



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościalkowskiego**

15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922



Białystok, dnia 4 kwietnia 2024 r.

DZP.2344.14.2024

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę produktów leczniczych.

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Dz.U. 2023 poz. 1605), informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pytanie dot. projektu umowy

Do §1 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §2 ust. 2 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 §1 ust. 2 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 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawę produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza 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. Choć 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.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie dot. projektu umowy

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o taką modyfikację §1 ust. 6 wzoru umowy, aby dostosowana była do właściwości podmiotu, który dokonywał będzie dostawy. W obecnym brzmieniu, treść §1 ust. 6 odnosić się może jedynie do sytuacji, kiedy podmiot dostarczający zamawiany asortyment jest jednocześnie jego wytwórcą i faktycznie uzasadnionym jest, aby ponosił on całkowitą odpowiedzialność za wszelkie szkody związane z wprowadzeniem produktów leczniczych do obrotu. W przypadku jednak, kiedy towary dostarczała będzie np. hurtownia farmaceutyczna, może ona ponosić konsekwencje jedynie za własne działania lub zaniechania, które w konsekwencji doprowadziły do powstania szkody wynikającej z zastosowania dostarczonego produktu u Zamawiającego. Przepisy art. 72 ust. 1 oraz art. 76 ust. 1 pkt 8 ustawy z dnia 06 września 2001 r. - Prawo Farmaceutyczne (t. j. Dz. U. 2021 poz. 1977 ze zm.) wskazują wprost, że w zakresie działalności hurtowni farmaceutycznej jest obrót hurtowy produktami leczniczymi. Hurtownia farmaceutyczna zajmuje się sprzedażą, a nie jest wytwórcą produktu leczniczego i nie może ponosić odpowiedzialności prawnej za niezgodności produktów leczniczych z obowiązującymi normami, wymogami i przepisami prawa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie dot. projektu umowy

Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie dot. projektu umowy

Do §4 ust. 9 oraz §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz 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: Zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie dot. projektu umowy

Do §8 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kar umownych zastrzeżonych w §8 ust. 1 lit a) oraz lit. b) wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego lub wadliwego asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy.

Pytanie dot. projektu umowy

Do §9 ust. 6 pkt 7) wzoru umowy: Prosimy o zapewnienie, że ewentualne obniżenie wynagrodzenia wykonawcy nastąpi po przekroczeniu progu waloryzacji, a dodatkowo gdy jednocześnie wskazany przez zamawiającego wskaźnik będzie wartością ujemną (nastąpi deflacja). Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy.

Pakiet nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 17 z pakietu nr 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1 poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 32 z pakietu nr 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1 poz. 32

Czy zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 \geq 62,1% IgG2 \geq 34,8% IgG3 \geq 2,5% IgG4 \geq 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 32

Czy zamawiający będzie wykorzystywał produkt w programach lekowych B.17, B.62 i B.67

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie wykorzystywał produktu w programach lekowych.

Pakiet nr 1 poz. 19, 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 90 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak zaokrąglić przeliczoną ilość (do 2 miejsc po przecinku, czy do pełnego opakowania w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań, tj. poz. 19 – 54 opakowań, poz. 20 – 20 opakowań.

Pakiet nr 1 poz. 19, 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 120 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań , tj. poz. 19 – 40 opakowań oraz poz. 20 – 15 opakowań.

Pakiet nr 1 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 50 ampułek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedzi: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

Pakiet nr 1 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci kapsułek? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.