DSUiZP 252/MS/24/2016r Końskie 2016.11.24

|  |
| --- |
| Firmy biorące udział w postępowaniu ogłoszonym w Suplemencie do Dz U. UE nr 2016/S 210-380680 z datą zamieszczenia 31.11.2016 oraz Sprostowania do Ogłoszenia nr 2016/S 216-393258 z dn. 09.11.2016 i na stronie internetowej www.zoz-konskie.bip.org.pl oraz w siedzibie zamawiającego. |

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy; produktów farmaceutycznych wg zad. nr 1- 19. DSUiZP 252/MS/ 24 / 2016r.**

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich 26-200 ul. Gimnazjalna 41B informuje, że w dn. 04.11.2016r. wpłynęły pytania, na które Zamawiający udziela następujących odpowiedzi;

1. Do treści §1 ust.3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §1 ust.3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odp. Pyt. 1. Zamawiający w §1 ust. 3 po słowach; - dla wyrobów medycznych których to dotyczy.” Wprowadza zapis o następującej treści; Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.**

2. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust.1 /in fine/ Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

**Odp. Pyt. 2. NIE Zamawiający będzie dążył do wykorzystania pełnej ilości przedmiotu umowy określonego w poszczególnych zadaniach i określił to w § 12 ust. 1 Istotnych warunków umowy - „Zamawiający zastrzega sobie prawo przedłużenia terminu obowiązywania umowy aneksem do czasu pełnej realizacji ilości zawartych w formularzach cenowych z uwzględnieniem § 2 ust. 2 oraz § 9 ust 2 podpunkt g).”**

3. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §9 ust.2 ppkt b) projektu umowy)?

**Odp. Pyt. 3. NIE – zapisy Istotnych warunków umowy w art. 9 ust. 2 ppkt b) bez zmian.**

4. Prosimy o dopisanie do §9 ust.2 ppk h) projektu umowy następującego zapisu:"..- zmiany cen urzędowych leków, wprowadzonych stosownym aktem prawnym właściwego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również ustalenia cen urzędowych dla leków nie objętych wcześniej takimi cenami, a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi".

**Odp. Pyt. 4. Zamawiający w §9 ust. 2 wprowadza ppkt h) o następującej treści; - zmiany cen urzędowych leków, wprowadzonych stosownym aktem prawnym właściwego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen, jak również ustalenia cen urzędowych dla leków nie objętych wcześniej takimi cenami, a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi.**

5. Do §12 ust.1 projektu umowy prosimy o dopisanie:"...do 6 miesięcy w stosunku do okresu wskazanego §2 ust.1 projektu umowy".

**Odp. Pyt. 5. NIE. Obowiązuje zapis jak w § 12 ust. 1.**

6. Czy Zamawiający, uwzględniając:

- prawo pacjenta do wyrażenia lub odmowy zgody na zmianę leku,

- prawo pacjenta do wyboru szpitala,

- prawo równego dostępu do świadczeń gwarantowanych w tym leków określonych w załączniku B obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych,

oraz

- określoną w przepisie art. 52 ust. 1 pkt 1 definicję praktyk naruszających zbiorowe prawa pacjenta tj. „Przez praktykę naruszającą zbiorowe prawa pacjentów rozumie się bezprawne zorganizowane działania lub zaniechania podmiotów udzielających świadczeń zdrowotnych- mające na celu pozbawienie pacjentów praw lub ograniczenie tych praw, *w szczególności podejmowane celem osiągnięcia korzyści majątkowej”* oraz fakt iż stosowanie praktyk naruszających zbiorowe prawa pacjenta jest zakazane.

Zmodyfikuje w taki sposób ilości zamawianego leku a obu częściach aby zapewnić możliwość kontynuacji leczenia nie tylko pacjentom leczonym z MIZS, ale również tym pacjentom którzy nie wyrażą zgody na zmianę leku.

**Odp. Pyt. 6. NIE – zgodnie z zapisami SIWZ po modyfikacji.**

DSUiZP

Opracował ; M Strychalski

 Z-ca Dyrektora

 Zespołu Opieki Zdrowotnej

 w Końskich

 mgr inż Jerzy Grodzki