



Katowice, dnia 30.05.2025r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SWZ

Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziała

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :
Tel. (32) 259-12-00

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **DOSTAWA LEKÓW 24** Nr sprawy: ZP-25-056UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 1 dopuści produkt z importu interwencyjnego w opakowaniu x 12 fiolek .A 100ML? **Odp. Zamawiający dopuszcza, z zastrzeżeniem dostarczenia niezbędnej dokumentacji, dot. importu.**
2. Pakiet 6 pozycja 1 : Czy Zamawiający dopuści produkt o zawartości białka 14,4 g w 100 ml o objętości 125 ml i kaloryczności 2,4 kcal/ml ?Pozostałe parametry zgodne z SWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
3. Pakiet 7 poz. 1: Czy zamawiający dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiołka szklana roztwór do infuzji. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
4. Pakiet 24 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt Noradrenaline nie wymagał przechowywania w lodówce przez cały okres ważności, co zdecydowanie wpływa na ułatwienie pracy personelowi oraz obniża koszty poprzez zmniejszenie ilości leku do utylizacji? **Odp. Tak, zamawiający wymaga zgodnie z korektą poniżej.**
5. Pakiet 24 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt Noradrenaline był pozbawiony pirosiarczynu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak i dorosłych pacjentów? **Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza taki produkt.**

Pakiet 24 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenalina miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwe, co przekłada się na zwiększenie bezpieczeństwa w sytuacjach krytycznych dla pacjenta? **Odp. Tak, zamawiający wymaga zgodnie z korektą poniżej.**
6. **Dotyczy § 4 ustęp 1 umowy:** Wnosimy o obniżenie kary umownej na 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**
7. **Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmianę wysokości kary umownej na 10%? **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**
8. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? **Odp. Tak, zamawiający wymaga zgodnie z korektą poniżej**
9. Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1 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? **Odp. Tak, zamawiający wymaga zgodnie z korektą poniżej.**
10. Do §1 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne przedłużenie terminu realizacji umowy nastąpi za obopólną zgodą stron wyrażoną w formie pisemnej. **Odp.: Zamawiając potwierdza, zgodnie z zapisem w projekcie umowy**



11. Do §2 ust. 15 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację przekazywania wykazu kodów UDI dla wyrobów medycznych do implantacji klasy IIa, IIb oraz III. Uważamy ten wymóg za nadmierny, ponieważ to na Zamawiającym ciąży obowiązek zweryfikowania poprawności kodów UDI, które znajdują się na dostarczonych opakowaniach, a żaden spis sporządzony na zewnątrz nie może zwolnić Zamawiającego z pobrania kodów UDI z faktycznie dostarczonego opakowania, w celu umieszczenia go w rejestrze prowadzonym przez Zamawiającego. ***Odp.: Zamawiający wyraża zgodę oraz modyfikuje zapis §2 ust. 15 wzoru umowy w następujący sposób:***
 Było: Zamawiający dla wyrobów medycznych wymaga obecności kodu UDI na etykiecie wyrobu medycznego lub na wyrobie i wyższych poziomach opakowania oraz zawarcia w treści deklaracji zgodności kodu Basic UDI-DI, zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., a także przekazania Zamawiającemu wykazu kodów UDI dla wyrobów medycznych do implantacji klasy IIa, IIb oraz III, w formie uzgodnionej z Zamawiającym (*jeżeli dotyczy*).
 Jest: Zamawiający dla wyrobów medycznych wymaga obecności kodu UDI na etykiecie wyrobu medycznego lub na wyrobie i wyższych poziomach opakowania oraz zawarcia w treści deklaracji zgodności kodu Basic UDI-DI, zgodnie z wymaganiami rozporządzenia nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r.
12. Do §4 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia? ***Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.***
13. Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Zamawiający przewidział we wzorze umowy bardzo wysoką karę umowną zastrzeżoną na wypadek odstąpienia od umowy, w wysokości 20%. Z doświadczenia Wykonawcy wynika, że powszechnie stosowany ten rodzaj kary występuje w wysokości 10%. Czy wobec powyższego, Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary za odstąpienie od umowy do wysokości 15% wartości niezrealizowanej części umowy? ***Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.***
14. Do §8 ust. 2 pkt 1) lit. a-f) wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §8 ust. 2 pkt 1) lit. a) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że poziom zmiany cen materiałów lub kosztów, uprawniający do żądania zmiany wynagrodzenia Strony ustalają na poziomie 25% (zmiana ceny/kosztu o 25% w stosunku do ceny/kosztu z dnia zawarcia Umowy) poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §8 ust. 2 pkt 1) lit. a) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 25%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 24% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 ust. 2 pkt 1) lit. a-f) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak 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. ***Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Ustawodawca, nakładając na zamawiającego obowiązek wprowadzenia do umowy odpowiedniej klauzuli waloryzacyjnej, pozostawił zamawiającemu swobodę w doprecyzowaniu jej elementów z uwzględnieniem specyfiki danego zamówienia – KIO 1735/23***
15. Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający potwierdza, że w razie odstąpienia od umowy na podstawie §9 ust 2, kary umowne nie zostaną Wykonawcy naliczone? ***Odp.: Zamawiający potwierdza, zgodnie z zapisem w projekcie umowy.***



FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY - PAKIET Nr 24

L.p.	Nazwa międzynarodowa	Postać	Dawka	Zamawiana ilość szt	Cena jedn.netto za szt.	VAT%	Wartość netto	Wartość brutto	Nazwa handlowa dawka, postać, producent	wielkość oferowanego opakowania kod EAN
1	Norepinephrini bitartras	rozt.do infuzji amp. po 4 ml	1 mg/1ml	12500		8%				

Zamawiający wymaga produktu bez konieczności przechowywania w lodówce przez cały okres ważności

Zamawiający wymaga produktu który ma wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy