Kraków, 19.04.2017r.

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

**DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ**

**Dotyczy: EZP-271-2/29/2017/p-2**

Działając na podstawie przepisu art. 38 ust. 2 w zw. z art. 10a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r., Zamawiający – Uniwersytecki szpital Dziecięcy w Krakowie informuje, że
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę produktów leczniczych – 15 grup** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy, wpłynęły do zamawiającego pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami poniżej:

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.4? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest
w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać
z rażącą stratą po stronie Wykonawcy. Nadto, zgodnie z Prawem farmaceutycznym, nie ma możliwości dostarczenia leków ‘do testowania’, gdyż obrót próbkami, będący działaniem promocyjnym, jest ściśle sformalizowany i nie dopuszcza dostaw leków ‘do testowania’.

**Odpowiedź:** **Zamawiający modyfikuje treść § 1.4. istotnych postanowień umowy (zał. nr 1 do SIWZ ), który otrzymuje brzmienie:**

**„W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych parametrach. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany będzie poinformować Zamawiającego i przedstawić mu nowy towar do akceptacji, przy zachowaniu ceny przetargowej.”**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający w par. 2.3 zamiast wzmianki „o dogodnych godzinach” wskaże godziny pracy apteki szpitalnej? Obecny zapis jest nieostry, a praktyka szpitali w Polsce w tym zakresie – bardzo niejednolita.

**Odpowiedź:** **Zamawiający modyfikuje treść § 2.3 istotnych postanowień umowy (zał. nr 1 do SIWZ), który otrzymuje brzmienie:**

**„Wykonawca dostarcza towar w opakowaniu fabrycznym zabezpieczającym przedmiot dostawy na czas transportu do magazynu Zamawiającego, transportem Wykonawcy na własny koszt i ryzyko, w terminie
do 2 dni roboczych od przyjęcia pisemnego zamówienia w godzinach pracy Apteki Szpitalnej (24godz. na dobę). Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub w sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie (nie dotyczy zamówień „na cito”).**

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3 frazę: „przez odcisk pieczęci firmowej Zamawiającego i czytelny podpis osoby odbierającej towar na fakturze.” Zapis ten dotyczy wewnętrznych procedur Zamawiającego, które nie maja wpływu na zobowiązania Wykonawcy wynikające z Umowy. Nadto nie jest jasne, jak osoba dostarczająca towar miałaby wymóc uzyskanie „czytelnego podpisu” od kogokolwiek (choćby wobec faktu, że w prawie polskim nie istnieje definicja „czytelności” podpisu).

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.A z wartości 10% do wartości max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.B z wartości 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający przewiduje zmianę wartości kary umownej określonej w par. 6.1.C z wartości 5% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 13 (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12h
w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu Meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C lub 24 h w temperaturze 2-8 st.C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pozostałe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

Niniejsze pismo zamieszczone zostaje na stronie internetowej: bip.usdk

 Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

 Lek. med. Andrzej Bałaga