



DZP.KK.282.15.2023

Sopot, dnia 05.02.2024 roku

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA
TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
TRYB PODSTAWOWY – ZNAK: 15-PN-23**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 65 Pakiety – Znak: 15-PN-23

1. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2023.1605 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	<p>dotyczy Pakietu nr 4 poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoscopia czy cystoscopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.</p> <p>100 g żelu zawiera:</p> <ul style="list-style-type: none">• Wodę destylowaną• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę• 2g chlorowoderek lidokainy• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)• hydroksybenzoat metylu• hydroksybenzoat propylu <p>Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 lub 11ml, opakowanie zawiera 25szt.</p>	<p>Tak, Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem pojemności ampułkostrzykawki 6 ml.</p> <p>W związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 4 oraz Załącznika 2.4 do SWZ poprzez dopisanie w poz. nr 6 w jedn. miary „poj. 6ml”</p>
2.	<p>dotyczy Pakietu nr 4 poz. 6: Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaferowania żelu o pojemności 6ml czy 11ml</p>	<p>Zamawiający wymaga pojemności 6ml i w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 4 oraz Załącznika 2.4 do SWZ poprzez dopisanie w poz. nr 6 w jedn. miary „poj. 6ml”</p>
3.	<p>Dotyczy Pakietu 10 pozycja 8: Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.</p>	<p>Tak, Zamawiający w opisie dopuścił już ten produkt. Zamawiający dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 10 oraz Załącznika 2.10 do SWZ poprzez dopisanie w poz. 8 na końcu opisu: „...z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.”</p>

	<p>Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].</p> <p>Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy</p>	
4.	<p>Dotyczy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy – w zakresie terminu dostawy</p> <p>Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 61 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin dla pakietu nr 61?</p> <p>Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.</p>	<p>Zamawiający potwierdza, że produkty lecznicze wymienione w Pakiecie nr 61 nie są lekami na tzw. „ratunek”, w związku z powyższym zapisy dotyczące terminu dostaw leków ratujących życie nie dotyczą tego Pakietu.</p> <p>Zamawiający przychyliła się do prośby Wykonawcy i dokonyje modyfikacji treści SWZ:</p> <p>1. Rozdziału III ust. 1: „1. (...)”</p> <p>Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć przedmiot umowy objęty zamówieniem w terminie do 24h (dla Pakietu nr 61 w terminie do 48h) licząc od momentu złożenia zamówienia, a w przypadku dostawy leku ratującego życie w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia.”</p> <p>2. Rozdz. XIV „Wzór umowy” w §5 ust. 5.1: „(...) Dostawa towaru objętego umową następować będzie sukcesywnie w okresie trwania umowy, na podstawie poszczególnych zamówień w ilościach podanych każdorazowo przez ZAMAWIAJĄCEGO, w terminie do 24 godzin (dla Pakietu nr 61 w terminie do 48 godzin) licząc od momentu złożenia zamówienia, z tym zastrzeżeniem, że jeżeli w przypadku leków nie ratujących życia termin dostawy przypadający na dzień wolny to 24 godzinny termin dostawy będzie liczony od pierwszego dnia roboczego następującego po dniu wolnym. (...)”</p>
5.	<p>Dotyczy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy – w zakresie dostaw na ratunek</p> <p>Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 61 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 12 godzin od momentu złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy w zakresie dostaw na ratunek nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 61. Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.</p>	<p>Zamawiający potwierdza, że produkty lecznicze wymienione w Pakiecie nr 61 nie są lekami na tzw. „ratunek”, w związku z powyższym zapisy dotyczące terminu dostaw leków ratujących życie nie dotyczą tego Pakietu.</p>
6.	<p>Dot. Pakietu 13 pozycja 11</p> <p>Czy Zamawiający w zadaniu nr 13 pozycja 11 Methyloprednisolonum inj. 250mg/4ml x 1fiol. +rozp. dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 250mg/5ml x 1fiol +rozp.?</p>	<p>Tak, Zamawiający wyraża zgodę i w związku z tym dokonyje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 13 oraz Załącznika 2.13 do SWZ poprzez dopisanie w poz. nr 11 w kolumnie dawka „lub 250mg/ 5ml”</p>
7.	<p>Dot. Pakietu 13 pozycja 13</p> <p>Czy Zamawiający w zadaniu nr 13 pozycja 13 Methyloprednisolonum inj. 1000mg/16ml x 1fiol. +rozp. dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 1000mg/10ml x 1fiol +rozp.?</p>	<p>Tak, Zamawiający wyraża zgodę i w związku z tym dokonyje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 13 oraz Załącznika 2.13 do SWZ poprzez dopisanie w poz. nr 13 w kolumnie dawka „lub 1g/ 10 ml”</p>
8.	<p>dot. pakietu 51 poz. 1</p> <p>W związku z zaprzestaniem produkcji, zwracam się z prośbą o wykreślenie poz 1 z pak 51</p>	<p>Zamawiający wykreśla pozycję nr 1 w Pakiecie nr 51, ale w związku z tym zmienia ilości opakowań w pozycji nr 2 niniejszego Pakietu.</p> <p>Zamawiający dokonyje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 51 oraz Załącznika 2.51 do SWZ poprzez zmianę ilości opakowań w poz. nr 2 na 53 op.</p>
9.	<p>dot. Pakietu 51 poz. 2</p> <p>Czy Zamawiający, w związku z zaprzestaniem produkcji</p>	<p>Tak, Zamawiający wyraża zgodę</p>

	Optiray 320 po 100 ml, wyrazi zgodę na zaoferowanie Optiray 300 po 100 ml?	
10.	dot. Pakietu 51 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz 2 do oddzielnego pakietu?	Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.
11.	Dotyczy Pakietu nr 39 Czy Zamawiający wymaga Adalimumab w dawce 40mg w pakiecie nr 39, aby produkt był wolny od cytrynianu sodu i tym samym nie powodował bolesności przy podaniu leku?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
12.	Dotyczy Pozycji nr 39 Czy Zamawiający wymaga, aby Adalimumab posiadał refundację we wszystkich programach lekowych dostępnych dla Adalimumabu zgodnie z aktualnym obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 października 2023 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 listopada 2023?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
13.	Dot. zapisów umowy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy Zamawiający w § 5 ust. 5.1 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw leku ratującego życie w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy realizowane są od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia? Leki w pakiecie 41 nie są lekami na ratunek życia, są lekami z programów lekowych, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane, a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią	Zamawiający potwierdza, że produkty lecznicze wymienione w Pakiecie nr 41 nie są lekami na tzw. „ratunek”, w związku z powyższym zapisy dotyczące terminu dostaw leków ratujących życie nie dotyczą tego Pakietu. Jednocześnie wskazujemy, iż Zamawiający w §5 ust. 5.1 w przypadku leków nie ratujących życia uwzględnił termin dostaw w dni robocze (od poniedziałku do piątku).
14.	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.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?	Zamawiający wskazał dopuszczalne zmiany postaci leków w Rozdz. I pkt 7-9 SWZ: „7. Zamawiający dopuszcza zamianę tabletki na: tabletki powlekane, drażetki, kapsułki i odwrotnie. 8. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych tj. wycenę: a) zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki, b) zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki, c) zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, d) zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane, e) zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek twardych, elastycznych o powolnych uwalnianiu - tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu. 9. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie.”
15.	Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?	Zamawiający dopuszcza, tylko w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym
16.	Dotyczy Pakietu nr 14,poz. 20 czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.dojel.?	Tak, Zamawiający dopuści.
17.	Dotyczy Pakietu nr 18, poz. 3 czy Zamawiający dopuści wycenę Venescin, żel, 40 g w ilości 30 op?	Tak, Zamawiający w opisie dopuścił już ten produkt.
18.	Dotyczy Pakietu nr 18, poz. 3 czy Zamawiający dopuści wycenę Troxerutin, 20 mg/g, żel, 30 g w ilości 40 op?	Nie, Zamawiający nie dopuści.

19.	Dotyczy pakietu nr 25, poz. 25 czy Zamawiający dopuści wycenę SkinScabin, płyn, 120 ml?	Tak, Zamawiający dopuści. Zamawiający dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 25 oraz Załącznika 2.25 do SWZ poprzez dopisanie w poz. nr 25 w kolumnie jednostka miary „lub 120ml”
20.	Dotyczy pakietu nr 58, poz. 10 czy Zamawiający miał na myśli wycenę Atracurium besilas 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 amp w ilości 20 op?	Zamawiający miał na myśli wycenę wskazaną w SWZ, tj. Atracurium besilas 50 mg/5 ml a 2,5 ml (opakowanie po 5 ampulek), 20 opakowań.
21.	Dotyczy pakietu nr 2 poz. 17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu który zgodnie z CHPL w swoim składzie zawiera:100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12), 20 mg lidokainy chlorowodoru.	Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
22.	Dotyczy pakietu nr 9 poz. 17. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Dobutamin hameln, 5 mg/ml; 50ml, roztw. do infuz., 1fiol ?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
23.	Dotyczy pakietu nr 26 poz. 14. 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, nie wymaga.
24.	Dotyczy pakietu nr 26 poz. 14. Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
25.	Dotyczy pakietu nr 49 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?	Wskazany opis jest równoważny do pozycji 48 w Pakiecie nr 49. Zamawiający nie wyraża zgody na wycenę tego produktu w poz. 49.
26.	Dotyczy pakietu nr 49, poz. 37 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?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
27.	Dotyczy pakietu nr 58, poz. 15 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?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
28.	Dotyczy pakietu nr 48 Czy Zamawiający dopuści wycenę Szczep. p/gryp. VaxigripTetra sezon 24/25, 0,5ml, 1amp-strz.z igłą w ilości 150 op ?	Tak, Zamawiający dopuści.
29.	Dot. pak. nr 1 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 60 szt. z przeliczeniem ilości na 2 op.?	Tak, Zamawiający dopuści z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.
30.	Dot. pak. nr 1 poz. 8 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 5 szt. z przeliczeniem ilości na 20 op.?	Tak, Zamawiający dopuści z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.
31.	Dot. pak. nr 1 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 5 szt. z przeliczeniem ilości na 6 op.?	Tak, Zamawiający dopuści z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.
32.	Dot. pak. nr 17 poz.: 2, 6, 13, 19, 20, 21; pak. nr 30 poz. 3, 4; pak. nr 38 poz. 1, 2; pak. 54 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej?	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
33.	Dot. pak. nr 30 poz. 9, 10	Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?	
34.	Czy w Pakiecie 8 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ.
35.	Czy w Pakiecie 8 poz. 9 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).	Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ.
36.	Czy w Pakiecie 49 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.	Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ.
37.	Czy w Pakiecie 49 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.	Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnie z SWZ.
38.	Czy Zamawiający w pakiecie 39 wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu?	Zamawiający dopuszcza postać leku w ampułko-strzykawkach lub we wstrzykiwaczach – do wyboru Wykonawcy.
39.	Czy w przypadku wprowadzenia lub zmiany ceny urzędowej na wyższą niż cena umowna Zamawiający zaakceptuje wzrost ceny określonej w umowie do poziomu obowiązującej urzędowej ceny hurtowej?	Nie, Zamawiający nie akceptuje, zapisy SWZ bez zmian.
40.	Ze względu na fakt, iż w całym zakładanym okresie realizacji umowy nie jest możliwe zapewnienie dostaw szczepionki p/grypie z min. 12 mc terminem ważności prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie dostaw szczepionki o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2024/25 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy	Tak, Zamawiający akceptuje zgodnie z zapisem §6 ust. 6.7 umowy.
41.	Dot. §3 ust. 3.5 wzoru umowy. Ze względu na długi okres realizacji dostaw przedmiotu zamówienia oraz możliwość ustawowej zmiany urzędowej ceny zbytu na niektóre produkty farmaceutyczne, prosimy o wprowadzenie do przyszłej umowy przetargowej zapisu umożliwiającego zmiany cen brutto produktów będących przedmiotem umowy zarówno w górę jak i w dół, od dnia wejście w życie aktu prawnego zmieniającego wysokość cen leków objętych refundacją.	Zamawiający nie wyraża zgody na umieszczenie proponowanego zapisu.
42.	Dot. §12 ust. 12.3 wzoru umowy. Prosimy o wprowadzenie automatycznej indeksacji wynagrodzenia, opartej o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki	Zamawiający pragnie pozostać przy swoich zapisach, jednocześnie je łagodząc. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji Rozdziału XIV „Wzór umowy” w §12

	<p>cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni miesiąc = 100). 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 związanym 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 ogłaszanym w komunikacie Prezesa GUS. 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.</p> <p>W związku z tym wnosimy o określenie:</p> <p>a. sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia: w oparciu o skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji;</p> <p>b. poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniającego do dokonania waloryzacji: kiedy wyżej opisane obliczenie (suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS) wyniesie 5% lub więcej;</p> <p>c. okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy: pierwsza zmiana po upływie 6 miesięcy, każda kolejna po 3 miesiącach;</p> <p>d. maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o ww. zasadach wprowadzania zmian: 15% wysokości pierwotnego wynagrodzenia umownego.</p> <p>Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia, że gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia kar umownych.</p>	<p>ust. 12.3: „(...)” 2) ceny materiałów lub kosztów muszą ulec zmianie o co najmniej 5% względem cen z dnia zawarcia umowy, aby zmiana mogła zostać wprowadzona (w przypadku kolejnych zmian liczone są ceny wg stanu na dzień poprzedniej zmiany wynagrodzenia); (...)” 6) maksymalną wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia wynosi 15% liczony od wartości pierwotnego wynagrodzenia; (...)”</p>
43.	<p>Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo</p>	<p>Pytanie nie dotyczy treści SWZ.</p>

	upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?	
44.	<p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z postaci:</p> <ul style="list-style-type: none"> - oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego, - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia. <p>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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).</p>	Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe na etapie postępowania przetargowego.

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 2.4, 2.10, 2.13, 2.25 i 2.51 do SWZ
2. Zmodyfikowany wzór umowy.

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 65 Pakietów – znak: 15-PN-23– **nie zmienia się.**

PREZES ZARZĄDU

Tomasz Augustyniak