



WSSz -NZZ – 40/24

Łódź, dnia 06.02.2024 r.

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę leków, sprawa ZP 59/23

Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2023 poz. 1605 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. Dotyczy: pakiet 273 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga od Wykonawcy nieodpłatnego (bez dodatkowego wynagrodzenia):
Dostarczenia-użyczenia - na czas trwania terapii 2 sztuk pomp infuzyjnych przeznaczonych do podskórnego podawania leku treprostynil
Zapewnienia serwisu przekazanych pomp, pozwalającego na prowadzenie nieprzerwanej terapii pacjenta leczonego treprostynilem
Zapewnienia materiałów zużywalnych niezbędnych do prowadzenia terapii preparatem treprostynilu w szczególności wkłuc i strzykawk.
Przeprowadzenia szkolenia lekarzy prowadzących terapię oraz personelu pielęgniarskiego przez osobę posiadającą odpowiednie do tego kwalifikacje i uprawnienia
Przekazania pompy wszczepialnej do podawania treprostynilu drogą dożylną oraz zapewnienie materiałów zużywalnych, szkoleń i serwisu w przypadku decyzji lekarza o konieczności zmiany drogi podania z podskórnej na dożylną preparatem objętym refundacją NFZ w ramach programu lekowego?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
2. Dotyczy: pakiet 273 poz.1 - Czy w związku ze zwiększonym ryzykiem zakażenia i rozwoju zagrażających życiu powikłań septycznych wynikającym z długotrwałego przechowywania leku w pompie do podawania podskórnego, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był stabilny mikrobiologicznie i chemicznie w temp. 37st C. przez co najmniej 14dni, zgodnie z Chpl?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
3. Dotyczy: pakiet 273 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga preparatu treprostynil we fiolkach o najmniejszej dostępnej na rynku objętości 10ml, w celu zminimalizowania potencjalnych strat leku podawanego pacjentowi pediatrycznemu o niskich parametrach wagowych przekładających się na mniejsze zapotrzebowanie leku w stosunku do pacjenta dorosłego?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
4. Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą. Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zмовы wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści żel zarejestrowany jako wyrób medyczny? Prosimy o potwierdzenie, iż zapisy w SIWZ- rozdział II. Wymagania stawiane wykonawcy ; 1. Przedmiot zamówienia punkt 9.standardy jakościowe- Odnoszą się wyłącznie do leków (nie dotyczy wyrobów medycznych)

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

6. Do umowy. Prosimy o zmianę zapisów.

§ 7 Kary umowne

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy, Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

- 1) 0,2% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) 0,2% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy rozpoczęty dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

7. Czy Zamawiający zmieni termin dostaw CITO -na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na utworzenie nowego pakietu poprzez wyłączenie pozycji 2 z pakietu 71 z jednoczesnym dopuszczeniem leku Prothromplex 500 j.m. proszek i rozpuszczalnik (10ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstytucji?

Substancja czynna: zespół protrombiny ludzkiej Prothromplex Total NF jest proszkiem do sporządzania roztworu do podawania dożylnego. Każda fiolka zawiera nominalnie podaną poniżej liczbę jednostek międzynarodowych (j.m.) ludzkich czynników krzepnięcia.

	Zawartość w fiołce j.m.	Zawartość po rekonstytucji w 20 ml jałowej wody do wstrzykiwań j.m./ml
Ludzki czynnik krzepnięcia II	375-708	22,5-42,5
Ludzki czynnik krzepnięcia VII	417	25
Ludzki czynnik krzepnięcia IX	500	30
Ludzki czynnik krzepnięcia X	500	30

Całkowita zawartość białka w fiołce wynosi 250 – 625 mg. Aktywność swoista produktu, wyrażona aktywnością czynnika IX, wynosi co najmniej 0,6 j.m./mg.

Każda fiolka zawiera co najmniej 333 j.m. białka C, współocyszczonego z czynnikami krzepnięcia krwi. Antytrombina III 12,5-25 j.m. na fiołkę (0,75-1,5 j.m./ml).

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Ze względu na fakt, iż w całym zakładanym okresie realizacji umowy nie jest możliwe zapewnienie dostaw szczepionki p/grypie z min. 6 mc terminem ważności prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie dostaw szczepionki o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2024/25 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy

Wyjaśnienia: Tak , Zamawiający dopuszcza.

10. Czy ze względu na sezonowość sprzedaży szczepionki przeciwko grypie Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu wykonania umowy do 15 grudnia 2024?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

11. W przypadku dostaw szczepionki p/grypie wykonawca ponosi zwiększone ryzyko związane z koniecznością zapewnienia nieprzerwanych dostaw produktu wysoce sezonowego – z tego powodu prosimy zwiększenie minimalnego zakresu realizacji umowy do min. 60%.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 114 poz. 1 dopuści by Meropenem posiadał stabilność fizykochemiczną r-u do infuzji rozpuszczonego w 0,9% chlorku sodu przez minimum 3godz w temperaturze 25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2°C-8°C (zapis potwierdzony w CHPL) ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

13. Czy Zamawiający w pakiecie 209 pozycja 2 dopuszcza DIETA CUKRZYCOWA OPARTA WYŁĄCZNIE NA BIAŁKU SOJOWYM,4,3 G/100ML,OSMOLARNOŚĆ 300 MILIOSMOLI

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.

14. Czy Zamawiający w pakiecie 209 pozycji 5 dopuszcza DIETA KOMPLETNA, BOGATORESZTKOWA, WYSOKOBIAŁKOWA, HIPERKALORYCZNA 1,28 KCAL/ML. Zawartość białka nie mniej niż 7,5g/100ml, w tym min. 1,5/100ml glutaminy, 0,28g/100ml argininy
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
15. Czy Zamawiający w pakiecie 209 pozycji 8 zgodzi się na wyodrębnie pozycji a na preparat do żywienia dojelitowego (dieta wysokobiałkowa z glutaminą oraz kwasami Omega-3 i Omega-6) 60 szt oraz pozycji b na zestaw do ciągłej podaży przez pompę do żywienia dojelitowego sztuk 60?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
16. Czy Zamawiający w pakiecie 209 w pozycji 1 ze względu na aktualny brak w sprzedaży diety o objętości 1000 ml dopuszcza wyodrębnienie pozycji a dla DIETA KOMPLETNA, PEPTYDOWA, NORMOKALORYCZNA (1kcal/ml), DO ŻYWIENIA DOJELITOWEGO. Krótkołańcuchowe peptydy, łatwo wchłanialne tłuszcze MCT (trójglicerydy średniołańcuchowe). Zawartość glutaminy 0,77g/100ml o objętości 1000 ml w ilości 150 szt i pozycji b tej samej diety w ilości 300 szt (po przeliczeniu objętości)?
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
17. Czy Zamawiający w pakiecie 209 w pozycji 10 miał na myśli Dietę wspomagającą leczenie odleżyn i ran, bezresztkowa, hiperkaloryczna 124 kilokalorii na 100ml bezglutenowa zawierająca min. 3 g argininy na 200 ml, zawartość białka 17,6 g na 200 ml. ? Opakowania 4 x 200 ml
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
18. Czy Zamawiający w pakiecie 209 pozycji 11 dopuszcza Dieta dla pacjentów z chorobą nowotworową hiperkaloryczna (2,45 Kcal/ml) zawartość białka 18 g / 125 ml -kazeina i serwatka, bezresztkowa bezglutenowa. Opakowania 4 x 125 ml, różne smaki.
Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający dopuszcza.
19. Dotyczy pakietu nr 205 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Omegaflex specjal o poj. 625 ml?
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
20. Dotyczy pakietu nr 207 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu wielowitaminowego Viantan do suplementacji żywienia pozajelitowego, zawierający witaminy rozpuszczalne w wodzie oraz wszystkie witaminy rozpuszczalne w tłuszczach ?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
21. Pakiet 88 poz. 3: Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
22. Pakiet 89 poz. 1: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
23. Pakiet 99 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jakości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
24. Pakiet 119 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
25. Pakiet 147 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

26. Pakiet 149 poz.1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezużyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
27. Pakiet 169 poz. 8: Czy Zamawiający wymaga, aby obie dawki leku Rocuronium 50 mg i 100 mg pochodziły od jednego producenta w celu zachowania bezpieczeństwa terapii w zakresie monitorowania oraz zgłaszania ewentualnych działań niepożądanych?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
28. Pakiet 147 poz. 2: Czy Zamawiający miał na myśli aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
29. Pakiet 188 poz. 1-3: Czy Zamawiający miał na myśli opisane produkty w pakowaniu z dwoma portami samouszczelniającymi się, stojące, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
30. Czy zamawiający w pakiecie 203 poz 2 w miejsce wycofanego z obrotu preparatu fosforanów nieorganicznych Addiphos 10 fiole x 20 ml, dopuści fosforany organiczne Glicophos 20 amp x 20 ml, odpowiednio przeliczone do potrzeb zamawiającego.
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
31. Czy zamawiający w pakiecie 203, poz. 7 ma na myśli ,preparat do żywienia dojletowego (dieta kompletna, oligopeptydowa, normokaloryczna, normobiałkowa, bezresztkowa, niskosodowa) nie zawierający glutenu i laktozy. Dla pacjentów z zaburzeniami wchłaniania.
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
32. Czy zamawiający w pakiecie 203, poz. 13 ma na myśli ,worek trójkomorowy do żywienia drogą żył obwodowych, zawartość azotu 3,41g, glukoza 57,8 g, 600 kcal-energii całkowitej, osmolarność 750mOsm/l. Zawierający emulsję tłuszczową LCT ,MCT ,oliwę z oliwek i kwasy omega 3).
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
33. Czy zamawiający w pakiecie 203, poz. 14 ma na myśli ,worek trójkomorowy do żywienia drogą żył obwodowych, zawartość azotu 5,6g, glukoza 95,1 g, 1000 kcal-energii całkowitej, osmolarność 750mOsm/l. Zawierający emulsję tłuszczową LCT ,MCT ,oliwę z oliwek i kwasy omega 3)?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
34. Czy zamawiający w pakiecie 203, poz. 17 miał na myśli, Worek trójkomorowy do żywienia drogą żył centralnych, bez elektrolitów, zawartość azotu 8g, glukoza 125g, 1100 kcal-energii całkowitej, osmolarność 1300mOsm/l. Zawierający emulsję tłuszczową LCT,MCT,oliwę z oliwek i kwasy omega 3)?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
35. Czy zamawiający w pakiecie 203, poz. 23, w miejsce wycofanej ze sprzedaży 10% emulsji, zamawiający wyrazi zgodę na 20% emulsję tłuszczową zawierającą LCT.MCT, oliwę z oliwek i kwasy omega 3, , która ma również rejestracje u dzieci.
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
36. **Dotyczy § 1 ust. 4 umowy** - wnosimy o zmianę zapisu umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była realizowana minimum na poziomie 50 %. Obecny zapis jest dla Wykonawcy ryzykowny i narusza zasadę równego traktowania stron umowy. Wykonawca zamierzający złożyć ofertę podczas wyceny bierze pod uwagę przede wszystkim dwa czynniki, tj. ilość danego asortymentu oraz długość trwania kontraktu. Musi skalkulować, czy będzie w stanie zapewnić Szpitalowi wymaganą ilość produktu, co ma z kolei powiązanie z całym systemem logistyki oraz produkcji. Wykonawca jest

zobligowany do wyceny całości, a zapis o prawie Szpitala do wykorzystania tylko 5 %, powoduje podniesienie ceny oferty, w celu minimalizacji ryzyka nierentowności kontraktu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

37. **Dotyczy § 3 ust. 2 umowy** - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten wynosił 12 godzin. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin, spowoduje że wielu Wykonawców skalkuluje wyższą cenę oferty, wliczając ryzyko związane z naliczaniem kar umownych za opóźnienie.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

38. **Dotyczy § 6 ust. 2 umowy** - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga np. przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 10 dni roboczych? Rozpatrzenie reklamacji jakościowej w terminie 5 dni roboczych jest po prostu niemożliwe.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

39. **Dotyczy § 7 ust. 1 pkt 3), 4), 5) umowy** – prosimy o obniżenie kary umownej do wysokości 5%. Zmiana korzystnie wpłynie na postępowanie i pozwoli na złożenie bardziej konkurencyjnej cenowo oferty.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

40. **Dotyczy § 7 ust. 1 pkt 7) umowy** – prosimy o odstąpienie od naliczania tej kary. Protokół zdawczo-odbiorczy jest potwierdzeniem prawidłowej instalacji wymaganego sprzętu. Naliczanie kary za zwłokę w przekazaniu Zamawiającemu podpisanych protokołów zdawczo-odbiorczych jest niezasadne

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Pytania do projektu umowy dla części nr 1-6, 8-277 (załącznik nr 4):

41. Do §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 ogranicza w §1 ust. 3 okres 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 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."

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

42. Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmodyfikowanie §4 ust. 2 w taki sposób, aby Wykonawca nie musiał być właścicielem używanych pomp, przy czym przez cały okres obowiązywania umowy będzie posiadał nieograniczone prawo do dysponowania przedmiotem użyczenia.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

43. Do §10 ust. 1 pkt 5) projektu umowy. Z uwagi na to, że Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, ustalające między innymi, urzędowe ceny zbytu, są aktami powszechnie dostępnymi, prosimy o odstąpienie od wymogów informacyjnych nałożonych na Wykonawcę w §10 ust. 1 pkt 5) projektu umowy.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

44. Do §10 ust. 1 pkt 6) wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy nastąpi na podstawie obopólnej zgody stron w formie aneksu.

Wyjaśnienia: Tak.

45. Do §10 ust. 1 pkt 7) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §3 ust. 5, §8 ust. 2 pkt 8) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §3 ust. 5, §8 ust. 2 pkt 8) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że

przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

46. Do §10 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o zmianę treści §10 ust. 4 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Zamawiający i Wykonawca są uprawnieni do wprowadzenia zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, gdy zmiana wartości wskaźnika cen towarów i usług, publikowanego w Komunikacie Prezesa GUS za rok kalendarzowy poprzedzający rok złożenia wniosku o waloryzację wyniesie minimum 10%, poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość poziomu zmiany cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową uprawniający strony do żądania zmiany wynagrodzenia wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §10 ust. 4, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.

Wskazujemy przy tym, że zgodnie z art. 7 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696, z późn. zm.) obowiązuje maksymalna urzędowa marża hurtowa w wysokości 5% urzędowej ceny zbytu. W rzeczywistości oferowane w przetargach produkty, również nierefundowane, zawierają marże zdecydowanie niższe. Marża musi pokryć wszystkie koszty jakie ponosi Wykonawca zamówienia publicznego oraz ewentualny zysk. Brak możliwości waloryzacji cen produktów dostarczanych w ramach umowy przetargowej już od progu 5% narazi Wykonawcę zamówienia nie tylko na utratę spodziewanego zysku, ale także na realne straty.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

47. 7. Do §10 ust. 4 wzoru umowy. Prosimy o zmianę brzmienia tego zapisu w taki sposób, aby w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §10 ust. 4 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych:

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Piotr Lipiński