



UNIVERZITNÁ NEMOCNICA MARTIN
KOLLÁROVA 2, 036 59 MARTIN



všetkým záujemcom

Váš list zn./zo dňa:

Naša značka:
GR-2618/OVO-994/21/Ja

v Martine, dňa:
3.9.2021

Vec: Vysvetlenie súťažných podkladov

Vážený záujemca,

na základe žiadosti jedného zo záujemcov o vysvetlenie súťažných podkladov k nadlimitnej zákazke – verejnej súťaži na „**Imunosupresívne činidlá**“, ktorá bola uverejnená v Dodatku k úradnému vestníku EÚ zo dňa 30.7.2021 pod číslom 2021/S 146-385731 a vo Vestníku verejného obstarávania č. 178/2021 pod evid. č. 38209-MST, Vám v zmysle § 48 zákona č. 343/2015 Z.z. o verejnom obstarávaní a o zmene a doplnení niektorých zákonov v znení neskorších predpisov (ďalej len „zákon o verejnom obstarávaní“) podávame nasledovné vysvetlenie:

Otázka č.1:

V návrhu kúpnej zmluvy v článku 4.3 je uvedené, že predložením objednávky sa rozumie jej doručenie na adresu predávajúceho písomne, e-mailom v pracovných dňoch v čase od 7.00 hod. do 15.30 hod.

Žiadame o vysvetlenie, či je možné doplniť do tohto článku informáciu o tom, že lehota na plnenie podľa bodu 3.1 tejto zmluvy začne plynúť od okamihu potvrdenia prijatia objednávky predávajúcim, pričom do lehoty na plnenie sa nezapočítavajú dni pracovného pokoja a sviatky.

Odpoveď č.1:

Bod 3.1 obsahuje ustanovenie, že predávajúci dodanie tovaru v dohodnutej lehote nebude podmieňovať inými skutočnosťami. Nakoľko podľa bodu 4.3 sú objednávky zasielané iba počas pracovných dní do 15.30 hod a jedná sa o imunosupresívne činidlá, ktorých výpadok/nedostatok si obstarávateľ nemôže dovoliť, nie je možné súhlasiť s navrhovanou zmenou v bode 4.3.

Otázka č.2:

V návrhu kúpnej zmluvy v článku 8.4 je uvedené, že predávajúci je oprávnený vystaviť faktúru v deň odovzdania tovaru kupujúcemu najneskôr do piateho pracovného dňa v mesiaci, nasledujúceho po dni dodania tovaru.

Žiadame o vysvetlenie, či je možné upraviť článok tak, že predávajúci je oprávnený vystaviť faktúru v deň odovzdania tovaru kupujúcemu najneskôr do piateho pracovného dňa v mesiaci, nasledujúceho po mesiaci, v ktorom bol dodaný tovar.

Odpoveď č.2:

Navrhovanú zmenu v bode 8.4 nie je možné vykonať nakoľko text zmluvy v tomto bode vychádza exaktne z dodatku č.1 k Príkazu ministra zdravotníctva SR č.5/2020.

Otázka č.3:

V návrhu kúpnej zmluvy v článku 12.3 je uvedené, že predávajúci je oprávnený od tejto zmluvy odstúpiť v prípadoch uvedených v zákone a vtedy, ak kupujúci neprevezme včas a riadne poskytnuté plnenie.

Žiadame o vysvetlenie, či je možné doplniť do článku o tom, že predávajúci je okrem skôr uvedených prípadov oprávnený od tejto zmluvy odstúpiť aj v prípade, ak je kupujúci opakovane v omeškaní s úhradou faktúry o viac ako 10 dní.

Odpoveď č.3:

Bod 12.3 udáva predávajúcemu možnosť odstúpiť od zmluvy okrem iného aj v prípadoch uvedených v zákone. Nakoľko právny vzťah je regulovaný obchodným zákonníkom, podľa ustanovení tohto zákona je omeškanie dlžníka (či už je považované za podstatné alebo nepodstatné porušenie zmluvy) dôvodom na odstúpenie od zmluvy, preto nesúhlasíme s navrhovanou zmenou.

Otázka č.4:

V návrhu kúpnej zmluvy v článku 13.1 je uvedené, že v prípade, že predávajúci nedodrží termín dodania podľa čl. 3 ods. 3.1 tejto zmluvy, zaplatí kupujúcemu zmluvnú pokutu vo výške 0,05 % z ceny nedodaného predmetu plnenia za každý deň omeškania.

Žiadame o vysvetlenie, či je možné upraviť výšku zmluvnej pokuty na 0,025 %? Ide o nepomer s článkom 13.2. V prípade nedodania tovaru v lehote je zmluvná pokuta dvojnásobne vyššia ako nárok predávajúceho na úroky v prípade nezaplatenia faktúry včas.

Odpoveď č.4:

Verejný obstarávateľ nesúhlasí so zmenou a trvá na súčasnom znení ustanovenia zmluvy, výška zmluvnej pokuty je primeraná.

Otázka č.5:

V návrhu kúpnej zmluvy v článku 15.1 je uvedené, že predávajúci sa zaväzuje do 5 pracovných dní od podpísania tejto zmluvy predložiť kupujúcemu platné povolenie MZ SR na veľkodistribúciu predmetu zákazky v zmysle zákona č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov (v origináli príp. úradne overenej kópii).

Žiadame o vysvetlenie, či v súlade so zásadami zákonnosti spracovania osobných údajov v zmysle Nariadenia Európskeho parlamentu a Rady č. 2016/679 o ochrane fyzických osôb pri spracúvaní osobných údajov a o voľnom pohybe takýchto údajov (GDPR), najmä zásadou minimalizácie osobných údajov, je možné poslať FOTOKÓPIU povolenia na veľkodistribúciu liekov, v ktorej budú osobné údaje štatutárov v rozsahu rodné číslo a osobné údaje odborných zástupcov v rozsahu rodné číslo a adresa trvalého bydliska zabielené. Uvedený dokument je posielaný Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv elektronickou formou do e-schránky veľkodistribučnej spoločnosti. Platnosť povolení si vie verejný obstarávateľ overiť na stránkach ŠÚKL (https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/drogove-prekurzory/zoznam-velkodistributorov?page_id=4987).

Odpoveď č.5:

Z dôvodu, že pre potreby splnenia povinnosti verejného obstarávateľa zabezpečiť nákup liekov len od držiteľov povolenia na veľkodistribúciu liekov, je dostatočné doručenie čiastočne anonymizovaného povolenia na veľkodistribúciu liekov, v ktorej budú osobné údaje štatutárov v rozsahu rodné číslo a osobné údaje odborných zástupcov v rozsahu rodné číslo a adresa trvalého pobytu zabielené, verejný obstarávateľ súhlasí s uvedeným návrhom a upravuje znenie bodu 15.1 kúpnej zmluvy nasledovne:

„Predávajúci sa zaväzuje do 5 pracovných dní od podpísania tejto zmluvy predložiť kupujúcemu platné povolenie MZ SR na veľkodistribúciu predmetu zákazky v zmysle zákona č. 362/2011 Z.z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach v znení neskorších predpisov (v kópii, v ktorej môžu byť osobné údaje chránené v zmysle platnej legislatívy prekryté).

Otázka č.6:

V návrhu kúpnej zmluvy v bode 2 prílohy č. 1 (Reklamačný poriadok) je uvedené, že vnútorný a vonkajší obal prípravku je označený štítkom, alebo je priamo potlačený údajmi, ktoré zodpovedajú príslušným technickým normám, zákonu č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov, zákonu č. 56/2018 Z. z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých zákonov, nariadeniu vlády č. 177/2012 Z. z. v platnom znení. Súčasťou týchto údajov je i číslo výrobnej šarže.

Nariadenie č. 569/2001 Z.z. je stále platné. Nariadenie č. 177/2012 Z.z. je len doplnením nariadenia č. 569/2001 Z.z., ktorým sa ustanovujú podrobnosti o technických požiadavkách a postupoch posudzovania zhody diagnostických zdravotníckych pomôcok in vitro. Žiadame o vysvetlenie, či je možné vo vyššie uvedenom bode zameniť nariadenie vlády č. 177/2012 Z.z. za nariadenie vlády č. 569/2001 Z.z.

Odpoveď č.6:

Je pravdou že nar. 177/2012 Z.z je doplnením nariadenia 569/2001 Z.z.. Navrhovanou zmenou by sa však žiadnym spôsobom nezmenili ani podmienky súťaže ani obsah zmluvy.

Napriek uvedenému, verejný obstarávateľ dopĺňa znenie bodu 2 prílohy č.1 kúpnej zmluvy nasledovne:

„Vnútorný a vonkajší obal prípravku je označený štítkom, alebo je priamo potlačený údajmi, ktoré zodpovedajú príslušným technickým normám, zákonu č. 362/2011 Z. z. o liekoch a zdravotníckych pomôckach a o zmene a doplnení niektorých zákonov, zákonu č. 56/2018 Z. z. o posudzovaní zhody výrobku, sprístupňovaní určeného výrobku na trhu a o zmene a doplnení niektorých zákonov, nariadeniu vlády č. 569/2001 Z.z., nariadeniu vlády č. 177/2012 Z.z. v platnom znení. Súčasťou týchto údajov je i číslo výrobnej šarže.“

S pozdravom

.....