i c).

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 w poz. 1-2 leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 w poz. 1 i 2 produktu leczniczego w postaci kapsułek.

9. W związku z czasowym wstrzymaniem w obrocie leku wskazanego w Pakiecie nr 2 w poz. 3 (pismo w załączeniu) do dnia 30 czerwca 2015r., czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji z pakietu? W przypadku decyzji negatywnej wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny sprzedaży wraz z informacją o czasowym wstrzymaniu w obrocie?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny produktu leczniczego w odniesieniu do produktu wykazanego w pakiecie 2 w poz. 3 wraz z podaniem informacji o jego wstrzymaniu w obrocie do dnia 30 czerwca 2015 r.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z:
Pakietu 1 poz. 23, 89, 90, 246, 247, 248, 249, 250, 251, 252, 253, 362, 362, 417, 446 do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu 1 proponowanych pozycji.

Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Z poważaniem


MAGDALENA
Kuczyńska

Alexandra Mann
 Niado

**Projekt UMOWY Nr.../..... /MA/...../ 2015
na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych**

zawarta w dniu..... roku w Żurawicy pomiędzy Wojewódzkim Podkarpackim Szpitalem Psychiatrycznym im. prof. Eugeniusza Brzezickiego z siedzibą w Żurawicy, ul. Różana 9, 37-710 Żurawica, działającym na podstawie wpisu do KRS 000002583, prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy KRS, NIP 795-20-69-209, Regon 000667655, zwanym dalej "Odbiorca" reprezentowanym przez:
Dyrektora Szpitala - mgr Mariusza Kwaśny

a:z siedzibą w,ul. NIP
Regon..... wpisany do prowadzonego/ prowadzonej
przez pod numerem....., zwanym dalej „Dostawcą”
reprezentowanym przez:

..... -

§ 1

1. W oparciu o:
 - 1) wynik rozstrzygniętego w dniu 2015r. przetargu nieograniczonego z prowadzonego w trybie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późn. zm.),
 - 2) ofertę cenową z dnia..... 2015r.
Odbiorca zleca, a Dostawca przyjmuje do realizacji w okresie od dnia 01 kwietnia 2015r do dnia 31 marca 2016r. dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Wojewódzkiego Podkarpackiego Szpitala Psychiatrycznego im. prof. Eugeniusza Brzezickiego w Żurawicy.
2. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania produktów leczniczych i wyrobów medycznych objętych umową, także na wypadek klęski żywiołowej, lub zagrożenia spokoju publicznego, za wyjątkiem niemożliwości spełnienia zobowiązania z powodu siły wyższej.

§ 2

1. Orientacyjna wartość umowy w całym okresie jej trwania wynosić będzie brutto PLN (słownie złotych:).
2. Wartość przedmiotu dostawy może ulec wahaniom w wyniku zmniejszenia się lub zwiększenia zapotrzebowania Szpitala.
3. Z tytułu zmniejszenia ilości dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych w granicy, o której mowa w ust. 2 Dostawcy względem Odbiorcy nie przysługuje jakiegokolwiek roszczenie odszkodowawcze.

§ 3

1. Dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych realizowane będą na bieżąco w dni robocze w godzinach od 7³⁰ do godz. 15⁰⁰, w oparciu o składane przez Odbiorcę zamówienie telefonicznie, faksem lub e-mail. określające asortyment, wielkość zamówionej partii produktów leczniczych oraz cenę jednostkową brutto.
2. Dostawca zobowiązuje się do dostarczenia zamówionej partii produktów leczniczych i wyrobów medycznych w asortymencie i ilości określonej w tym zamówieniu własnym transportem (lub wyspecjalizowanego przewoźnika) do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, mieszczącej się w budynku nr 4, w terminie do 5 dni od daty otrzymania zamówienia.

- 3 Obiór dostarczonych produktów odbywać się będzie w Aptece Odbiorcy, którego upoważniony przedstawiciel potwierdzi dostawę.
- 4 Bezpośrednio po odbiorze upoważniony przedstawiciel Odbiorcy dokona sprawdzenia ilości i jakości dostarczonego towaru, a w razie niezgodności skorzysta z uprawnień, o których mowa w § 5 umowy.

§ 4

1. Dostawca zobowiązuje się do zrealizowania dostawy zgodnie z par. 6 ust 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. Nr 144, poz. 1216).
2. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania produktów leczniczych i wyrobów medycznych spełniających warunki dopuszczenia do obrotu określone stosownymi przepisami. Na żądanie Odbiorcy, Dostawca jest obowiązany dostarczyć dowody:
 - 1) że produkty lecznicze objęte przedmiotem dostawy posiadają pozwolenie na dopuszczenie tych produktów do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej wydane przez Ministra Zdrowia lub pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską zgodnie z art. 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2008r Nr 45 poz. 271 z późn. zm.);
 - 2) że wyroby medyczne objęte przedmiotem dostawy posiadają świadectwo rejestracji wydane przez Ministra Zdrowia oraz wymagane prawem stosowne dokumenty w języku polskim;
 - 3) że produkty biobójcze objęte przedmiotem dostawy posiadają pozwolenie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na wprowadzanie do obrotu oraz wpis do Rejestru Produktów Biobójczych.
3. Dostawca zobowiązuje się do dostarczania leków zawierających kody EAN lub inne kody odpowiadające kodowi EAN zgodne z aktualnym obwieszczeniami Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.
4. Dostawca dostarczy przedmiot umowy w oryginalnych, zamkniętych opakowaniach spełniających wymogi przewidziane przepisami obowiązujących przepisów prawnych.
5. Termin ważności dostarczonego towaru nie może być krótszy, niż 6 miesięcy licząc od daty dostawy do Odbiorcy - Apteki Szpitala.

§ 5

1. Odbiorcy przysługuje prawo reklamowania zakwestionowanej partii towaru lub jej części w terminie do 2 dni roboczych od daty dostawy.
2. Reklamacja winna być zgłoszona w formie pisemnej lub za pomocą faksu.
3. Dostawca obowiązany jest rozpatrzyć złożoną reklamację w terminie do siedmiu dni po dacie jej otrzymania.
4. Brak zajęcia pisemnego stanowiska w przedmiocie złożonej reklamacji w terminie określonym w ust. 3 poczytuje się za uznanie reklamacji w całości.

§ 6

1. Wynagrodzenie za zamówiony i dostarczony przedmiot umowy obliczone zostanie w oparciu o ceny jednostkowe brutto wynikające z formularzy cenowych pakietów stanowiących załączniki: **nr 1a, 1b, 1c, 1d,1e 1f 1g i 1h** do SIWZ pomnożone przez ilość zamówionych produktów leczniczych i wyrobów medycznych.
2. Strony ustalają, że zapłata za poszczególne partie towaru dostarczonego do Apteki szpitalnej Odbiorcy następować będzie przelewem na konto Dostawcy
w terminie 30 dni, licząc od daty przedłożenia faktury przez Dostawcę.
3. W przypadku zgłoszenia reklamacji lub w przypadku stwierdzenia przed terminem zapłaty wad dostarczonych towarów, zapłata nastąpi nie wcześniej, niż w terminie 30 dni,

licząc od przedstawienia faktury po ostatecznym rozpatrzeniu reklamacji lub po dostarczeniu towaru wolnego od wad.

4. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury przez Dostawcę, termin płatności, o którym mowa w ust. 2 liczony będzie od daty otrzymania przez Odbiorcę poprawnie wystawionej faktury korygującej.

§ 7

Dostawa nie może przelać swoich wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osobę trzecią bez zgody Odbiorcy.

§ 8

1. Strony postanawiają, że obowiązującą je formę odszkodowania stanowić będą kary umowne.
2. Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w następujących w sytuacjach:
 - 1) za niedotrzymanie terminu dostawy - 0,1 % wartości zamówienia licząc za każdy dzień opóźnienia,
 - 2) za braki ilościowe w dostawie zamówionego towaru – 0,1 % wartości zamówienia licząc za każdy dzień opóźnienia,
 - 3) za odstąpienie od umowy z winy nie leżącej Dostawcy - 10 % szacunkowej wartości niezrealizowanej części Umowy wynikającej z obliczeń dokonanych w oparciu o § 2 ust. 1 umowy.
3. Odbiorca zapłaci Dostawcy karę umowną za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Odbiorcy w wysokości 10 % szacunkowej wartości niezrealizowanej części Umowy wynikającej z obliczeń dokonanych w oparciu o § 2 ust. 1 umowy za wyjątkiem okoliczności określonych w § 9 ust. 1 Umowy.
4. Dostawca wyraża zgodę na potrącenie przez Odbiorcę naliczonych kar umownych określonych w ust. 2 pkt 1 i 2 z faktury za wykonaną dostawę.
5. Strony przewidują możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody, w sytuacji, gdy szkoda przewyższa wartością ustaloną karę umowną.

§ 9

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie Umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia Umowy, Odbiorca może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach .
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

§ 10

Powtarzające się 3 - krotne nie wywiązywanie się Dostawcy z postanowień niniejszej umowy, a w szczególności nieterminowa, nieudokumentowana pisemnie i niezgodna ze złożonym zamówieniem pod względem asortymentu lub ilości dostawa, upoważnia Odbiorcę do odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Dostawcy.

§ 11

1. Niedopuszczalne są zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Dostawcy, z wyjątkiem okoliczności określonych w ust. 2.
2. Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy:
 - 1) **zmiana ceny:**
 - a) dla produktów leczniczych z cenami urzędowymi w przypadku wprowadzenia i opublikowania przez Ministra Zdrowia nowych cen urzędowych, chyba że

produkty lecznicze dostarczane są w cenie niższej niż określona zarządzeniem wprowadzającym zmianę cen urzędowych”;

- b) w przypadku urzędowego wzrostu lub obniżki podatku VAT. Dostawcy i Odbiorcy przysługuje odpowiednio prawo i obowiązek zwiększenia lub zmniejszenia ceny jednostkowej brutto oferowanego produktu o wskaźnik zmiany tego czynnika (cena netto pozostanie bez zmian),
- c) wprowadzenie nowych cen jednostkowych za produkty lecznicze będzie możliwe po podpisaniu przez obie strony stosownego aneksu do umowy.

2) zamiana produktu będzie możliwa w przypadku:

- a) skreślenia produktu leczniczego z urzędowego wykazu objętego cenami urzędowymi,
- b) dodania nowego produktu leczniczego do urzędowego wykazu objętego cenami urzędowymi, który to produkt będzie miał korzystniejszą cenę lub efektywniejsze działanie,
- c) wycofanie produktu leczniczego przez właściwy organ oraz jego zamiennika z rynku farmaceutycznego .

Dostawca winien udokumentować okoliczności, o których mowa wyżej w sposób wiarygodny poprzez przesłanie do Odbiorcy oświadczenia producenta lub importera o wycofaniu produktu leczniczego o z produkcji lub zaprzestaniu dystrybucji.

Zamiana produktu określonego ofertą na inny, może nastąpić wyłącznie za zgodą Odbiorcy wyrażoną na piśmie w formie aneksu do umowy, pod warunkiem, że:

- cena zamiennika nie będzie wyższa od ceny produktu wykazanego w ofercie,
- działanie zamiennika będzie tak samo skuteczne, jak produktu leczniczego zamówionego,

3) zmiany umowy w przypadku nadzwyczajnej zmiany stosunków, gdy spełnienie świadczenia byłoby połączone z nadmiernymi trudnościami, albo groziłoby jednej ze stron rażącą stratą m. in. w przypadku zakontraktowania przez Narodowy Fundusz Zdrowia u Odbiorcy mniejszej liczby świadczeń zdrowotnych albo po cenach niższych.

- 3. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swej ważności zachowania formy pisemnej.

§ 12

- 1. Dostawca oświadcza, że:
 - 1) (nie) jest płatnikiem podatku VAT,
 - 2) posiada numer NIP,
 - 3) Odbiorca upoważnia Dostawcę do wystawienia faktury bez podpisu swojego przedstawiciela.
- 2. Odbiorca oświadcza, że:
 - 1) jest płatnikiem podatku VAT,
 - 2) posiada numer NIP 795-20-69-209.

§ 13

Integralną część umowy stanowi oferta Dostawcy.

§ 14

Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy strony oddadzą pod rozstrzygnięcie Sądu powszechnego właściwego dla siedziby Odbiorcy.

§ 15

W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową, mają zastosowanie odpowiednie przepisy:

- 1) ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych: (tj. Dz. U z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.),

- 2) Kodeksu cywilnego,
- 3) ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t. j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45 poz. 271 z późn. zm.),
- 4) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122 poz. 696 z późn. zm),
- 5) ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych: (Dz. U. Nr 107 poz. 679 z późn. zm),
- 6) ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 242 z późn. zm.),
- 7) rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. Nr 144, poz. 1216),
- 8) stosowne obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

§ 16

Umowę sporządzono w 3-ch jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa egzemplarze otrzymuje Zamawiający, a jeden egzemplarz Dostawca.

Dostawca:

.....

Odbiorca:

.....

Marin Alessandro
Stefano Nardo