

Numer postępowania: ZP-271-24/22

Kraków, dnia: 2022-05-10

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp na **"Dostawa Polatuzumab Vedotin - program lekowy"**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 284 ust. 2, 6 oraz art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

Pytanie nr 1

Dotyczy zapisów wzoru umowy §8 ust. 6 pkt. 1

W §8 ust. 6 pkt. 1 Zamawiający wskazał, iż:

„6. Wykonawca zobowiązuje się:

- 1) w przypadku braków ilościowych w ciągu 48 godzin od dnia otrzymania faksem lub pocztą elektroniczną protokołu przeprowadzić procedurę reklamacyjną poprzez rozpatrzenie reklamacji oraz dostawę towaru pełnowartościowego lub/i w zamawianej ilości lub/i zgodnego z zamówieniem lub/i zgodnego z niniejszą umową;”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wskazanego zapisu w ten sposób, iż:

„6. Wykonawca zobowiązuje się:

- 1) w przypadku braków ilościowych w ciągu 48 godzin (w dni robocze) od dnia otrzymania faksem lub pocztą elektroniczną protokołu przeprowadzić procedurę reklamacyjną poprzez rozpatrzenie reklamacji oraz dostawę towaru pełnowartościowego lub/i w zamawianej ilości lub/i zgodnego z zamówieniem lub/i zgodnego z niniejszą umową;”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2

Dotyczy zapisów wzoru umowy §8 ust. 2

„W przypadku dostarczenia, za zgodą Zamawiającego, przedmiotu umowy z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy Zamawiający zastrzega sobie prawo jego zwrotu na 3 miesiące przed upływem terminu jego ważności. Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia i przesłania Zamawiającemu w wersji papierowej i elektronicznej faktury korygującej do cen z faktury sprzedaży w terminie do 14 dni od daty zwrotu przedmiotu umowy.”

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, zwrot produktu leczniczego do Wykonawcy możliwy jest w terminie 5 dni kalendarzowych licząc od otrzymania produktu przez Zamawiającego, przy zachowaniu prawidłowych warunków temperaturowych.

W uzasadnionych przypadkach termin ten może być wydłużony maksymalnie do 25 dni kalendarzowych, przy czym maksymalny termin przebywania produktu poza kontrolą Wykonawcy (od momentu wydania produktu z magazynu Wykonawcy do momentu zwrotu do magazynu Wykonawcy) nie może przekraczać 30 dni kalendarzowych.

Zwracane produkty muszą mieć status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL)

Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez klienta zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez klienta, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie terminów zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy?

Odpowiedź: Nie.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.