



Grudziądz, dnia 28.12.2022 r.

ZP- 2182 /22

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy leków stosowanych w programach terapeutycznych oraz leków cytostatycznych (znak sprawy: Z/93/PN/22).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 r., poz. 1710 ze zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na *dostawy leków stosowanych w programach terapeutycznych oraz leków cytostatycznych (znak sprawy: Z/93/PN/22)*, wpłynęło zapytanie do postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

pytania do swz:

Zapytanie nr 1

Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia braku 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 za porozumieniem stron (bez naliczenia kar umownych) w zakresie w/w produktu 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

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ. Opis wykonawcy jest bardzo ogólny i na jego podstawie nie jest możliwe udzielenie jednoznacznej odpowiedzi. Nie oznacza to, że Zamawiający w żadnym wypadku nie postąpi w sposób opisany w pytaniu, ale nie jest



wykluczone, że będzie zmuszony odmówić rozwiązania umowy. W pytaniu nie uwzględniono np. jakimi dokumentami będą wykazywane opisane okoliczności ani z jakich powodów nastąpią opisywane zdarzenia. Wobec tego nie jest możliwe udzielenie blankietowej odpowiedzi twierdzącej, bowiem każdy przypadek będzie wymagał szczegółowej analizy konkretnych okoliczności i dokumentów.

Zapytanie nr 2

Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy – w zakresie dostaw na „cito”

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w zadaniu nr 20 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw na „cito” w ciągu 12 godzin od złożenia zamówienia ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 2 ust. 2 wzoru umowy w zakresie dostaw „na cito” nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 20. Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 4 do SWZ w zakresie zapytania jak powyżej.

Zapytanie nr 3

Dotyczy § 2 ust. 10 wzoru umowy – odczyt warunków transportu przy dostawie

W związku z obowiązkiem wykonawcy dostarczenia produktu leczniczego zgodnie z wymaganiami prawidłowego transportu produktu leczniczego również w zakresie zachowania odpowiedniej temperatury w trakcie transportu, czy Zamawiający dopuści możliwość potwierdzenia spełnienia warunków temperaturowych w trakcie transportu poprzez przesłanie dokumentów w możliwie szybkim terminie (bez zbędnej zwłoki) po dokonaniu dostawy dla zadania nr 20? Wymóg dołączenia wydruku temperatur transportowych produktów leczniczych wraz z dostawą jest niemożliwy do spełnienia dla wykonawcy z uwagi na posiadany system dostaw. Obecny wymóg stawia na wykonawcę konieczność zastosowania odrębnego systemu i zakupu specjalistycznego oprogramowania i sprzętu co wiąże się z dodatkowymi nadmiernymi kosztami, które następnie będą musiały zostać uwzględnione w cenie całkowitej oferty. Ponadto rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2017, poz. 509) nie nakłada na wykonawcę obowiązku dostarczenia dokumentacji potwierdzającej warunki transportu razem z dostawą. Zgodnie z zapisem pkt 9.4



w/w Rozporządzenia, dokumentacja potwierdzająca zachowanie prawidłowej temperatury przechowywania produktów leczniczych podczas transportu udostępniana jest na żądanie odbiorcy. Podkreślenia wymaga, że potwierdzenie „zimnego łańcucha” możliwe jest również w późniejszym terminie bez uszczerbku dla Zamawiającego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 4 do SWZ w zakresie zapytania jak powyżej.

Zapytanie nr 4

Dotyczy § 4 ust. 4 wzoru umowy – faktura zbiorcza

Czy w związku z brakiem możliwości systemowych wystawiania przez Wykonawcę jednej zbiorczej faktury do wszystkich zamówień realizowanych w trakcie miesiąca, czy Zamawiający zgodzi się dla zadania nr 20 na dostarczanie leków z dokumentami WZ, a w ostatnim dniu roboczym danego miesiąca Wykonawca wystawi faktury do wszystkich zrealizowanych zamówień w danym okresie rozliczeniowym, przy czym każde zrealizowane zamówienie zostanie zafakturowane osobną fakturą. Zapisy umowy w obecnym brzmieniu wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

Zapytanie nr 5

Dotyczy § 5 ust. 3 pkt. 1.a) oraz 2.a) wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 3 pkt. 1.a) oraz 2.a) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10 % wartości netto umowy w skazanej w § 4 ust. 1, na karę wynoszącą 10% wartość netto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego zadania? 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

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian w zakresie zapytania Wykonawcy i pozostaje przy zapisach SWZ.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 137 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na *dostawy leków stosowanych w programach terapeutycznych oraz leków cytostatycznych* (znak sprawy: Z/93/PN/22), **w następującym zakresie:**

- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 4 do SWZ zastępując nową treścią Załącznika nr 4 do SWZ po modyfikacji jak w załączeniu.

Powyższa modyfikacja SWZ stanowi jej integralną część. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) pozostaje bez zmian.