

CZ/DUM/337/2021

**Wszyscy Wykonawcy**

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego ZP/6/2021 na zadanie: **Dostawa leków**

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r Prawo zamówień publicznych Zamawiający odpowiada na następujące pytania:

I

Dotyczy: Dostawa leków o nr sprawy ZP/6/2021

1. Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:**

Jeżeli dostawa zamiennika produktu w cenie przetargowej nie będzie możliwa, Zamawiający w wyjątkowych sytuacjach tj. gdy będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy wyraża zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu dokumenty potwierdzające zastosowanie wyższej ceny niż przetargowa.

2. Do §3 ust. 12 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §3 ust. 12 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 12 wzoru umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust.1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 4 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy, jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust.1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie PZP).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dotożył wszelkich starań i z należytą starannością określił przedmiot zamówienia. Jednakże nie jest w stanie z wyprzedzeniem na okres roku oszacować ilości leków, która ulega zmianie w zależności od ilości pacjentów, ich jednostek chorobowych itp. Aby Wykonawcy mogli dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, Zamawiający określił faktyczną wielkość przedmiotu zamówienia poprzez zapis w § 3 ust. 8 zdanie trzecie tj.: „Zamawiający zobowiązuje się do wykorzystania co najmniej 80% wartości umownej określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy”

3. Do §3 ust. 13 wzoru umowy: Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 13 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w

**Centrum Zdrowia  
w Mikołowie Sp. z o.o.**

Prezes Zarządu  
dr Cezary Tomiczek  
ul. Waryńskiego 2, 43-190 Mikołów

Kancelaria Zarządu

tel. 32 32 57 635, fax 32 22 60 860  
www.szpital-mikolow.com.pl

NIP 635-180-25-38  
REGON 241294970  
KRS 0000335411

kapitał zakładowy: 9 495 100, 00 zł





wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis.

4. Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostawy w trybie na cito do 10 godzin od chwili złożenia zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy, jak wskazuje określenie na „cito” należy zrealizować dostawę szybko, natychmiast, niezwłocznie, prędko. Są w Pakiecie nr 1 leki, które należy podać pacjentowi niezwłocznie i w przypadku braku leku w Dziale farmacji jest potrzeba szybkiego zakupu.

5. 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?

**Odpowiedź:**

Aktualnie u Zamawiającego nie występują przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”. Przewidujemy, że w roku 2023 sytuacja ta nie ulegnie zmianie.

6. 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 niemożności 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.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony żadnych zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej. Aktualnie u Zamawiającego nie występują przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością”. Przewidujemy, że w roku 2023 sytuacja ta nie ulegnie zmianie. W związku z powyższym, nie występuje ryzyko ogłoszenia postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego.

II

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 508 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie 1 poz. 508 pasków testowych kompatybilnych z aktualnie posiadanymi glukometrami GlucoDr.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje testów paskowych kompatybilnych z dostarczającymi glukometrami spełniającymi wymagane normy dla tego typu sprzętu

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 145 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy z uwagi na umieszczenie w Pakiecie 1 poz. 145 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu 'LactoDr. krople również zawierającego liofilizowane żywe kultury bakterii Lactobacillus rhamnosus GG w identycznym stężeniu, do stosowania od 1 dnia życia, op. x 5 ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 277 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 1 poz. 277 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps,

identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu leczniczego

4. Czy w Pakiecie 1 poz. 277 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu leczniczego

*Jhb*

Z poważaniem

  
PREZES ZARZADU  
Centrum Zdrowia w Mikołowie Sp. z o.o.

dr Cezary Tomiczek

Załącznik:

Projektowane postanowienia umowy (załącznik nr 5)