



DZP.381.20A.2023

Katowice 20.04.2023

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA I ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT
w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych**

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@ucc.katowice.pl

1. PYTANIE- Dotyczy Pakietu nr 31 Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 31, poz. 1 z okresem ważności leku nie mniejszym niż 49 miesięcy przed rekonstytucją co umożliwi Zamawiającemu na dłuższe stosowanie produktu i ograniczenie strat związanych z ewentualną utylizacją leku biologicznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami określonymi w załączniku 4.31 oraz wskazanym w pkt. III.9 SWZ okresem przydatności do użycia

2. PYTANIE- Dotyczy Pakietu nr 31 Czy Zamawiający wymaga Infliximab w dawce 100mg w pakiecie nr 31, poz. 1 z okresem ważności nie mniejszym niż 35 dni po rekonstytucji i rozcieńczeniu z zachowaniem stabilności chemicznej i fizycznej roztworu ?
Uzasadnienie Z punktu widzenia ekonomiki stosowania i przygotowywania cytostatyków, a w szczególności drogiego leku biopodobnego jakim jest infliximab bardziej opłacalne jest korzystanie dla Zamawiającego z leku o dłuższym okresie ważności przed przystąpieniem do rekonstytucji, oraz o dłuższym okresie stabilności chemicznej i fizycznej gotowego roztworu, gdyż obniży to koszt ewentualnych utylizacji niewykorzystanych dawek leku i przedłuży okres stosowania leku w ramach dokonanych zakupów w procesie przetargowych. Dłuższa stabilność chemiczna i fizyczna roztworu po rozcieńczeniu przez co najmniej 35 dni pozwoli szpitalowi uzyskać dodatkowe oszczędności poprzez: • Zastosowanie leku u większej ilości pacjentów i zmniejszenie się straty wynikającej z utylizacji pozostałych ilości leku biopodobnego. • Obniżenie kosztów osobowych związanych z nakładami pracy przy przygotowaniu leku oraz obniżenie kosztów wykorzystania wyrobów medycznych potrzebnych do przygotowania biologicznego produktu leczniczego. Tym samym zasadne wydaje się wymaganie przez Zamawiającego najlepszego produktu leczniczego pod względem okresu ważności oraz stabilności chemicznej i fizycznej roztworu zawierającego infliximab 100mg i osiągnięcie znacznych oszczędności związanych z dłuższym stosowaniem leku.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami określonymi w załączniku 4.31 oraz wskazanym w pkt. III.9 SWZ okresem przydatności do użycia

3. PYTANIE- Dotyczy przedmiotu zamówienia – część nr 37 (Ustekinumabum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 30ml dawka 0,09g) .

Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia w części nr 37 Ustekinumabum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 30ml dawka 0,09g.

Zgodnie z Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2023 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 marca 2023 r., w zakładce „B. Leki i środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego dostępne w ramach programu lekowego” w programie lekowym B.32 oraz B.55 lek Ustekinumabum może występować w następujących postaciach i dawkach:

1.Stelara, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, dawka 130 mg, 1 fiolka (30ml)

2.Stelara, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, dawka 90 mg, 1 amp-strz.

Zastosowany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 4 do SWZ nie wskazuje jednoznacznie o który produkt chodzi.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce w dawce 0,09g. W załączeniu zmieniony Załącznik 4.37 – dotyczący części 37

4. PYTANIE- Dotyczy wzoru umowy - Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy w ramach danego pakietu za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na



podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

ODPOWIEDŹ: Tak Zamawiający potwierdza zgodnie z §7 ust.4 pkt.c)

5. **PYTANIE-** Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy – kary umowne. Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1 pkt. d) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy, na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części zamówienia? Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

6. **PYTANIE -** Czy Zamawiający w par. 1.5 zamiast opcji dodatkowego zakupu 50% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 50%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

7. **PYTANIE -** Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.13? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony. Nie ma żadnych podstaw do tego, aby „zwracać” zakupiony z inicjatywy Zamawiającego towar.

ODPOWIEDŹ –Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

8. **PYTANIE-** Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.c z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

9. **PYTANIE -** Czy Zamawiający w par. 7.6.a i 7.7 wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT wraz z wejściem w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę? Należy zauważyć, że w razie zmniejszenia stawki podatku VAT zasada ta byłaby korzystna także dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

10. **PYTANIE -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie obowiązywania umowy dla Części 46 – Cemiplimabum do 12 miesięcy ze względu na brak wiedzy wykonawcy o przyszłym dystrybutorze leku ?

ODPOWIEDŹ- Zamawiający nie skraca terminu realizacja zamówienia.

11. **PYTANIE -** Dotyczy Części 30 pozycja 26 - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli Urapidil 5 mg/ml (25 mg/5 ml) czy Urapidil 5 mg/ml (50 mg/10 ml)

ODPOWIEDŹ - Zamawiający ma na myśli Urapidil w dawce 50mg/10ml.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.30 – dotyczący części 30, poz. 26

12. **PYTANIE -** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu



- 13. PYTANIE** - Dotyczy części 33 pozycji: 8; 10; 16; 32; 38; 55; 70. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie wymienionych pozycji ze względu na brak produkcji oraz brak odpowiedniego zamiennika?
ODPOWIEDŹ - Zamawiający wykreśla tylko poz. 32 z części 33 pozostałych nie wykreśla.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.33 – dotyczący części 33, poz. 32
- 14. PYTANIE** - dotyczy par. 5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy- Załącznik nr 7 - Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy (Załącznik nr 7) w ten sposób, że: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: d) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”? Uzasadnienie
Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od całkowitej kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.
ODPOWIEDŹ - Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 15. PYTANIE** - dotyczy części nr 1 .Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający w formularzu cenowym w części nr 1 w kolumnie nr 6 pt. „dawka” ma na myśli 0,2 g (czyli 200 mg) ?
ODPOWIEDŹ- Zamawiający ma na myśli dawkę 0,2 czyli 200mg.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.1 – dotyczący części 1
- 16. PYTANIE** - dotyczące SIWZ :Zamawiający określił w SWIZ (Rozdział 2, punkt 4) "Okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy (z wyjątkiem części 35 dla których okres przydatności do użycia dostarczanych produktów leczniczych nie może być krótszy niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy). Dostawy produktów leczniczych z krótszym okresem przydatności do użycia mogą być dopuszczone tylko w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić kierownik Apteki Szpitalnej." Mleko w płynie produkowane przez Nestle odpowiadające pozycji 1 w pakiecie nr 7, jest produkowane z terminem przydatności 12 m-cy, co prowadzi do niemożliwości spełnienia powyższego warunku, a co za tym idzie przedstawienia oferty zgodnej z SWIZ. Czy dla oferty dotyczącej mleka Nestle dla pozycji 1 , pakiet nr 7 Zamawiający wyraża zgodę na termin ważności produktu min. 50% przydatności ? Pragniemy zwrócić Państwa uwagę na fakt, że pozytywna odpowiedź na zadane pytania w żaden sposób nie wpływają na zakres Państwa zapotrzebowania, natomiast zapewnią możliwość przygotowania oferty zgodnie z dostępną obecnie ofertą i zapotrzebowaniem Zamawiającego. Zmiana zapisu SWIZ w (Rozdział 2, punkt 4) zapewni przedstawienie oferty zgodnej z dostępnym asortymentem odpowiadającym wymaganiom Zamawiającego.
ODPOWIEDŹ - Zamawiający wyraża zgodę w zakresie części 7 na dostawę produktów z datą ważności nie krótszą niż 6 miesięcy licząc od dnia dostawy. Dopisuje w pkt. III.9 SWZ i § 2 ust. 4 wzoru umowy w.w zapis w zakresie części 7 .
- 17. PYTANIE** - Dotyczy pakietu 22 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną za pomocą pompy infuzyjnej? Kwestia stabilności w glukozie 5% oraz to, czy rozpuszczalnikiem dla antybiotyku jest roztwór NaCl 0,9% czy glukoza, ma ogromne znaczenie w przypadku pacjentów septycznych, pacjentów na OAIT, u których występuje często hiperchloremia i hipernatremia (pacjenci otrzymują wiele różnych leków , a każdy z rozpuszczalników ma wpływ na stan pacjenta, stając się istotnym elementem płynoterapii). U pacjenta z hipernatremią i hiperchloremią podanie leku, gdzie rozpuszczalnikiem jest glukoza a nie NaCl, ma bardzo duże znaczenie terapeutyczne, ponadto stabilności pozwalają odpowiednio zaplanować podaż leków.
ODPOWIEDŹ- Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C. Reszta zgodnie z SWZ
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.22 – dotyczący części 22



- 18. PYTANIE** - Czy w pakiecie 34, Zamawiający wymaga, aby Pemetrexed posiadał taką samą stabilność roztworu po rozcieńczeniu dla wszystkich oferowanych dawek potwierdzoną zapisem ChPL i wynoszącą 21 dni w przypadku przechowywania w lodówce i 7 dni w przypadku przechowywania w temperaturze do 25°C?
ODPOWIEDŹ - Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ dodatkowych wymagań nie określa.
- 19. PYTANIE** - Dotyczy pakietu 40, pozycja 3 i 4 : Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?
ODPOWIEDŹ - Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ dodatkowych wymagań nie określa.
- 20. PYTANIE** - Dotyczy pakietu 40, pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga opakowania gwarantującego szczelnego połączenia ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?
ODPOWIEDŹ - Zamawiający wymaga produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ dodatkowych wymagań nie określa.
- 21. PYTANIE** - Dotyczy umowy § 4 ust. 2 -Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu 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 na rozwiązanie opisane w pytaniu.
- 22. PYTANIE** - Dotyczy umowy § 5 ust. 1 a, 1 b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień zwłoki w dostawie?
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 23. PYTANIE** - Dotyczy umowy § 5 ust. 1 d - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 24. PYTANIE**- do wzoru umowy załącznik nr 7- Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 25. PYTANIE** - Do §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż §4 ust. 5 wzoru umowy zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 26. PYTANIE** - Do §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 10% liczonej od wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?
ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

- 27. PYTANIE** - Do §6 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §6 ust. 5. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP
- ODPOWIEDŹ** – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem. Zamawiający w §6 ust. 5 ściśle określa przesłanki rozwiązania umowy, nie jest to dowolne uprawnienie Zamawiającego.
- 28. PYTANIE** - Do §7 ust. 4 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §7 ust. 4 lit. c) wzoru umowy w taki sposób aby w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego spowodowanego zaprzestaniem produkcji, wycofaniem z obrotu lub utratą refundacji leku, jego zamiana na produkt leczniczy równoważny (w myśl definicji zawartej w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) możliwa była po cenie nie wyższej niż zawarta w ofercie, po przeprowadzeniu negocjacji i ustaleniu charakteru zmiany, po uprzednim pisemnym zawiadomieniu Zamawiającego przez Wykonawcę o okolicznościach, które to uzasadniają, bez konieczności zawierania w takim przypadku aneksu. Z uwagi na to, że tego rodzaju okoliczność jest sytuacją typową dla funkcjonowania branży farmaceutycznej i jako taka została przez Zamawiającego przewidziana, przy zachowaniu wyżej opisanych zasad nie będzie stanowiła istotnej zmiany warunków umowy, a tym samym nie wymaga sporządzania każdorazowego aneksu.
- ODPOWIEDŹ** – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 29. PYTANIE** - Do §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i 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, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.
- ODPOWIEDŹ** – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 30. PYTANIE** - Do §7 ust. 6 lit. a) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „Zmiana stawki podatku VAT następuje automatycznie, z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.”.
- ODPOWIEDŹ** – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 31. PYTANIE** - do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
- ODPOWIEDŹ** – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
- 32. PYTANIE** do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż §5 ust. 5 wzoru umowy zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.
- ODPOWIEDŹ** – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

33. PYTANIE - do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do §6 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 10% liczonej od wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

34. PYTANIE - do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do §7 ust.5 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §7 ust. 5. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązywać będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem. Zamawiający w §7 ust. 5 ściśle określa przesłanki rozwiązania umowy, nie jest to dowolne uprawnienie Zamawiającego.

35. PYTANIE - do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do 8§ ust. 4 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §8 ust. 4 lit. c) wzoru umowy w taki sposób aby w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego spowodowanego zaprzestaniem produkcji, wycofaniem z obrotu lub utratą refundacji leku, jego zamiana na produkt leczniczy równoważny (w myśl definicji zawartej w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) możliwa była po cenie nie wyższej niż zawarta w ofercie, po przeprowadzeniu negocjacji i ustaleniu charakteru zmiany, po uprzednim pisemnym zawiadomieniu Zamawiającego przez Wykonawcę o okolicznościach, które to uzasadniają, bez konieczności zawierania w takim przypadku aneksu. Z uwagi na to, że tego rodzaju okoliczność jest sytuacją typową dla funkcjonowania branży farmaceutycznej i jako taka została przez Zamawiającego przewidziana, przy zachowaniu wyżej opisanych zasad nie będzie stanowiła istotnej zmiany warunków umowy, a tym samym nie wymaga sporządzania każdorazowego aneksu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

36. PYTANIE do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do §8 ust. 4 lit. i) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i 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, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

37. PYTANIE do wzoru umowy załącznik nr 7A dla części 26: Do §8 ust. 6 lit. a) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „Zmiana stawki podatku VAT następuje automatycznie, z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.”

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



Stosownie do art.137 ust.1 Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:
Zamawiający w załączniku 4.35 formularzu asortymentowo cenowym w pozycji nr 4 zmienia opis w załączeniu przekazuje zmieniony załącznik nr 4.35

W załączeniu zmienione załączniki : 4.1 , 4.22 , 4.30, 4.33, 4.35, 4.37

W związku z art.137 ust.6) Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 08.05.2023r. o godz. 10:00
Otwarcie ofert nastąpi w dniu 08.05.2023r. o godz. 10:30

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 05.08.2023r.

Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie obowiązując zgodnie z zapisem w pkt. XII i XIII SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonał zmian w ogłoszeniu o zamówieniu w zakresie obejmującym powyższe informacje. Opublikowane Ogłoszenie zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
K. Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych