



ZP-271-28/19

Kraków, dnia 30.05.2019 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) Zamawiający informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę radiofarmaceutyków** zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców:

Pytanie 1

Dotyczy części 2, poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści produkt konfekcjonowany w zestawach 6-fiolkowych i będący roztworem cyny koloidalnej z technetem służący do diagnostyki scyntygraficznej układu siateczkowo-śródbłonkowego wątroby i śledziony?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy §1 ust. 6 wzoru umowy.

Prosimy o zmianę zapisu na: „ do końca” na zapis „Zamawiający może zrezygnować z dostawy przedmiotu umowy danego asortymentu jeśli powiadomi o tym Wykonawcę nie później niż do godz.11.00 w dniu, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu na dostawę zamówienia”.

Informujemy, że w związku z zapisem § 1 ust. 6 termin dostawy dla Sm-153 musi wynosić minimum 10 dni, a dla generatora technetowego 14 dni.

Wyjaśnienie:

Pierwsze zdanie w §1 ust. 6 otrzymało brzmienie:

„Zamawiający może zrezygnować z dostawy przedmiotu umowy danego asortymentu jeśli powiadomi o tym Wykonawcę nie później niż do godziny 11:00 w dniu, w którym upływa połowa terminu wyznaczonego na dostawę zamówienia.”

§2 ust. 1 otrzymał brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy do miejsca wskazanego przez Aptekę na własne ryzyko w terminie:

do 7 dni roboczych - w części 2 i 4;

do 8 dni roboczych - w części 3;

do 10 dni roboczych - w części 1;

(do biegu terminu nie wlicza się ustawowo dni wolnych od pracy i sobót) od daty złożenia zamówienia potwierdzonego pisemnie (fax lub e-mail), w godzinach 8.00-13.00 (dotyczy także spedytatorów realizujących dostawę na zlecenie Wykonawcy). Dostawa musi być dokonana jednorazowo zgodnie ze złożonym zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym. Bez uprzedniego uzgodnienia z Zamawiającym zamówiona dostawa nie może być dzielona. Podzielenie

dostawy możliwe jest tylko z przyczyn niezależnych od Wykonawcy pod warunkiem zachowania umownego terminu dostawy. Podzielenie dostawy bez uzgodnienia z Zamawiającym spowoduje zwrot towaru na koszt Wykonawcy.”

Pytanie 3

Dotyczy § 6 ust. 5 wzoru umowy.

Prosimy o zastąpienie zapisu: „jej uznania” zapisem: „od daty najświeższej produkcji” i wykreślenie zapisu: „po upływie 48 godzin od wysłania protokołu, o którym mowa powyżej”, wtedy będzie to zgodne z zapisami § 6 ust. 4.

Wyjaśnienie:

Pierwsze zdanie w §6 ust. 5 otrzymało brzmienie:

„Jeżeli pomimo uznania reklamacji w ciągu 5 dni roboczych od daty najświeższej produkcji nie dostarczono towaru pełnowartościowego, Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u innego dostawcy, niedostarczonego w terminie lub dostarczonego z wadą przedmiotu umowy, tożsamego, co do nazwy międzynarodowej oraz sposobu podania, w sytuacji, gdy będzie to niezbędne do zapewnienia prawidłowego świadczenia usług medycznych, a w szczególności zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów przez Zamawiającego.”

Pytanie 4

Dotyczy § 9 ust. 4 pkt. 3 wzoru umowy.

Prosimy o zastąpienie zapisu: „2 lat” zapisem: „3 miesięcy”.

Wyjaśnienie:

W §9 nie ma ust. 4. Jeżeli wykonawca miał na myśli ust. 3 pkt 3 to zapis umowny pozostaje bez zmian.

Ewentualna zmiana terminu wykonania umowy zostanie dokonana poprzez obustronne podpisanie aneksu. Jeżeli wykonawca nie zgodzi się na przedłużenie terminu wykonania umowy na okres dłuższy niż 3 miesiące, to możliwe będzie ustalenie krótszego terminu, dopasowanego do możliwości wykonawcy. Wskazany we wzorze umowy możliwy okres przedłużenia umowy jest okresem maksymalnym i w ten sposób należy go rozumieć.

Pytanie 5

Prosimy także o uwzględnienie naszej prośby:

W nawiązaniu do zapisów ustawy z dnia 6 września 2001 Prawo Farmaceutyczne, z późniejszymi zmianami, art. 72 1 i art.78.1 pkt. 3 nakładających na nas obowiązek dostarczania produktów leczniczych wyłącznie do uprawnionych podmiotów, uprzejmie prosimy o przesłanie potwierdzeń posiadania takich uprawnień.

Wyjaśnienie:

W załączeniu przekazuję Księgę Rejestrową nr 000000018613 z Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą (RPWDL).

Udzielone wyjaśnienia są obowiązujące.