



Dyrektor

dr n. med.
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

tel. (32) 370 43 07
fax. (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

www.szpital.zabrze.pl

Znak sprawy: ZP/107/PN/2024

Zabrze, 23.12.2024 r.

**ODPOWIEDŹ nr 1
na zapytania w sprawie SWZ**

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024r., poz. 1320) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z **art. 135 ust. 2** ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r., poz. 1320).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1

Dotyczy przedmiotu zamówienia – zadanie nr 2

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 19 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605), zwracam się z prośbą o wyjaśnienie Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia na dostawę produktu leczniczego zawierającego ustekinumab [w dawce 90 mg oraz 130 mg], a mianowicie o wskazanie, w jakim programie lekowym (zgodnie z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia w sprawie wykazu leków refundowanych) ma być dostarczany zamawiany produkt leczniczy w zadaniu nr 2, w tym oznaczenie wskazania terapeutycznego, w którym lek będzie stosowany.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż substancja czynna ustekinumab stosowana w ramach RDTL.

Pytanie nr 2

Dotyczy przedmiotu zamówienia – zadanie nr 2 pozycja nr 1 (Ustekinumab 90mg)

Informujemy, że produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ustekinumabum 90 mg roztwór

do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 1 ml; kod GTIN: 05413868122589; uzyskał od 1 stycznia b.r. refundację w ramach programów lekowych: B.32 „Leczenie pacjentów z chorobą Leśniowskiego - Crohna (ICD-10: K50)” oraz B.55. „Leczenie pacjentów z wrzodziejącym zapaleniem jelita grubego (WZJG) (ICD-10: K51)”.

Z uwagi na fakt, iż w/w produkt znajduje zastosowanie w tych samych wskazaniach terapeutycznych i został objęty tym samym programem lekowym oraz jest oferowany w tej samej cenie co produkt leczniczy Ustekinumabum 90 mg OP.1x1ML AMPUŁKO-STRZYK; kod GTIN: 5909997077512, istnieje więc możliwość wymiennego stosowania obu produktów.

Wykonawca będzie sukcesywnie zastępować dotychczasowy roztwór do wstrzykiwań w Amputkostrzykawce 90 mg, opakowaniem roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 90 mg.

W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zakresie zadania nr 2 pozycja nr 1 leku Ustekinumab 90mg w dwóch różnych postaciach tj. w amputkostrzykawce oraz we wstrzykiwaczu w tej samej cenie oraz stosowanych w tych samych programach lekowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.



Pytanie nr 3

Dotyczy § 5 ust. 5 wzoru umowy – termin dostaw na ratunek

Z uwagi na fakt, że wymieniony produkt leczniczy w zadaniu nr 2 nie jest lekiem na tzw. „ratunek” i nie wymaga dostaw w ciągu 8 godzin od otrzymania zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 5 ust. 5 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do zadania nr 2.

Zapisy umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy § 7 ust. 2 pkt. e) wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 7 ust. 2 pkt. e) wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 20% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 umowy na karę wynoszącą 20% wartość brutto niezrealizowanej części umowy?

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:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 5

Proszę o potwierdzenie, że w razie wystąpienia okoliczności takich jak: 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 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:

Zamawiający informuje, iż w przypadku wydania przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego decyzji o wstrzymaniu lub wycofaniu produktu leczniczego z obrotu, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, umowa zostanie rozwiązana za porozumieniem stron. W pozostałych sytuacjach Zamawiający każdorazowo będzie oceniał indywidualnie dany przypadek.

Zamawiający
z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski