

DZP/12PN/2019

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pt.: **Dostawa produktów leczniczych oraz recepturowych dla Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o. o. DZP/12PN/2019**

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

Pyt. 1

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.2. termin dostaw „cito” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Ad. 1

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par 2.4?

Ad. 2

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 3

Czy Zamawiający wykreśli par. 3.1, względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji wskazane w par. 3.3? wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

Ad. 3

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 4

Czy Zamawiający w par. 3.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji)

dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie (**24 godziny lub 4 godziny w przypadku dostaw na cito**) jest niemożliwe.

Ad. 4

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 5

Czy Zamawiający w par. 7.1.a zrezygnuje z naliczania kary umownej dla dostaw „na cito” za godzinę opóźnienia i w miejsce tego zapisu wprowadzi naliczanie kar za dzień opóźnienia? Obecne zapisy grożą naliczeniem kary w rażąco wygórowanej wysokości.

Ad. 5

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 6

Czy Zamawiający w par. 9 zamiast 9 lat wpisze maksymalnie 15 miesięcy jako termin obowiązywania umowy w razie jej przedłużenia? Wykonawca nie może zobowiązać się, że przez okres dłuższy o 300% o pierwotnego będzie dostarczać leki na podstawie oferty, w tej samej cenie i na tych samych warunkach. Kalkulacja dostaw jakiegokolwiek produktu leczniczego w perspektywie 4 lat jest nierealna, zatem zapis ten dotyczy świadczenia niemożliwego

Ad. 6

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 7

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Pakiecie 2 poz. 342-346** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Ad. 7

Tak, Zamawiający wymaga udokumentowanych badań klinicznych

Pyt. 8

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **Pakiecie 2 poz. 342-346** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Ad. 8

Tak, Zamawiający wymaga aby lek był zarejestrowany w krajach UE

Pyt. 9

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie 2 poz. 342-346** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Ad. 9

Nie, Zamawiający nie dopuszcza leku z obowiązkiem szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii