

Poznań dnia: 2025-01-23

UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY W POZNANIU

Przybyszewskiego 49

60-355 Poznań

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: **Leki - Chemioterapia – 81 pakietów.**

Numer referencyjny: **DZP/259/2024**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający, **UNIWERSYTECKI SZPITAL KLINICZNY W POZNANIU**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 2 poz.1

Czy Zamawiający wymaga preparatu anagrelide, który dopuszcza leczenie chorych z niewydolnością nerek lekką i umiarkowaną (klirens kreatyniny 30-50ml/min) potwierdzone zapisem w charakterystyce produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 41

Czy Zamawiający w poz.1,2 miał na myśli tabletkę czy kapsułkę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tabletkę lub kapsułkę – lek musi być na liście refundacyjnej MZ

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie op.x 30 z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku 2mg/ml x 10 fiol. po 6 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu nr 3

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SWZ tabletką a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, kapsułki twardej, tabletki powlekanej lub drażowanej (amp. za fiolkę i odwrotnie; krem, żel za maść lub odwrotnie)?

Odpowiedź: Pakiet nr 3 dotyczy Arsenic trioxide 1 mg inj. Fiolka – i musi być fiolka.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 3

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań przeliczyć tak, aby liczba sztuk (tabl, draż, amp, kaps, fiol, gramów, kg) była zgodna ze SWZ?

Odpowiedź: Pakiet nr 3 dotyczy Arsenic trioxide 1 mg inj. Fiolka.

Pytanie nr 7**Dotyczy Pakietu nr 3**

Jaką ilość opakowań wycenić jeżeli z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa np.32,33 opak? Czy zaokrąlać do pełnego opakowania w górę czy podawać ilość z 2 miejscami po przecinku

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 3 wymaga Arsenic trioxide 1 mg inj. - 3360 mg, jeżeli Wykonawca oferuje wycenę leku 2mg/ml x 10 fiol. po 6 ml, czyli fiolka to 12 mg, a opakowanie 120 mg to 3360 mg to 28 opakowań- nie ma ilości ułamkowej

Pytanie nr 8**Dotyczy Pakietu nr 3**

Jak postąpić ma oferent jeżeli w trakcie wyceny okaże się, że lek umieszczony w wykazie asortymentowym jest niedostępny na rynku (np. brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestru, brak harmonizacji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma leku równoważnego?

Odpowiedź: Proszę o podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku.

Pytanie nr 9**Dotyczy Pakietu nr 13****Cabazitaxel 60 mg koncentrat do przygotowania roztworu fiolka a 6 ml**

Czy Zamawiający w celu zminimalizowania strat w przygotowaniu odpowiedniej dawki dla pacjenta wymaga możliwość realizacji w dodatkowych dawkach 45 mg fiolka 4,5 ml i 50 mg fiolka 5,0ml?

Czy Zamawiający wymaga produktu stabilnego 28 dni w temperaturze poniżej 25 stopni C co jest potwierdzone zapisem w ChPL?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 10**Dotyczy Pakietu nr 15 Carboplatin**

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków wymaga, aby produkty wykazywały potwierdzoną zapisem w ChPL., stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, co najmniej 72 godziny?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 18 Cisplatinum

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków wymaga, aby produkty wykazywały potwierdzoną zapisem w ChPL., stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, co najmniej 72 godziny?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu nr 27 Doxorubicinum

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków wymaga, aby produkty wykazywały potwierdzoną zapisem w ChPL., stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, co najmniej 72 godziny?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu nr 36 Fulvestrant

Czy Zamawiający wymaga leku, który nie ma specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania i jest to potwierdzone w ChPL?

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający wymaga leku, który nie musi być przechowywany i przewożony w stanie schłodzonym temp. 2-8 C przez i nie trzeba podgrzewać leku przed podaniem pacjentowi co jest potwierdzone w ChPL?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu nr 37 Gemcitabinum

Czy Zamawiający ze względu na bezpieczeństwo, przechowywania, przygotowania oraz stosowania przygotowanych leków wymaga, aby produkty wykazywały potwierdzoną zapisem w ChPL., stabilność fizykochemiczną po pierwszym nakłuciu fiolki, co najmniej 72 godziny?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu nr 37 Gemcitabinum

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Gemcitabinum konc. do sporz. roztw. do wstrz. i inf. nie zawierał w swoim składzie etanolu, jako środka konserwującego?

Jest to szczególnie istotne dla pacjentów onkologicznych leczonych w oddziale dziennym, lub posiadających inne choroby współistniejące (uszkodzenie wątroby, uzależnienia).

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 16

Dotyczy Pakietu nr 63 Sorafenibum

Czy Zamawiający w celu zmniejszenia częstotliwości przyjmowania leku przez pacjenta, co ograniczy koszty terapii wymaga możliwość realizacji w dodatkowej dawce 400 mg?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza dodatkową dawkę 400 mg.

Pytanie nr 17

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk na przeliczenie ilości opakowań podając pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Wykonawca nie określił do którego Pakietu dotyczy pytanie, stąd nie ma możliwości udzielenia odpowiedzi.

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Wykonawca nie określił do którego Pakietu dotyczy pytanie, stąd nie ma możliwości udzielenia odpowiedzi.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23**Dotyczy Pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 60 tabletek powlekanych w ilości 176 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24**Dotyczy Pakietu nr 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 60 tabletek powlekanych w ilości 124 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z prawidłowym przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 25**Dotyczy Pakietu nr 25, 27, 33, 34, 54, 55, 67, 74**

Czy zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu?

Odpowiedź: W pakietach nr 25, 27, 33, 54, 55, 67, 74 Zamawiający wymaga roztworu – dopuszcza koncentrat. Pakiet 34 to postać tabletki.

Pytanie nr 26**Dotyczy Pakietu nr 76**

Czy Zamawiający oczekuje, aby produkt po rekonstytucji zachowywał stabilność przez 24 godziny w temperaturze od 15 do 30°C i przez 48 godzin w temperaturze od 2 do 8°C?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27**Dotyczy Pakietu nr 77**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu melphalanum w dawce 200 mg z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 138 fiolek (przeliczona ilość zaokrąglona w górę). Pragniemy zauważyć, że dopuszczenie leku w większej dawce jest korzystne dla Zamawiającego - pozwala zaoszczędzić czas personelu na przygotowanie leku oraz zwiększyć konkurencyjność cenową złożonych ofert.

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza dodatkową dawkę 200 mg.

Pytanie nr 28

Dot. §4 ust. 4 b) – wzór umowy

Czy Zamawiający zmieni określony w §4 ust. 4 b) termin dostaw „na ratunek życia” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również GENESIS PHARM SP. Z O.O. SP.K. - Obywatelska 128/152 94-104 Łódź, tel. 42 253 73 73. NIP: 7282721552 REGON: 100680279 KRS: 0000854684 dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 29**Dotyczy Pakietu nr 28**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania doxorubicyny liposomalnej pegylowanej w dwóch dostępnych na rynku dawkach, tj.: 20mg/10ml oraz 50mg/25ml? Obydwie dawki są zawarte w obwieszczeniu Ministra Zdrowia (z nową objętością 50mg/25ml od dnia z dnia 17.06.2024 oraz refundacją od dnia 01.07.2024). Umożliwienie równoległego dostarczania obydwu dawek wpłynie pozytywnie na możliwość przygotowywania dokładniejszej ilości zaadministrowanej substancji oraz na mniejsze ilości pozostałej i niezużytej substancji czynnej, która nie podlega refundacji. Zamawiający, jako podmiot świadczący pomoc medyczną finansowaną ze środków publicznych, zobowiązany jest do racjonalnego z punktu widzenia terapeutycznego i funkcjonalnego wyboru przedmiotu zamówienia, a także zgodnego z prawem (w tym stosownych ustaw) gospodarowania powierzonymi mu środkami publicznymi. Proponowane rozwiązanie wpłynie na obniżenie kosztów Szpitala związanych z podawaniem powyższego leku. Wnosimy tym samym o możliwość dokonania wyceny asortymentu z przeliczeniem ceny jednostkowej netto za 1mg oferowanego produktu. W przypadku wyrażenia zgody na powyższe, zwracamy się z prośbą o podanie w jaki sposób dokonać przeliczeń oferowanych ilości oraz ceny jednostkowej w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość – 6200 mg, Cena za 1 mg

Pytanie nr 30**Dotyczy Pakietu nr 42, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 pozycja 1 opakowanie typu fiolka szklana 500mg/25ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 31**Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 11 pozycja 1 Bortezomib Kabi opakowanie typu fiolka szklana 3,5 mg x 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek, ale musi spełniać wymogi SWZ, czyli do podania dożylnie i podskórnie.

Pytanie nr 32

Dotyczy Pakietu nr 55, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 55 pozycja 1 opakowanie typu fiolka szklana 300mg/50ml - w odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ dawka 300 mg jest również dopuszczona.

Pytanie nr 33

Dotyczy Pakietu nr 42, 54

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 i 54 koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

Dotyczy § 4 ust. 3 i 4 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35

Dotyczy § 7 ust. 2 wzoru umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36

Dotyczy Pakietu nr 81

- I. Ze względu na specyfikę produktu leczniczego określonego **w pakiecie nr 81 [RADIUM DICHLORIDUM Ra223]**, informujemy, że jedyną formą składania zamówień na dostawy produktu zawierającego substancję czynną dichlorek radu-223, jest **bezpośrednie składanie zamówień**
w specjalnej bazie Wykonawcy BOE. xofigo_boe_pl@bayer.com
- II. Niniejsza procedura składa się z następujących etapów:
- 1) dostarczenie przez Zakład Medycyny Nuklearnej aktualnej licencji PAA do Wykonawcy,
 - 2) uzyskanie dostępu od Wykonawcy do systemu zamawiania leku (BOE),
 - 3) wpisanie zamówienia w systemie BOE w wymaganym terminie. Każdorazowo dla każdego podania leku. W bazie wpisany zostanie również wskazany przez Państwa adres email apteki szpitalnej aby mieli Państwo potwierdzenia składanych zamówień w imieniu apteki.
 - 4) określenie ID pacjenta oraz wagi pacjenta każdorazowo w zamówieniu,
 - 5) potwierdzenie każdego zamówienia w wyznaczonym terminie z osobą odpowiedzialną u Wykonawcy, w celu wystawienia faktury sprzedaży. Faktura zostanie wystawiona i przesłana **do apteki szpitalnej w dniu dostawy leku do ZMN**.
 - 6) potwierdzenie podania leku do osoby odpowiedzialnej u Wykonawcy ZMN musi posiadać odpowiednie do podania Radu 223 ustawienia w kalibratorze dawek, w przypadku braku kalibracji konieczne jest zamówienie u Wykonawcy dostarczenie bezpłatnej próbki kalibrującej.
 - 7) potwierdzone przez osobę odpowiedzialną po stronie Wykonawcy zamówienie można anulować maksymalnie 4 dni przed planowanym podaniem do godziny 11:00
- III. Produkt leczniczy posiada następujące cechy:
- a) **termin jego ważności w dniu produkcji wynosi 28 dni,**
 - b) czas realizacji zamówienia wynosi min. 5 dni (od otrzymania zamówienia),
 - c) **termin ważności w dniu dostawy uzależniony jest od wagi pacjenta w zamówieniu,**
 - d) nie istnieje możliwość zwrotów,
 - e) jeśli podanie leku nie odbędzie się, należy go zutylizować w Zakładzie Medycyny Nuklearnej.

Informujemy także o następujących warunkach dostaw stosowanych przy realizacji zamówień:

- a) dostawa leku następuje bezpośrednio od producenta do Zamawiającego na adres wskazany w zamówieniu, jednak **wyłącznie do Zakładu Medycyny Nuklearnej**. Jeśli Zamawiający nie dysponuje Zakładem Medycyny Nuklearnej, wymagane jest wskazanie przez niego Zakładu, z którym Zamawiający współpracuje i do którego możliwa będzie dostawa produktu leczniczego;

- b) dostawa następuje jeden dzień przed ustalonym terminem podania,
- c) dostawa możliwa jest w godzinach od 8:00 do 17:00 w określone dni tygodnia – od wtorku do piątku (brak możliwości dostawy w poniedziałki [brak dostaw globalnych] oraz w dni świąteczne – ustalony zostanie wtedy inny dzień dostawy).

Wykonawca nie możliwości dostaw w trybie pilnym lub na ratunek życia z uwagi na indywidualną kalibrację leku, w związku z powyższym prosimy o wykreślenie zapisów dot. dostaw w trybie pilnych i na ratunek życia.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, ale dotyczy to tylko Pakietu nr 81.

Pytanie nr 37

Do §1 ust. 2 oraz §5 ust. 2 lit. a) wzoru umowy. Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść postanowień §1 ust. 2 oraz §5 ust. 2 lit. a) wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym, nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza 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 dostawy 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. 2024 poz. 1320). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że

możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, że sytuacja opisana w projekcie umowy zajdzie wtedy, gdy dojdzie do ewaluacji warunków umowy pod warunkiem, że zajdą wskazane przesłanki do zmiany umowy. Dlatego Zamawiający nie może podać jakie będą przyszłe zmiany umowy na tym etapie postępowania. Zamawiający uważa, że przedmiotowy zapis nie wyczerpuje przesłanek abuzywności wskazanych w art. 433 Pzp.

Pytanie nr 39

Do §1 ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z 1 ust. 6 wzoru umowy zdania: „Wykonawca zobowiązany jest do zmiany cen urzędowych produktów leczniczych, które będą na stanie magazynowym Zamawiającego (Apteki) w dniu przeceny.”, które według naszej opinii jest niezgodne ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione oraz niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, a także na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego, jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40

Do §5 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §5 ust. 2 lit. c), który przewiduje zmianę sposobu świadczenia ze względu na m. in. zmianę warunków realizacji umowy z NFZ. Wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ i nie może ponosić konsekwencji zmian takiej umowy. Ponadto, zapis ten, jest niezgodny z wymogami zawartymi w art. 99 ust.1 PZP, który nakazuje przygotowanie opisu przedmiotu zamówienia z uwzględnieniem wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Tymczasem wymóg

zawarty w §5 ust. 2 lit. c) skutkuje brakiem możliwości skalkulowania cen do oferty przetargowej, ponieważ wykonawca zamówienia, nie będzie na jego podstawie posiadał wiedzy w zakresie zarówno docelowego sposobu świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie §5 ust. 2 lit. c) projektu umowy.

Pytanie nr 41

Do §10 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za opóźnienie dostawy w trybie na ratunek w ten sposób, aby wynosiła ona 0,01% wartości niedostarczonego asortymentu za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej.

Pytanie nr 42

Do §10 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za opóźnienie reklamacji w ten sposób, aby wynosiła ona 0,01% wartości reklamowanego asortymentu za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej.

Pytanie nr 43

Do §10 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za nieprzekazanie informacji z rejestratora temperatury do wysokości 250,00 zł za każde uchybienie?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kary umownej do wysokości 250,00 zł

Pytanie nr 44

Dotyczy Pakietu nr 9

W związku z wymogiem podania ceny jednostkowej za miligram w określonych pozycjach zwracam się prośbą o możliwość podania ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Wartość netto jak i brutto byłaby podane z dokładnością do 2 miejsc. Tylko wtedy cena jednostkowa za opakowanie handlowe (w złotych) i za miligram (4 miejsca po przecinku) będzie zgodna i łatwa do wyliczenia

Odpowiedź: Cena za 1 mg może być podana do czwartego miejsca po przecinku, ale po przeliczeniu pełnej dawki w jednym opakowaniu – cena jednostkowa będzie musiała być podana do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 45

W związku z wymogiem podania ceny jednostkowej za miligram w określonych pozycjach zwracam się prośbą o możliwość podania ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Wartość netto jak i brutto byłaby podane z dokładnością do 2 miejsc. Tylko wtedy cena jednostkowa za opakowanie handlowe (w złotych) i za miligram (4 miejsca po przecinku) będzie zgodna i łatwa do wyliczenia

Odpowiedź: Cena za 1 mg może być podana do czwartego miejsca po przecinku, ale po przeliczeniu pełnej dawki w jednym opakowaniu – cena jednostkowa będzie musiała być podana do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 46

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści par. 1.7 w kontekście ustawowego zakazu wskazanego w art. 433 pkt. 4 Ustawy, to jest możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron. Zapis par. 1.3 mówi o tym, że minimalny wolumen zamówienia wynosić będzie 30% wartości umowy. Tymczasem par. 1.7 wprowadza odmienną zasadę, to jest mówi, że Zamawiający może zakupić dowolnie małe ilości leków. Jeśli zapis par. 1.7 ma być zgodny z przepisami, to powinien zastrzegać, że stosowany jest w granicach wskazanych w par. 1.3 – to jest pod warunkiem zakupu minimum 30% wolumenu. Poniżej tej wartości Wykonawcy zgodnie z art. 433 pkt. 4 PZP przysługuje odszkodowanie za zbyt niską wartość zakupów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża odmienny pogląd, iż zapisy umowy gwarantują Wykonawcy realizację przedmiotu umowy na wskazanej ilości określonej w %, a szczególne przypadki mogą spowodować, że nastąpi ograniczenie realizacji przedmiotu umowy, które jest przez Zamawiającego wskazane wprost w umowie. Zamawiający wskazuje także, że poziom realizacji zakupów jest związany ściśle z realizacją zadań publicznych przez Zamawiającego w zakresie wykonywania świadczeń zdrowotnych.

Pytanie nr 47

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 4.4.b. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia termin dostawy na ratunek na 12 godzin.

Pytanie nr 48

Czy Zamawiający mając na uwadze treść par. 4.6 umowy oczekuje, że zamówienia „na ratunek życia” mogą składane być całodobowo? Wykonawca oferuje dostawę w terminie 12 godzin od daty złożenia zamówienia, natomiast nie ma możliwości całodobowego zamawiania produktów. Dział zamówień czynny jest w standardowych godzinach pracy biurowej w dni robocze. Wykonawca nie jest w stanie utrzymywać całodobowo personelu w celu przyjmowania zamówień na leki, nie ma takiego obowiązku na podstawie przepisów dotyczących obrotu lekami, zaś ewentualne zamówienia całodobowe wymagałyby zmiany regulaminu pracy u Wykonawcy. W świetle powyższego Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje dostępności całodobowego telefonu/faksu w celu złożenia zamówienia, a jeśli tak – Wykonawca wnosi o zmianę zapisu na taki, gdzie zamówienia przyjmowane są w dni robocze w typowych godzinach pracy (np. w godzinach pracy Szpitala).

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 47. Dodatkowo Zamawiający wskazuje, że Zamawiający (Szpital) udziela świadczeń całodobowo, jednak zamówienia leków odbywać się będą w godzinach pracy Apteki Szpitalnej mając na uwadze zabezpieczenie w produkty lecznicze potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 49

Czy w par. 5.3 tiret pierwsze Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź: Zamawiający wskazał zmiany umowy w przypadku zmiany stawki podatku VAT, które są określone w projekcie umowy. Zmiana ta ma charakter powszechnej zmiany prawa.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w par. 5A dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w §5A projektu umowy.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji z 12 i 24 godzin do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający w par. 8.6 usunie wymóg wpisywania numeru zamówienia na fakturze? Wygenerowanie tego zapisu w systemie wymaga indywidualnej ingerencji, nie jest możliwe systemowo, co komplikuje i utrudnia obsługę księgową transakcji.

Odpowiedź: Numer zamówienia jest wymogiem

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający w par. 10.3. zmieni sposób naliczania kary umownej z naliczania za godzinę zwłoki na naliczanie za dzień zwłoki? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do ich naliczenia w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający w par. 10.4. zmieni sposób naliczania kary umownej z naliczania za godzinę zwłoki na naliczanie za dzień zwłoki? Obecny sposób ustalania kar umownych prowadzi do ich naliczenia w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kary umownej.