



Wrocław, 24.10.2022 r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny**  
**z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**  
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych (dogrywka), znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.62.2022

## **WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Zamawiający – 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), dalej „Pzp” informuje, że w postępowaniu przetargowym wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia jednocześnie udzielając poniższych wyjaśnień.

### **Pytanie nr 38:**

Dotyczy formularza cenowego – pakiet 82. Czy Zamawiający w pakiecie 82 formularza cenowego miał na myśli produkt leczniczy o nazwie międzynarodowej Trastuzumab emtanzyna tj proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji w dawkach 100 i 160 mg w opakowaniu po 1 fiołce?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie ze zmianą treści SWZ z dnia 19.10.2022 r.

### **Pytanie nr 39:**

Dotyczy wzoru umowy. Zgodnie z treścią § 8 ust. 1 pkt 1) i 2) Projektu Umowy, Zamawiający podał, że:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

1) w wysokości 0,02% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdą godzinę opóźnienia licząc od chwili upływu terminu określonego w §1 ust. 2 do godziny ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §7, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał godzinę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze.

2) w wysokości 0,5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostaw reklamacyjnych z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu, o których mowa w §5 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru.

W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §7, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze;

Powyższe postanowienie Projektu Umowy przewiduje, że Zamawiający naliczy karę umowną za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy/ w wykonaniu dostaw reklamacyjnych, natomiast kara umowna ma być naliczana od wartości gwarantowanej części umowy. W sytuacji, gdy wartość całego zadania jest znaczna, kara umowna będzie z pewnością rażąco wygórowana.

Należy również podnieść, iż Zamawiający nalicza kary umowne za opóźnienie, które oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, wobec czego Wykonawca ponosi również odpowiedzialność za zdarzenia niezależne od niego takie jak wypadek w ruchu drogowym. Jeżeli właśnie z przyczyn niezależnych od Wykonawcy dojdzie do dostawy przedmiotu umowy po terminie, to Wykonawca zostanie obciążony karami umownymi za nieterminową dostawę.

Mając na względzie powyższe, prosimy o wskazanie czy Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu w Projekcie Umowy dotyczącej naliczania kar umownych od wartości danej dostawy częściowej nie zaś od ceny brutto gwarantowanej części umowy?

**Odpowiedź:**

SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 40:**

Dotyczy wzoru umowy. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji § 8 ust. 1 pkt 4) Projektu Umowy w ten sposób, że:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

4) w wysokości 5% wartości niezrealizowanego pakietu brutto, od którego realizacji odstąpiono w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

**Uzasadnienie**

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od 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:**

SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 41:**

Pytanie dotyczy pakietu nr 61 Protamini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml 1 amp. 5 ml; 10 amp. Czy zamawiający ze względu na bezpieczeństwo pacjentów wymaga, by produkt zawierał wystandaryzowaną ilość (1400) jednostek antyheparynowych w 1 ml? Uzasadnienie: Zgodnie z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Leczniczego proponowany produkt leczniczy zawiera wystandaryzowaną ilość jednostek antyheparynowych 1400 IU/mL.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 42:**

Pytanie dotyczy pakietu nr 61 Protamini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml 1 amp. 5 ml; 10 amp. Czy zamawiający wymaga, by produkt posiadał zarejestrowane wskazanie stosowania w zabiegach pomostowania krążeniowo-oddechowego? Uzasadnienie: Zgodnie z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Leczniczego proponowany produkt leczniczy można stosować w celu odwrócenia przeciwwkrzepowego działania heparyny w zabiegach pomostowania krążeniowo-oddechowego.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 43:**

Pytanie dotyczy pakietu nr 61 Protamini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml 1 amp. 5 ml; 10 amp. Czy zamawiający wymaga, by produkt mógł być stosowany w celu przeciwdziałania przeciwwkrzepowemu działaniu heparyny drobnocząsteczkowej (LMWH)? Uzasadnienie: Zgodnie z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Leczniczego proponowany produkt leczniczy można stosować w celu przeciwdziałania przeciwwkrzepowemu działaniu heparyny lub heparyny drobnocząsteczkowej (LMWH) przed operacją w trybie nagłym.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 44:**

Pytanie dotyczy pakietu nr 61 Protamini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml 1 amp. 5 ml; 10 amp. Czy zamawiający wymaga, by produkt mógł być stosowany we wlewie dożylnym? Uzasadnienie: Zgodnie z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Leczniczego proponowany produkt leczniczy można stosować również we wlewie dożylnym.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 45:**

Pytanie dotyczy pakietu nr 61 Protamini sulfas roztwór do wstrzykiwań 10 mg/ml 1 amp. 5 ml; 10 amp. Czy zamawiający wymaga, by produkt można było rozcieńczać? Uzasadnienie: Zgodnie z zatwierdzoną Charakterystyką Produktu Leczniczego proponowany produkt leczniczy można rozcieńczać w roztworze chlorku sodu 9 mg/mL.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**UWAGA: Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub zmiany SWZ Wykonawca zobowiązany jest do wyraźnego wpisania w treści oferty podstawy/źródła tej zmiany (data wyjaśnień/ nr pytania/zmiany).**

**POWYŻSZE ODPOWIEDZI STANOWIĄ INTEGRALNĄ CZĘŚĆ SWZ**Załączniki:

- 1) Charakterystyka-45949-2022-05-09-3534\_M-2022-07-09;
- 2) DRL\_Decyzja Protamine sulfate LEO Pharma;
- 3) Protamine sulfate LEO Pharma\_Ulotka\_do pozwolenia.

Z upoważnienia KOMENDANTA  
4. Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką  
SP ZOZ we Wrocławiu  
mgr Piotr STRĄK  
Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych