



## SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie



ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501  
www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl  
BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181,  
REGON 810733454, KRS 0000001757

WZZ-2375-2-161-01/2023

Szczecin, dnia 10.02.2023 r.

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

**Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) pn.: „Dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.**

**Nr postępowania: 2/2023.**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SWZ o następującej treści:

#### **Pytanie nr 1, dotyczy Pakietu nr 63**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

#### **Odpowiedź nr 1:**

**Zamawiający wymaga aby produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy.**

#### **Pytanie nr 2, dotyczy Pakietu nr 63**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

#### **Odpowiedź nr 2:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 3, dotyczy Pakietu nr 29 poz. 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

#### **Odpowiedź nr 3:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie nr 4, dotyczy Pakietu nr 60 poz. 1, 2, 3, 4**

Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną przez siebie, dotyczącą przedmiotu zamówienia w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne, w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych



(dalej: Pzp) analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie pakietu nr 60 leki sterydowe III w pozycjach nr 1,2,3 oraz 4 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty lecznicze firmy PFIZER o nazwach handlowych Solu-Medrol? Naszym zdaniem przesądza o tym użyty w treści SWZ wymóg, że aby złożona oferta była w pakiecie nr 60 leki sterydowe III (pozycje 1,2,3 i 4) ważna, wszystkie zaoferowane dawki/produkty muszą pochodzić od jednego producenta. W związku z tym że zarówno dawka 1000 mg ml wskazana w pozycji 1, dawka 500 mg wskazana w pozycji 2, dawka 125 mg wskazana w pozycji 3 oraz dawka 40mg wskazana w pozycji 4 są na rynku dostępne jedynie pod postacią produktu firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol wyklucza to jakąkolwiek konkurencję w w/w zakresie i stanowi naruszenie przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp ?

**Odpowiedź nr 4:**

**Zgodnie z informacjami zawartymi w Rejestrze produktów leczniczych, do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dopuszczone są produkty lecznicze zawierające w swoim składzie substancję czynną Methylprednisolonum, które pochodzą od 3 producentów: firmy Pfizer Europe MA EEIG, firmy Sun-Farm Sp. z o.o., firmy Sopharma Warszawa Sp. z o.o.**

**Pytanie nr 5, dotyczy Pakietu nr 60 poz. 1, 2, 3, 4**

Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, przedmiotem oferty w zakresie wskazanym w pozycjach nr 1,2,3 i 4 pakietu nr 60 dawek, zarówno tej 1000 mg, jak i dawki 500 mg, 250 mg oraz 40 mg mogą być także produkty innych znanych zamawiającemu, występujących na rynku m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego obowiązkową „analizą potrzeb i wymagań” producentów, to proszę o wskazanie nazw handlowych tych produktów z odniesieniem się do istotnych dla zamawiającego i opisanych w SWZ niniejszego postępowania, w pakiecie nr 60 leki sterydowe III obejmującym pozycje nr 1,2,3 oraz 4, wszystkich bez wyjątku cech tych produktów, takich jak na przykład ten aby wszystkie one pochodziły od tego samego producenta.

**Odpowiedź nr 5:**

**Zgodnie z informacjami zawartymi w Rejestrze produktów leczniczych, do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dopuszczone są produkty lecznicze zawierające w swoim składzie substancję czynną Methylprednisolonum, które pochodzą od 3 producentów: firmy Pfizer Europe MA EEIG, firmy Sun-Farm Sp. z o.o., firmy Sopharma Warszawa Sp. z o.o.**

**Powyższe firmy posiadają produkty lecznicze w następujących dawkach:**

- Pfizer Europe MA EEIG w dawkach: 40mg, 125 mg, 250 mg, 500 mg, 1000 mg;
- Sun-Farm Sp. z o.o. w dawkach: 16 mg, 32 mg, 250 mg, 1000 mg;
- Sopharma Warszawa Sp. z o.o. w dawkach: 40 mg, 250 mg.

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następującej dawce 16 mg dla pakietu nr 60 poz.4 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.**

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następujących dawkach 32 mg oraz 40 mg dla pakietu nr 60 poz. 3 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.**

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następującej dawce 250 mg dla pakietu nr 60 poz. 2 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.**

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następującej dawce 250 mg dla pakietu nr 60 poz. 1 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.**

**Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 6, dotyczy Pakietu nr 60 poz. 1, 2, 3, 4**

Jeżeli jednak, w związku z rzezoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie pakietu nr 60 leki sterydowe III, pozycje nr 1,2,3 oraz 4, zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie (poz. nr 1,2,3 i 4) wskazuje jednak tylko na produkty lecznicze firmy PFIZER, to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycji nr 1 ofert równoważnych w tym zakresie, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp tj. pochodzących od innych producentów, w pozycji nr 2 zaoferowanie metyloprednisolon – Meprelon 250 mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ, a w pozycji nr 4 zaoferowanie metyloprednisolon – Meprelon 32 mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

**Odpowiedź nr 6:**

**Zamawiający w SWZ wymaga aby produkt leczniczy we wszystkich dawkach pochodził od tego samego producenta.**

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następującej dawce 16 mg dla pakietu nr 60 poz.4 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.**

Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następujących dawkach 32 mg oraz 40 mg dla pakietu nr 60 poz. 3 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.

Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następującej dawce 250 mg dla pakietu nr 60 poz. 2 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.

Zamawiający dopuszcza wycenę produktu w następującej dawce 250 mg dla pakietu nr 60 poz. 1 z jednoczesnym przeliczeniem na odpowiednią ilość dawek, tak aby zamawiana ilość mg przez Zamawiającego była zgodna z SWZ.

Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

#### **Pytanie nr 7, dotyczy Pakietu nr 60 poz. 1, 2, 3, 4**

Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3/ jest negatywna i zamawiający, pomimo, że ważną ofertę w zakresie pakietu nr 60 leki sterydowe III, obejmującego pozycje nr 1,2,3 oraz 4, mogą stanowić jedynie produkty firmy PFIZER, nie dopuszcza składania ofert równoważnych, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej pakietu nr 60 leki sterydowe III, obejmującego pozycje nr 1,2,3 oraz 4 wymaga, aby wszystkie oferowane w tym zakresie produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta? Czy jest to wymóg wynikający z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, czy jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w postępowaniu Numer referencyjny: 2/2023 ?

#### **Odpowiedź nr 7:**

**Produkt leczniczy może być podawany w postaci wstrzyknięć dożylnych, wstrzyknięć domięśniowych lub wlewu dożylnego. Dawka stosowana w stanach zagrożenia życia, podawana dożylnie wynosi 30mg/kg mc. W związku z tym, aby można było w jednym pojemniku z płynem infuzyjnym podać odpowiednią dla pacjenta dawkę, musi być możliwość połączenia leku z kilku fiolek o różnych dawkach, aby dostosować dawkę leku i zminimalizować straty wynikające z utylizacji niezużytego leku. Dlatego, mając na uwadze względy terapeutyczne i ekonomiczne zamawiający wymaga aby produkt leczniczy we wszystkich dawkach pochodził od tego samego producenta.**

#### **Pytanie nr 8, dotyczy Pakietu nr 60 poz. 1, 2, 3, 4**

Jeżeli wymóg treści SWZ dotyczącej pakietu nr 60 leki sterydowe III, obejmującego pozycje nr 1,2,3 oraz 4, aby wszystkie oferowane w tym zakresie produkty lecznicze pochodziły od jednego producenta to jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia, to proszę o merytoryczne wyjaśnienie takiego stanowiska, a także wskazanie ewentualnych dowodów (np. badania kliniczne), które pozwalają w świetle przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp zamawiającemu ograniczyć konkurencję w zakresie w/w postępowania o zamówienie publiczne do produktów tylko jednej firmy?

#### **Odpowiedź nr 8:**

**Ze względu na brak możliwości łączenia w jednym pojemniku z płynem infuzyjnym produktów leczniczych, które pochodzą od różnych producentów (ryzyko wystąpienia niezgodności pomiędzy lekami, co może być groźne dla życia i zdrowia pacjenta), Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy we wszystkich dawkach pochodził od tego samego producenta.**

#### **Pytanie nr 9, dotyczy Pakietu nr 1 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Dulcobis, 10 mg, czopki, 6 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

( *Bisacodyl GSK, 10 mg, czopki doodbytn., 5 szt – zakończona produkcja* )

#### **Odpowiedź nr 9:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe, po odpowiednim przeliczeniu ilości.**

#### **Pytanie nr 10, dotyczy Pakietu nr 13 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki?

#### **Odpowiedź nr 10:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

#### **Pytanie nr 11, dotyczy Pakietu nr 15 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiołki?

#### **Odpowiedź nr 11:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**



**Pytanie nr 12, dotyczy Pakietu nr 34 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiołki?

**Odpowiedź nr 12:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 13, dotyczy Pakietu nr 21 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułka?

**Odpowiedź nr 13:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 14, dotyczy Pakietu nr 43 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułka?

**Odpowiedź nr 14:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 15, dotyczy Pakietu nr 29 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki o przedłużonym uwalnianiu ? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

**Odpowiedź nr 15:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 16, dotyczy Pakietu nr 22 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekanej ?

**Odpowiedź nr 16:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 17, dotyczy Pakietu nr 29 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź nr 17:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 18, dotyczy Pakietu nr 29 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln.,100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ?

**Odpowiedź nr 18:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 19, dotyczy Pakietu nr 34 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia np. Toindex, 250 mg/5 ml, roztw.do wstrz.,5 amp ?

**Odpowiedź nr 19:**

**Zamawiający prosi o wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej z adnotacją o braku dostępności i z podaniem ceny sprzedaży. Następnie Zamawiający dopuści wszystkie leki, które są zamiennikami (zgodnie z zapisami SWZ) zaoferowanego (dopuszczonego) leku, jeżeli będzie zgoda Ministra Zdrowia i przedstawione będą Zamawiającemu wszystkie niezbędne dokumenty tj. zgoda MZ na dopuszczenie do obrotu, ulotka w języku polskim, wykaz dopuszczonych do obrotu numerów serii.**

**Pytanie nr 20, dotyczy Pakietu nr 39 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Monover, 100 mgFe<sup>3+</sup>/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł?  
*Fiołka 5 ml zawiera 500 mg żelaza w postaci derizomaltozy żelazowej (Ferricum derisomaltosum).*

**Odpowiedź nr 20:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 21, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 6 i 7**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu : x 10 butelek ?

**Odpowiedź nr 21:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 22, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu : x 20 butelek ?

**Odpowiedź nr 22:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 23, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu: 10 but.KabiPac ?

**Odpowiedź nr 23:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 24, dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1**

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź nr 24:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 25, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź nr 25:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 26, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odpowiedź nr 26:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 27, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofertowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

**Odpowiedź nr 27:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 28, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci pojemników KabiPack?

**Odpowiedź nr 28:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 29, dotyczy Pakietu nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?

**Odpowiedź nr 29:**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30, dotyczy Pakietu nr 9 poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

**Odpowiedź nr 30:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**



**Pytanie nr 31, dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?

**Odpowiedź nr 31:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 32, dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego: Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp ?

**Odpowiedź nr 32:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 33, dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego: Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź nr 33:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.?

**Odpowiedź nr 34:**

**Zamawiający prosi o wycenę preparatu dopuszczonego do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej z adnotacją o braku dostępności i z podaniem ceny sprzedaży. Następnie Zamawiający dopuści wszystkie leki, które są zamiennikami (zgodnie z zapisami SWZ) zaoferowanego (dopuszczonego) leku, jeżeli będzie zgoda Ministra Zdrowia i przedstawione będą Zamawiającemu wszystkie niezbędne dokumenty tj. zgoda MZ na dopuszczenie do obrotu, ulotka w języku polskim, wykaz dopuszczonych do obrotu numerów serii.**

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie ?

**Odpowiedź nr 35:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę odnoszącą się do ogółu przedmiotu zamówienia. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na zmianę postaci leku dla zaproponowanej pozycji.**

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający dopuści zmianę : tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 36:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę odnoszącą się do ogółu przedmiotu zamówienia. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na zmianę postaci leku dla zaproponowanej pozycji.**

**Pytanie nr 37**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź nr 37:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę odnoszącą się do ogółu przedmiotu zamówienia. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na zmianę postaci leku dla zaproponowanej pozycji.**

**Pytanie nr 38**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 38:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę odnoszącą się do ogółu przedmiotu zamówienia. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na zmianę postaci leku dla zaproponowanej pozycji.**

**Pytanie nr 39**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 39:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę odnoszącą się do ogółu przedmiotu zamówienia. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na zmianę postaci leku dla zaproponowanej pozycji.**

**Pytanie nr 40**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odpowiedź nr 40:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę odnoszącą się do ogółu przedmiotu zamówienia. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na zmianę postaci leku dla zaproponowanej pozycji.**

**Pytanie nr 41**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

**Odpowiedź nr 41:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 42: dotyczy § 6 ust. 9 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 9 poprzez zmianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odpowiedź 42:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp dokonuje modyfikacji zapisów § 6 Wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ, który otrzymuje brzmienie:**

**§ 6.**

1. Z tytułu wykonania umowy - jej poszczególnej partii – Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie, które będzie każdorazowo ustalane według cen jednostkowych zaoferowanych w szczegółowej ofercie Wykonawcy (załącznik nr 2 do umowy).
2. Strony ustalają maksymalną wartość umowy na kwotę ..... złotych brutto (słownie złotych brutto: .....), w tym w zakresie:
  - 1) Pakietu nr 1: ..... zł brutto (słownie złotych brutto: .....),
  - 1) Pakietu nr itd. ....kwota ta wynika z przemnożenia cen jednostkowych z przewidywanymi ilościami zamówień Zamawiającego (zgodnie ze szczegółową ofertą cenową stanowiącą załącznik nr 2 do umowy).
3. Wynagrodzenie ustalone według ust. 1 ma charakter stały, jest niezmiennie przez cały czas trwania umowy i obejmuje wszystkie koszty Wykonawcy związane z realizacją zamówienia.
4. Zapłata za dostawę poszczególnej partii zamówienia następować będzie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT przelewem na rachunek wskazany przez Wykonawcę.
5. Uiszczenie zapłaty nastąpi po dokonaniu odbioru przedmiotu umowy (danej partii zamówienia), w terminie do 30 dni od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT.
6. Wykonawca może przekazywać ustrukturyzowane faktury elektroniczne za pośrednictwem platformy zdefiniowanej w art. 7 ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach



- publicznych, koncesjach na roboty lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 1666).
7. Wykonawca przy realizacji umowy zobowiązuje się do posługiwania rachunkiem rozliczeniowym, o którym mowa w art. 49 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. Prawo Bankowe (Dz. U. z 2022 r. poz. 2324) zawartym w wykazie podmiotów, o którym mowa w art. 96b ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2022 r. poz. 931). W przypadku braku rachunku bankowego na Białej Liście Podatników VAT płatność za fakturę zostanie wstrzymana do momentu wyjaśnienia, bez konsekwencji niedotrzymania przez Zamawiającego terminu jej płatności.
  8. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
  9. **Z tytułu opóźnienia zapłaty wynagrodzenia, o którym mowa w ust. 1, Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych.**
  10. Zamawiający nie wyraża zgody na przelew wierzytelności z niniejszej umowy na osobę trzecią.

**Pytanie nr 43: dotyczy § 7 ust. 1 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:
  - 1) jednostronnego rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn, leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 6 ust. 2;
  - 2) zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości **0,5%** wartości ceny brutto **opóźnionej partii zamówienia**, za każdy dzień zwłoki a w przypadku leków ratujących życie za każdą godzinę zwłoki., **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii zamówienia**
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną, z tytułu rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wartości umowy określonej w § 6 ust. 2, z wyłączeniem sytuacji, o których mowa w § 8 ust. 1 pkt 4 i § 10 ust. 1 Umowy.

**Odpowiedź 43:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 44: dotyczy § 6 ust. 6 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź 44:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 45: dotyczy § 4 ust. 4 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od daty stwierdzenia wady” na „... od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź 45:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 46, dotyczy Pakietu nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w ampułce x 20 szt. z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie?

**Odpowiedź nr 46:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 47, dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2 i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert ?



**Odpowiedź nr 47:****Zamawiający nie wyraża zgody.****Pytanie nr 48, dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 i 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w ampułce?

**Odpowiedź nr 48:****Zamawiający nie wyraża zgody.****Pytanie nr 49, dotyczy Pakietu nr 41 poz. 7 i 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w butelce ?

**Odpowiedź nr 49:****Zamawiający nie wyraża zgody.****Pytanie nr 50: dotyczy § 1 ust. 8 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i 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? Jednocześnie prosimy o dopuszczenie możliwości dokonania dostawy równoważnika, także w przypadku innych niż wycofanie lub czasowe zaprzestanie produkcji, okoliczności powodujących brak oferowanego asortymentu w obrocie.

**Odpowiedź 50:****Zamawiający nie wyraża zgody. W takim przypadku należy złożyć wniosek do Zamawiającego o zamianę leku.****Pytanie nr 51: dotyczy § 2 ust. 3 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odpowiedź 51:****Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.****Pytanie nr 52: dotyczy § 7 ust. 1 pkt 1 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu naliczenia kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy w taki sposób, że naliczana ona będzie od wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź 52:****Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.****Pytanie nr 53: dotyczy § 7 ust. 1 pkt 2 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości asortymentu niedostarczonego w terminie za każdy dzień opóźnienia, a w przypadku dostaw na ratunek życia: 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każde 12 godzin zwłoki?

**Odpowiedź 53:****Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.****Pytanie nr 54: dotyczy § 8 ust. 1 pkt 4 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §8 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności.



Zastrzeżenie §8 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy skutkuje przyjęciem niedopuszczalnej praktyki, iż Wykonawca nie będzie w stanie ustalić minimalnej wielkości przyszłego swojego świadczenia oraz wysokości odpowiadającego mu świadczenia Zamawiającego. Próba jednostronnego kształtowania przez Zamawiającego zasad realizacji zamówienia naraża Wykonawcę na realne straty finansowe w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie na etapie składania oferty, podczas gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy może okazać się znikomy albo w ogóle nierealizowany. Powyższe działanie Zamawiającego jest sprzeczne z art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129) - dalej zwane jako PZP, w sposób rażąco naruszając równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązywać w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia.

Praktyka ta jest również niezgodna z brzmieniem art. 99 ust. 1 PZP ponieważ Zamawiający w projekcie umowy zastrzega możliwość niewykonywania zamówienia już na etapie jego realizacji. Zastrzeżenie prawa nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw (precyzyjnie wskazaną w opisie przedmiotu zamówienia), poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy zostało zakwestionowane w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej w wyr. z 2.01.2017 r. (KIO 2346/16, niepubl.). KIO uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Podobnie w orzeczeniu z dnia 8 listopada 2021 r. sygn. 3107/21 KIO stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w przypadku braku zgody wykonawcy na odpowiednie obniżenie ceny, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Takie jednostronne narzucanie warunków realizacji umowy należy kwalifikować jako bezwzględnie zakazane na gruncie z art. 9 ust.2 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2021 poz. 275).

Wreszcie podnieść należy, iż kwestionowane postanowienie umowne wpisuje się w katalog niedozwolonych praktyk Zamawiających, które są publikowane przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych. Organ ten w ramach realizacji swoich obowiązków ustawowych przewidzianych w art. 469 pkt 8 PZP jako jedną z przykładowych klauzul umownych, którą należy uznać za niezgodną z art. 433 PZP wskazuje następujące postanowienie: Zamawiającemu przysługuje prawo do niezrealizowania pełnej ilości i asortymentu umowy określonych w umowie. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia.

**Odpowiedź 54:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.**

**Pytanie nr 55: dotyczy § 9 ust. 4 pkt 1 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Prosimy o zapewnienie, że w razie zmiany wysokości stawki VAT, waloryzacji ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian oraz że zmiana stawki podatku VAT nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę.

**Odpowiedź 55:**

**Zamawiający potwierdza, że w razie zmiany wysokości stawki VAT, waloryzacji ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian. Pozostałe postanowienia w zakresie waloryzacji zawiera Wzór umowy, stanowiący załącznik nr 3 do SWZ.**

**Pytanie nr 56: dotyczy § 9 ust. 4 pkt 5 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Prosimy o określenie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia do łącznie 50% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §6 ust. 2 wzoru umowy. Wyjaśniamy, że możliwość taka została przewidziana w art. 455 ust. 1 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129).

**Odpowiedź 56:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp dokonuje modyfikacji zapisów § 9 Wzoru umowy stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ, który otrzymuje brzmienie:**

**§ 9.**

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają, pod rygorem nieważności, formy pisemnego aneksu.

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w przypadkach określonych w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych, w szczególności w następujących sytuacjach:

- 1) nazwy i producenta oferowanego towaru pod warunkiem zachowania tej samej postaci, dawki i drogi podania w zakresie tej samej substancji czynnej w przypadku braku dostępności danego towaru;
- 2) wielkości (zastąpienie dotychczasowej wielkości nową bądź wprowadzenie dodatkowej wielkości opakowania) lub rodzaju opakowania, w przypadkach, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy;
- 3) obniżenia wynagrodzenia, o którym mowa w § 6 ust. 2, w przypadkach, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy, a także w przypadku obniżenia stawki podatku od towarów i usług;
- 4) obniżenia cen jednostkowych określonych w załączniku nr 2, w przypadkach, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy;
- 5) dawki oferowanego preparatu wynikającej z potrzeby indywidualnego dostosowania do terapii lub w przypadku braku dostępności danego towaru przy zachowaniu ceny jednostkowej;
- 6) zastąpienia wykonawcy, któremu zamawiający udzielił zamówienia, nowym wykonawcą:
  - a) w wyniku połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu, nie zachodzą wobec niego podstawy wykluczenia oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy;

gdy konieczność wprowadzenia modyfikacji wyniknie ze zmiany powszechnie obowiązujących przepisów prawa, na mocy których na Zamawiającego lub Wykonawcę nałożony zostanie obowiązek zrealizowania przedmiotu zamówienia w sposób różniący się od zaoferowanego w ofercie lub obowiązek zmiany trybu wykonania zamówienia – z zastrzeżeniem, że zmiana przepisów nie była uchwalona przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia, w wyniku którego zawarto niniejszą umowę;

gdy podczas realizacji umowy wystąpią nieprzewidywalne na etapie zawierania umowy okoliczności, które uniemożliwią zrealizowanie przedmiotu zamówienia w sposób przewidziany w ofercie, a udzielenie w tym zakresie innego zamówienia publicznego w trybie ustawy Pzp będzie niemożliwe lub niecelowe ze względu na interes publiczny.

3. Strony przewidują możliwość wprowadzenia – w formie pisemnego aneksu – zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadku zmiany:

- 1) stawki podatku od towarów i usług,
- 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
- 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
- 4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz.U. 2020 poz. 1342);
- 5) cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia.

- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

4. Zmiany wysokości Wynagrodzenia, o której mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu będą dokonywane według zasad opisanych poniżej:

1) w przypadku wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 3 pkt 1) niniejszego paragrafu, Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę umowy o zamówienie publiczne w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia należnego Wykonawcy po zmianie umowy.

2) w przypadku wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 3 pkt 2), Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę umowy o zamówienie publiczne w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia należnego Wykonawcy po zmianie umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia



wynagrodzenia umownego a wpływem zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę na kalkulację wynagrodzenia. Wniosek powinien obejmować jedynie dodatkowe koszty realizacji zamówienia, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku z podwyższeniem wysokości płacy minimalnej. Zamawiający oświadcza, że nie będzie akceptował, kosztów wynikających z podwyższenia wynagrodzeń pracowników Wykonawcy, które nie są konieczne w celu ich dostosowania do wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę,

- 3) w przypadku wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 3 pkt 3), Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę umowy o zamówienie publiczne w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia umownego a wpływem zmiany zasad, o których mowa w ust. 3 pkt 3), na kalkulację wynagrodzenia. Wniosek może obejmować jedynie dodatkowe koszty realizacji zamówienia, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku ze zmianą zasad, o których mowa w ust. 3 pkt 3).
- 4) w przypadku wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 3 pkt 4) Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek o zmianę umowy o zamówienie publiczne w zakresie zasad płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać związek pomiędzy zaistnieniem/zmianą zasad gromadzenia i wysokością wpłat do pracowniczych planów kapitałowych a wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia i czy ma to wpływ na koszty wykonania umowy, w szczególności Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu kalkulację, z której będzie wynikało, jaką część składową stawki wynagrodzenia umownego stanowi wynagrodzenie pracowników wykonujących zamówienie bezpośrednio na rzecz Zamawiającego, proporcji czasu pracy tych osób na rzecz Zamawiającego w ogólnym ich czasie pracy. W szczególności Wykonawca powinien wykazać, że prowadzi pracowniczy plan kapitałowy, oraz przedłożyć dokumenty potwierdzające prawidłowość przyjętych w kalkulacji założeń. Wniosek może obejmować jedynie dodatkowe koszty realizacji zamówienia, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku ze zmianą zasad, o których mowa w ust. 3 pkt 4).
- 5) w przypadku wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 3 pkt 5) Wykonawca jest uprawniony złożyć Zamawiającemu pisemny wniosek zawierający wyczerpujące uzasadnienie faktyczne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy. Do wniosku należy dołączyć dokumenty potwierdzające związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia umownego a zmianami cen poszczególnych materiałów lub poniesienie poszczególnych kosztów w ramach przedmiotu niniejszej Umowy, z uwzględnieniem następujących warunków:
  - a) minimalny poziom zmiany ceny lub kosztów, uprawniający Strony do żądania zmiany wynagrodzenia wynosi 10% w stosunku do cen lub kosztów z miesiąca, w którym Wykonawca złożył ofertę, bądź – w przypadku drugiej i każdej kolejnej zmiany – z miesiąca, w którym zawarto ostatni aneks zmieniający wysokość wynagrodzenia Wykonawcy,
  - b) poziom zmiany wysokości wynagrodzenia zostanie ustalony w oparciu o sumę wskaźników zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych w stosunku miesiąc do miesiąca ogłaszanych przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego i publikowanych w Monitorze Polskim,
  - c) wynagrodzenie będzie podlegało waloryzacji nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy obowiązywania umowy i nie częściej niż raz w ciągu 6 miesięcy,
  - d) Maksymalna waloryzacja wynagrodzenia w związku z wystąpieniem okoliczności wskazanych w ust. 3 pkt 5) nie może przekroczyć 20% maksymalnej wartości umowy określonej w § 6 ust. 2.
  - e) Wykonawca, którego wynagrodzenie zostało zmienione zgodnie z postanowieniami niniejszego ustępu, zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego jego podwykonawcom, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawców – o ile dotyczy.
  - f) przez zmianę ceny materiałów lub kosztów rozumie się wzrost odpowiednio cen lub kosztów, jak i ich obniżenie, względem ceny lub kosztu przyjętych do ustalenia pierwotnego wynagrodzenia Wykonawcy na podstawie złożonej oferty.
- 6) Zamawiający po zaakceptowaniu wniosków, o których mowa w pkt 1-5 powyżej, wyznacza datę podpisania aneksu do umowy – w formie pisemnej pod rygorem nieważności, do którego załącznikiem będzie wniosek zawierający uzasadnienie potrzeby dokonania takiej zmiany wraz z jej kalkulacją.

- 7) Zamawiający może żądać od Wykonawcy dodatkowych wyjaśnień w zakresie odnoszącym się do przedstawionej kalkulacji, w tym w szczególności wyjaśnień, których celem jest jednoznaczne i wyczerpujące wykazanie, w jaki sposób zmiany, o których mowa w ust. 3, wpłynęły na koszt wykonania zamówienia.
  - 8) Obowiązek wykazania wpływu zmian, o których mowa w ust. 3, na zmianę wynagrodzenia, określonego w § 6 ust. 1 i 2 niniejszej umowy należy do Wykonawcy pod rygorem odmowy dokonania zmiany umowy przez Zamawiającego.
5. W przypadku niepełnego wykorzystania maksymalnej wartości umowy, o której mowa w § 6 ust. 2, strony przewidują możliwość wprowadzenia – w formie pisemnego aneksu – zmiany terminu jej obowiązywania, pod warunkiem zagwarantowania przez Wykonawcę kontynuowania realizacji umowy przy zachowaniu cen produktów, zaoferowanych w jego ofercie przetargowej.
  6. Żadna ze stron nie może przenieść na inny podmiot zobowiązań i uprawnień wynikających z niniejszej umowy bez uprzedniej pisemnej zgody drugiej strony.

**Pytanie nr 57: dotyczy § 9 ust. 4 pkt 5 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust. 4 pkt 5 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 57:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 58, dotyczy Pakietu nr 61 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawce 1000mg/100ml o poj. 200 ml x 10 butelek z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie?

**Odpowiedź nr 58:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 59, dotyczy Pakietu nr 61 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w dawce 250 mg /50 ml o poj. 50 ml x 10 butelek z przeliczeniem.

**Odpowiedź nr 59:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 60, dotyczy Pakietu nr 20**

Czy w Zadaniu nr 20 Zamawiający oczekuje dostaw leku Paracetamol w szczelnych opakowaniach plastikowych gwarantujących pracę w zamkniętym systemie infuzyjnym bez konieczności jego napowietrzania? Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) konieczne w przypadku opakowań szklanych powoduje otwarcie systemu infuzyjnego co za tym idzie realne ryzyko kontaminacji. Ponadto co ważne utylizacja ekologicznego opakowania Ecoflac plus jest tańsza niż utylizacja opakowania szklanego.

**Odpowiedź nr 60:**

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 61, dotyczy Pakietu nr 61**

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści podanie ostatniej ceny leku oraz uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowo niedostępny na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź nr 61:**

**Tak, Zamawiający prosi o podanie ostatniej ceny i informacji o zakończonej produkcji.**

Nadto, Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, zmienia treść SWZ, tj. Załącznik nr 3 - Wzór umowy.

Zamawiający informuje, że udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania [https://platformazakupowa.pl/pn/spozmswia\\_szczecin](https://platformazakupowa.pl/pn/spozmswia_szczecin): zmodyfikowany Załącznik nr 3 - Wzór umowy.

**Dyrektor  
SP ZOZ MSWIA w Szczecinie  
dr Elżbieta Kasprzak**

