



Szpital
Wojewódzki
Koszalin



Kontakt:

Centrala (094) 34 - 88 - 400
Sekretariat (094) 34 - 88 - 151
Dyrektor (094) 34 - 88 - 102
Dział Jakości i Marketingu (094) 34 - 88 - 380
Fax (094) 34 - 88 - 103
e-mail: zampub.swk@ko.home.pl
http: www.swk.med.pl

Koszalin, 11.12.2008 r.

znak pisma: TP-231/1/PN/137/2008

Do:
**Wykonawcy postępowania o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY:	przetargu nieograniczonego nr TP-231/1/PN/137/2008 – produkty lecznicze różne
-----------------	---

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. z 2007 r. Dz. U. Nr 223, poz. 1655 ze zm.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE 1

„Czy wyrażają Państwo zgodę na złożenie oświadczenia, że wszystkie leki posiadają aktualne świadectwa rejestracji dot. Przedmiotu zamówienia lub Decyzji Komisji Europejskiej o udzielenie pozwolenia na dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu na terenie Unii Europejskiej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie świadectw rejestracji lub dopuszczenia do obrotu oferowanego produktu na terenie Unii Europejskiej oświadczeniem o ich posiadaniu (aktualne dokumenty rejestracyjne winny być dostarczone na każde wezwanie Zamawiającego w terminie 2 dni). Jednocześnie informuje, że zmianie ulega zapis §5 ust. 3 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: „Na pisemne żądanie Kupującego Sprzedawca dostarczy w terminie 2 dni wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia” oraz §6 ust. pkt. 4), który otrzymuje brzmienie: „Niedostarczenia w terminie 2 dni dokumentów, o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 5% wartości brutto umowy”.

PYTANIE 2

„Czy można zastąpić atesty i świadectwa rejestracji na poszczególne pozycje oświadczeniem o ich posiadaniu w siedzibie Oferenta i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?”

Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić obrót preparatami posiadającymi świadectwa dopuszczające do obrotu w Polsce. W związku, z czym przedłożenie kopii atestów i świadectw rejestracji, których ilość w znaczący sposób zwiększyłaby objętość oferty /świadectwo rejestracji jednej pozycji to średnio 4-5 stron/ uważamy za zbyt duże. Nie ukrywamy, że wyrażona przez Państwa zgoda na złożenie oświadczenia o posiadaniu wszystkich wymaganych prawem dokumentów, ułatwiłaby nam znacznie przygotowanie oferty do Państwa Szpitala”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zastąpienie świadectw rejestracji lub dopuszczenia do obrotu oferowanego produktu na terenie Unii Europejskiej oświadczeniem o ich posiadaniu (aktualne dokumenty rejestracyjne winny być dostarczone na każde wezwanie Zamawiającego w terminie 2 dni). Jednocześnie informuje, że zmianie ulega zapis §5 ust. 3 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: „Na pisemne żądanie Kupującego Sprzedawca dostarczy w terminie 2 dni wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia” oraz §6 ust. pkt. 4), który otrzymuje brzmienie: „Niedostarczenia w terminie 2 dni dokumentów, o których mowa w § 5 ust. 3 w wysokości 5% wartości brutto umowy”.

PYTANIE 3

„Czy Zamawiający zechciałby zmienić zapis mówiący o karach za odstąpienie od umowy i liczyć wysokość tych kar od wartości niezrealizowanej części umowy a nie od wartości całej umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis §6 ust.1 pkt. 2), który otrzymuje brzmienie: „odstąpienia od umowy przez Kupującego na podstawie § 5 w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.

PYTANIE 4

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie terminu płatności do 30 dni zgodnie z ustawą z dnia 12 czerwca 2003 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. Nr 139, poz. 1323)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę terminu płatności z 90 na 60 dni.

PYTANIE 5

„Czy w związku z nowelizacją ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2006 r. Nr 164, poz. 1163, Nr 170, poz. 1217 i Nr 227, poz. 1658, z 2007 r. Nr 64, poz. 427 i Nr 82, poz. 560 oraz z 2008 r. Nr 171, poz. 1058), w której art. 144 ust. 1 otrzymał nowe, bardzo restrykcyjne brzmienie, Zamawiający zechciałby dodać w projekcie umowy, załączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zapis w poniższym brzmieniu?:

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen wyłącznie w przypadku:

- 1) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian;
 - 2) zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen jak również dodania nowych leków a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi;
 - 3) zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odnośnych władz;
 - 4) uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów leków, na podstawie dokumentu wystawionego przez producenta (oświadczenie, cennik lub faktura);
 - 5) zmian kursu waluty powyżej 5%, w przypadku leków importowanych, zgodnie z tabelą NBP;
2. Zmiany wymienione w ppkt 1), 2) i 3) następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.
3. Zmiany wymienione w ppkt 4) i 5) mogą być dokonane na wniosek wykonawcy, w terminie do 14 dni od przestania zawiadomienia, w formie aneksu do umowy.
4. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników preparatów objętych umową. Ewentualna zmiana ceny w tym zakresie może odbywać się na zasadach określonych w punkcie 3.
5. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.
6. W przypadku, kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen leków objętych umową dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej /PN/ części.”

ODPOWIEDŹ

W rozdziale XVIII. SIWZ jest zawarta informacja o możliwościach zmian postanowień umowy „W przypadku wystąpienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień umowy w zakresie:

- 1) Okresu realizacji umowy.
- 2) Terminu rozpoczęcia i/lub terminu zakończenia realizacji umowy.
- 3) Zmiany przedmiotu zamówienia wynikającego z oferty na podstawie, której zawarta została umowa, w przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje nowszy technologicznie produkt spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia.
- 4) Zmiany wielkości i/lub zakresu zamówienia.
- 5) Zmiany wielkości ceny, jeżeli ta zmiana jest korzystna dla Zamawiającego.
- 6) Zmiany wielkości poszczególnych pozycji przedmiotu zamówienia, przy niezwiększonym poziomie wartości umowy.
- 7) Zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian;
- 8) Zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen jak również dodania nowych leków a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi;
- 9) Zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odnośnych władz;

- 10) W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników preparatów objętych umową;
- 11) Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową”.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczne i Administracyjne