



„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
99-300 Kutno ul. Kościuszki 52  
tel. centr.24 38 80 200 tel./fax 24 38 80 201  
e-mail: [nzoz.kss@szpital.kutno.pl](mailto:nzoz.kss@szpital.kutno.pl) www. szpital.kutno.pl  
REGON 100974785; NIP 7752631681

Kutno, dnia 01.08.2023 r.

## **WYJAŚNIENIA Nr 1 DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **PRODUKTY FARMACEUTYCZNE**

Nr postępowania: ZP/21/23

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2022.1710 t.j. z dnia 2022.08.16 ze zm.), udziela odpowiedzi na następujące pytania:

- 1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 36 i 37** - Czy w Pakiet nr 1 poz. 36 i 37 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?  
**Zamawiający wymaga.**
- 2. Dotyczy projektu umowy** - Czy Zamawiający dopisze w par. 3.7, że termin płatności faktury wynosi 30 dni? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem dane te powinny być podane w umowie już na etapie SIWZ. Ustawa PZP nie zna procedury uzgadniania kluczowych parametrów umowy pomiędzy stronami po wyborze wykonawcy.  
**W formularzy oferty Wykonawca ma do wyboru podane terminy płatności.**
- 3. Dotyczy projektu umowy** - Czy Zamawiający w par. 4.1.3 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.  
**Zgodnie z zapisami projektu umowy.**
- 4. Dotyczy projektu umowy** - Czy zamawiający w par. 10.2 zamiast 100% wpisze maksymalnie 20%? Wykonawca nie może zobowiązać się do dostaw dwukrotnie większego wolumenu obrotów.  
**Zgodnie z zapisami projektu umowy.**
- 5. Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści jako równoważne w **pakiecie nr 8 dla pozycji 2:** ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – GOS z laktozy. Na 100 ml zawiera: białko 1,3 g, tłuszcz 3,6 g (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7 g, (w tym laktoza 7 g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g).  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 6. Dotyczy Pakietu nr 9** - Zapytania do pakietu 9
  - 1) „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”**  
**Zamawiający wymaga.**

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

**Zamawiający wymaga.**

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

7. **Dotyczy Pakietu nr 19** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

Pozycja 6 – proponujemy opakowanie 30 tabl. zamiast 90 tabl.

**Zamawiający wyraża zgodę.**

8. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

**Zmodyfikowane uwalnianie to pojęcie szersze od przedłużonego uwalniania. Zgodnie z SWZ.**

9. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie.

**Zamiana zależy od leku. Zgodnie z SWZ.**

10. Czy Zamawiający dopuści wycenę w innej wielkości opakowania? W jaki sposób przeliczyć? Do 2 miejsc po przecinku, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań?

**Jeżeli różnica ma wynosić np. dwie tabletki to dopuszczamy. Proszę zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

11. **Dotyczy pakietu nr 14 poz. 15** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

12. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 145** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

**Zamawiający dopuszcza.**

13. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 57** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

**Zamawiający dopuszcza.**

14. **Dotyczy pakietu nr 1 poz. 152** W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Zamawiający prosi o wpisanie do formularza asortymentowo-cenowego ostatnią cenę po jakiej lek był dostępny.**

- 15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48** - W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?  
**W pozycji 48 wpisano: EPANUTIN w postaci fiolek 5ml. 50mg/ml.**
- 16. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 53** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 17. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 13** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 18. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 5** - Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch  
**Zamawiający wyraża zgodę.**
- 19. Dotyczy pakietu nr 17 poz. 4** - Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Ryzodeg, 100 j./ml; 3ml,roztw.d/wstrz.,5 wstrzyk.FlexTouch  
**Zamawiający wyraża zgodę.**
- 20. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 28** - Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości...3.opakowań?  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 21. Dotyczy pakietu nr 35 poz. 11** - W związku z zakończoną produkcją preparatu w opakowaniu po 1000 ml czy Zamawiający dopuści przeliczenie w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**W pakiecie 35 pozycja 11 wpisano worki 500ml.**  
**Gdyby było 1000ml dopuszczamy opakowanie po 500ml z przeliczeniem ilości.**
- 22. Dotyczy pakietu nr 39 poz. 1:**
- 1)** Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?  
**Zamawiający dopuszcza.**
  - 2)** Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 23. Dotyczy pakietu nr 43 poz. 1** - Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?  
**Zamawiający nie wymaga.**
- 24. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony? Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów odjednego producenta?**  
**Zamawiający wymaga.**
- 25. Dotyczy pakietu 1 poz 31** - Czy zamawiający dopuści żel do oczu?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 26. Dotyczy pakietu 1 poz 61** - Czy zamawiający dopuści krem?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 27. Dotyczy pakietu 1 poz 65** - Czy zamawiający dopuści kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?  
**Zamawiający dopuszcza.**

- 28. Dotyczy pakietu 1 poz 150** - Czy zamawiający dopuści ZinoDr.A,krem,barier.-ochr.o dział.piel-regen,125g?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 29. Dotyczy pakietu 40 poz 13** - Czy zamawiający dopuści wycenę leku: Ircolon Forte,200 mg, tabl.,100 szt  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 30. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3** - Czy w Pakiecie nr 1 poz. 3\_Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zasyпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 31. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 71:**
- 1) Czy w Pakiecie nr 1 poz. 71 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.  
**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego produktu pod warunkiem, że posiada status leku.**
- 2) **Czy w Pakiecie nr 1 poz. 71** - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).  
**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego produktu pod warunkiem, że posiada status leku.**
- 32. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 150** - Czy w Pakiecie nr 1 poz. 150 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoacyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?  
**W związku z tym, że preparat Sudocrem został zastąpiony preparatem Sudocrem Expert, który ma status produktu medycznego, Zamawiający dopuszcza preparat Sudocrem Expert lub preparat równoważny.**
- 33. Dotyczy Pakietu nr 6** - Ile butli z podtlenkiem azotu medycznego zamierza dzierżawić Zamawiający w okresie trwania umowy ?  
**Zamawiający zamierza dzierżawić 30 szt. butli z podtlenkiem azotu.**
- 34. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 77** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 10 szt.?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 35. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 77** - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?  
**Zamawiający nie wymaga.**
- 36. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 14, 15 i 18** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 20 szt.?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 37. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 16** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 40 szt.?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 38. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 19** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 20 szt.?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 39. Dotyczy Pakietu 14 poz. 19 i 20** - Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?  
**Zamawiający nie wymaga.**

- 40. Dotyczy Pakietu 14 poz. 49** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 20 szt. w opakowaniu typu ampułka?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 41. Dotyczy Pakietu 14 poz. 53** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu ampułka?  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 42. Dotyczy Pakietu 14 poz. 54, 58, 60** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 10 szt.?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 43. Dotyczy Pakietu 14 poz. 69** - Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.  
**Zamawiający nie wymaga.**
- 44. Dotyczy Pakietu 14 poz. 78** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt pakowany x 50 szt.?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 45. Dotyczy Pakietu 14 poz. 85** - Czy Zamawiający dopuści prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT w opakowaniu typu ampułka?  
**Zamawiający nie dopuszcza.**
- 46. Dotyczy Pakietu 16 poz. 1** - Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?  
**Zamawiający wymaga.**
- 47. Dotyczy Pakietu 16 poz. 5** - 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 dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?  
**Zamawiający wymaga.**
- 48. Dotyczy Pakietu 23 poz. 12** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych x 6 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?  
**Zamawiający wyraża zgodę.**
- 49. Dotyczy Pakietu 23 poz. 17** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego x 1 szt., z przeliczeniem oferowanej ilości?  
**Zamawiający wyraża zgodę.**
- 50. Dotyczy Pakietu 23 poz. 18** - Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie przyrządu Amika Easybag, ENFit?  
**Tak.**
- 51. Dotyczy Pakietu 38 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu ampułka?  
**Zamawiający dopuszcza.**
- 52. Prosimy o wskazanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?**  
**Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**
- 53. Dotyczy § 2 ustęp 5 projektu 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.”?

**Zamawiający modyfikuje zapisy § 2 ust. 5 umowy, poprzez dodanie następującego zapisu:**  
**„Zamówienia, które wpłyną do Wykonawcy w piątek po godzinie 14:00 będą traktowane jak przesłane w poniedziałek o godzinie 8:00 rano z odpowiednim terminem dostawy określonym w zdaniu poprzedzającym.”.**

**Zamawiający załącza projekt umowy po zmianach.**

**54. Dotyczy § 2 ust. 8 projektu umowy** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: „Wykonawca, pod rygorem prawa Zamawiającego do jednostronnego wypowiedzenia niniejszej umowy z winy Wykonawcy, zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu komplet aktualnych dokumentów (oryginał lub poświadczona za zgodność z oryginałem kopia) dopuszczających do obrotu i użytkowania na terytorium RP produkty, których dostawa stanowi przedmiot niniejszej umowy w terminie 3 dni od otrzymania powiadomienia”.

**Zgodnie z zapisami projektu umowy.**

**55. Dotyczy projektu umowy** - Do § 3 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści § 3 ust. 7 i § 5 ust. 2, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść § 3 ust. 7 i § 5 ust. 2 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**56. Dotyczy projektu umowy** - Do § 5 ust. 1 pkt. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę poprzez usunięcie fragmentu o dołączaniu do wniosku o waloryzację wynagrodzenia szczegółowej kalkulacji kosztów, mających wpływ na przedmiotową zmianę, albowiem uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę ww. kalkulacji uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia - zgodnie z zamysłem ustawodawcy, a także ideą oraz istotą samej waloryzacji - powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Zatem, do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę kalkulacji zawierającej zestawienie kosztów ponoszonych przez Wykonawcę wraz ze stosownymi obliczeniami i uzasadnieniem stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, albowiem – wbrew woli ustawodawcy – stanowi on jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanych w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Tym samym podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji.

Ponadto, wymóg zawarty w §5 ust. 1 pkt. 4 stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów), stosowane rozwiązania organizacyjne.

**57. Dotyczy projektu umowy** - Do §5 ust. 1 pkt. 2 wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy**

**58. Dotyczy projektu umowy** - Do §5 ust. 1 pkt. 8 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w umowie?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**59. Dotyczy projektu umowy** - Do §5 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu §5 ust. 2, ponieważ Wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obarczany ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na usunięcie tego zapisu, to prosimy o zmianę zapisu, w taki sposób, aby Wykonawca mógł rozwiązać umowę z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.

**60. Dotyczy projektu umowy** - Do §8 ust. 1 pkt 1. wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za zwłokę w dostawie towaru do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy dziennie?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**61. Dotyczy projektu umowy** - Do §8 ust. 1 pkt 2. wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za dostarczenie towaru z wadami do wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej dostawy dziennie?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**62. Dotyczy §9 ust. 1-3 projektu umowy** - Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust. 1-3 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Zgodnie z zapisami projektu umowy.**

**63. Dotyczy §9 ust. 4 projektu umowy** - Prosimy o usunięcie zapisu z umowy jako niezgodnego z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa, ograniczającego prawo Wykonawcy do odstąpienia od umowy w sytuacji niewywiązywania się ze zobowiązań umownych przez Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami projektu umowy.**

**64. Dotyczy sytuacji finansowej Zamawiającego** - Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Zamawiający informuje, że na dzień dzisiejszy nie występują przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo**

restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Zamawiający informuje, że stara się na bieżąco regulować płatności, a z końcem roku 2021 zbilansuje przychody i koszty bądź wygeneruje niewielki zysk, co pozytywnie wpłynie na przepływy pieniężne Zamawiającego.

**65. Dotyczy zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego,

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**66. Dotyczy SWZ –** Uprzejmie proszę o sprawdzenie czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska, gdyż pod pakietem nr 11 widnieje zapis:

*„dostawca jest zobowiązany do udostępnienia pompy do żywienia dojelitowego”*

Jednakże w zakresie pakietu nr 11 nie występują preparaty do żywienia dojelitowego. Zatem bardzo proszę o anulowanie danego zapisu.

**Wystąpił błąd pisarski, chodzi o pompę do żywienia pozajelitowego.**

**Zamawiający załącza poprawiony formularz asortymentowo-cenowy.**

**67. Dotyczy Pakietu nr 24 -** substancja czynna karbetocyna

„Czy zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia spełniał przesłankę:

1. był możliwy do zapobiegania krwotokowi poporodowemu spowodowanemu atonią macicy zarówno w przypadku porodu naturalnego, jak i porodu drogą cesarskiego cięcia?”

**Zamawiający wymaga.**

**68. Dotyczy Pakietu nr 38 poz. 1 –** Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT?

**Zamawiający wymaga.**

Zamawiający informuje iż skorzystał z prawa, które daje mu art. 135 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych i udziela odpowiedzi na pytania przesłane przez Wykonawców, które wpłynęły po upływie terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ.

Jednocześnie Zamawiający przypomina, iż termin składania wniosków dotyczących wyjaśnień treści SWZ dla tego postępowania upłynął **w dniu 24.07.2023 r.**

W związku z powyższym Zamawiający informuje Wykonawców iż zgodnie z art. 135 ust. 5 nie będzie już udzielał odpowiedzi na wpływające obecnie pytania.

Podpisał

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.

Prezes Zarządu

Artur Gur

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone

na stronie internetowej prowadzonego postępowania