



Certyfikat Jakości  
ISO 9001-2015

# Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Koszalinie

75-720 KOSZALIN, ul. Szpitalna 2

Nr KRS 000006439 SR w Koszalinie IX Wydz. KRS

Regon 330904973

NIP 669-21-91-946

Konto bankowe: Bank Gospodarstwa Krajowego O/Szczecin Nr 08 1130 1176 0022 2136 3720 0001

Koszalin, 16.09.2021 r.

M-2373-13/2021-P5

## Do oferentów

**Dotyczy:** Postępowanie przetargowe nr M-2373-13/2021 na Zakup i sukcesywną dostawę leków dla Działu Farmacji Szpitalnej SP ZOZ MSWiA w Koszalinie”

SP ZOZ MSWiA w Koszalinie, informuje, że do postępowania nr M-2373-13/2021 wpłynęły poniższe zapytania:

### Pytanie nr 65

Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust 1 pkt a) c) d):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku:

a) nieterminowych realizacji dostaw w wysokości **0,5%** wartości brutto danego asortymentu nie dostarczonego w terminie za każdy dzień nieterminowego dostarczenia; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu.**

c) zwłoki w dostarczeniu towaru w wysokości **0,5 %** wartości brutto danego asortymentu niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu.**

d) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości **0,5%** wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwej partii towarów.**

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie nr 66

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis § 6 ust. 12 na:**

**„12. Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formie pliku elektronicznego, które należy przysyłać na adres e-mail: [efaktury@poliklinika.koszalin.pl](mailto:efaktury@poliklinika.koszalin.pl).”**

### Pytanie nr 67

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od daty jej otrzymania ” na „...od dnia uznania reklamacji”

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis § 7 ust. 8 na:**

**„8. Wykonawca zobligowany jest do dokonania wymiany wadliwego asortymentu na zgodny z zamówieniem i wolny od wad lub też pisemnej odmowy uznania reklamacji w terminie do 7 dni od daty jej otrzymania. Wykonawca zobligowany jest do rozpatrzenia reklamacji w zakresie uzupełnienia braków ilościowych w terminie 5 dni od daty jej otrzymania. Brak pisemnej odmowy uzyskania reklamacji w tym terminie jest uważany za uznanie reklamacji przez Wykonawcę.”**

**Pytanie nr 68**

Do treści §4 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą 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?

**Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę, natomiast zmiana ta poprzedzona musi być każdorazową zgodą Zamawiającego na wniosek Wykonawcy.**

**Pytanie nr 69**

Do §5 ust.3 lit. b) projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostaw pilnych do 12 godzin od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zostaje zmieniony zapis §5 ust.3 lit. b) na:  
" b) w przypadku zamówień pilnych dostawa w ciągu maksymalnie 12 godzin od momentu złożenia zamówienia (z wyłączeniem pakietu nr 174)"**

**Pytanie nr 70**

Do treści §6 ust. 11 wzoru umowy zdanie pierwsze. Prosimy o wykreślenie z umowy zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu Cywilnego ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymywania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis §6 ust. 11 na:  
„11. Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez Wykonawcę, z zastrzeżeniem art. 552 Kodeksu Cywilnego.”**

**Pytanie nr 71**

Do treści §8 ust.1 pkt a) i §8 ust.1 pkt c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru (zwłokę) poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 72**

Do §9 ust.6 wzoru umowy. Prosimy o dopisanie: "...na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy".

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 73**

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonoego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do postępowania w zadaniu 89 przystępowały Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z glucometrem Glucomaxx pro 50 pasków i paski testowe były wpisane na listy refundacyjne?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje.**

**Pytanie nr 74**

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonoego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający

dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy wymagają Państwo, aby do rzeczonoego postępowania dopuszczone zostały tylko w zadaniu 89 paski i glukometry które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczonoej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczonoej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 75**

Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 89 specyfikacji w rzeczonoej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 76**

Czy zamawiający wymaga w zadaniu 89, aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga w przedmiotowym postępowaniu pasków do glukometrów kompatybilnych z glukometrami Gluco maxx pro. W skład przedmiotu zamówienia nie wchodzi glukometr.**

Elżbieta Czeszewska

.....  
Dyrektor

SP ZOZ MSWiA w Koszalinie