

Gdańsk, 25.04.2024r.

## Wykonawcy w postępowaniu

postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605), (dalej jako: ustawa Pzp) pn. **Sukcesywna dostawa produktów leczniczych. GUM2024ZP0016**

Gdański Uniwersytet Medyczny jako Zamawiający, na podstawie art. 137 ust. 1, 2 i 6 Pzp, dokonuje zmiany treści **Opisu Przedmiotu Zamówienia część nr 1 (zał. nr 3 do SWZ)** oraz **Projekt Umowy część nr 1 (zał. nr 4.1. do SWZ)**.

**Ponadto zmianie ulegają odpowiedzi udzielone na pytania – (pismo Zamawiającego z dnia 26.03.2024r.), które otrzymują następujące brzmienie:**

### **Dot. Pytania nr 2 z dnia 26.03.2024r.**

Czy Zamawiający w par. 3.4 zamiast 24-miesięcznego terminu przydatności wskaże 12-miesięczny oczekiwany termin przydatności? Jest to realny, możliwy do zapewnienia w obrocie termin przydatności leku. Projekt naukowy Zamawiającego z pewnością umożliwi estymacje dostaw takich, aby zużycie leku nastąpiło w ciągu 12 miesięcy.

### **Odpowiedź**

Zgodnie z załącznikiem nr 3 do SWZ „Opis przedmiotu zamówienia” pkt 6 (Część nr 1) i pkt 7 (Część nr 2) Zamawiający określił, iż dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

**Dodatkowo w odpowiedzi na pytanie, Zamawiający dokonuje zmiany treści § 3 ust. 3 i 4 Projektu Umowy część nr 1 (zał. nr 4.1. do SWZ), które otrzymują następujące brzmienie:**

3. Wykonawca gwarantuje i bierze za to - zarówno wobec Zamawiającego jak i podmiotów trzecich - pełną odpowiedzialność, że dostarczane w ramach realizacji niniejszej umowy Badane Produkty Lecznicze przez cały okres jej obowiązywania będą posiadały wszelkie wymagane polskim prawem dopuszczenia i rejestracje, a także termin ważności nie krótszy niż **24-12 miesięcy**, licząc od dnia ich dostarczenia do **Apteki Ośrodek**, oraz że cechy formulacji nie będą stwarzać zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się na własny koszt i ryzyko informować na bieżąco Zamawiającego o wstrzymaniu lub wycofaniu z obrotu produktu leczniczego zawierającego dupilumab oraz innych faktach mających istotne znaczenie dla użycia Badanych Produktów Leczniczych.
4. W przypadku Wykonawcy będącego hurtownią farmaceutyczną:

Wykonawca gwarantuje i bierze za to - zarówno wobec Zamawiającego jak i podmiotów trzecich - pełną odpowiedzialność, że dostarczane w ramach realizacji niniejszej umowy Badane Produkty Lecznicze będą posiadały termin ważności nie krótszy niż **24 12 miesięcy**, licząc od dnia ich dostarczenia do Apteki. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się informować na bieżąco Zamawiającego o wstrzymaniu/wycofaniu z obrotu produktu leczniczego oraz innych faktach mających istotne znaczenie dla użycia Badanych Produktów Lecznicznych.

**Zamawiający dokonuje zmiany treści ust. 5 Modyfikacja nr 1 OPZ część nr 1 22.03.2024r., który otrzymuje następujące brzmienie:**

Okres ważności produktu leczniczego – min. **12 24** miesięcy licząc od dnia dostarczenia towaru Zamawiającemu.

**Dot. Pytania nr 4 z dnia 26.03.2024r.**

Czy Zamawiający w par 5.6 wykreśli zapis o „towarach budzących zastrzeżenia”? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5.4 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniesł koszty transportu dostawy, co do której „zwrócono towar” wskutek „zastrzeżeń”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

**Odpowiedź**

W odpowiedzi na pytanie, Zamawiający dokonuje zmiany treści **§ 5 ust. 6 Projektu Umowy część nr 1 (zał. nr 4.1. do SWZ), który otrzymują następujące brzmienie:**

**Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonych a niezamówionych towarów. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy w terminie 14 dni od dnia złożenia reklamacji w w/w trybie.**

**Dot. Pytania nr 5 z dnia 26.03.2024r.**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.7? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 5.4 i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest uwzględnienie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniesł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

**Odpowiedź**

W odpowiedzi na pytanie, Zamawiający **usuwa § 5 ust. 7 Projektu Umowy część nr 1 (zał. nr 4.1. do SWZ).**

**Dot. Pytania nr 7 z dnia 26.03.2024r.**

Czy Zamawiający w par. 8.14 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do

czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

#### Odpowiedź

Klauzula waloryzacyjna – inflacyjna obejmuje zarówno podwyższenie, jak i obniżenie wynagrodzenia w oparciu o konkretne przesłanki.

#### Dot. Pytania nr 12 z dnia 26.03.2024r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie wydruku temperatury tylko do punktu odbioru leku?

#### Odpowiedź

~~Zamawiający nie wyraża zgody na przesłanie wydruku temperatury tylko do punktu odbioru leku.~~

**Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie wydruku temperatury tylko do Apteki UCK.**

**W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany treści zał. nr 4.1. do SWZ\_PPU § 5 ust. 3 (Część nr 1), który otrzymuje następujące brzmienie:**

Wykonawca przy realizacji każdego zamówienia zobowiązany jest przekazywać Zamawiającemu dokumentację związaną z transportem Badanych Produktów Leczniczych do Apteki Szpitalnej Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego, 80-214 Gdańsk, ul Smoluchowskiego 17 (Budynek CMI, parter), w tym potwierdzenie dostarczenia przesyłki upoważnionej do odbioru osobie oraz wydruk pomiarów temperatury z rejestratorów, które zostały zarejestrowane podczas transportu Badanych Produktów Leczniczych ~~Skany podpisanych dokumentów związanych z transportem dostarczane będą Zamawiającemu drogą elektroniczną na adres przedstawiciela Zamawiającego określony w §12~~ nie później niż w ciągu **3 tygodni 24 godzin** od dostarczenia danej transzy Badanych Produktów Leczniczych ~~do Apteki Szpitalnej Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego, 80-214 Gdańsk, ul Smoluchowskiego 17(Budynek CMI, parter).~~

#### Dot. Pytania nr 13 z dnia 26.03.2024r.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisów zawartych w par. 5 pkt. 3 wymagające dostarczenia dokumentacji związanej z dostawą w ciągu 24 godzin? Skan dokumentu potwierdzającego dostawę (list przewozowy) dostępny jest w ciągu 3 tygodni i z przyczyn technicznych nie ma możliwości uzyskania go w ciągu 24 godzin.

#### Odpowiedź

~~Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od zapisów zawartych w par.5 pkt.3, ponieważ w przypadku zaginięcia dostarczonych produktów leczniczych Zamawiający musi posiadać informację kto fizycznie odebrał leki. Dokumentem potwierdzającym odbiór może być protokół wydania, list przewozowy lub Log Zamawiającego.~~

Zamawiający wyraża zgodę na zapis (...) *dostępny jest w ciągu 3 tygodni* (...)

**W odpowiedzi na pytanie Zamawiający dokonuje zmiany treści zał. nr 4.1. (Część nr 1) do SWZ PPU § 5 ust. 3, który otrzymuje następujące brzmienie:**

Wykonawca przy realizacji każdego zamówienia zobowiązany jest przekazywać Zamawiającemu dokumentację związaną z transportem Badanych Produktów Leczniczych do Apteki Szpitalnej Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego, 80-214 Gdańsk, ul Smoluchowskiego 17 (Budynek CMI, parter), w tym potwierdzenie dostarczenia

przesyłki upoważnionej do odbioru osobie oraz wydruk pomiarów temperatury z rejestratorów, które zostały zarejestrowane podczas transportu Badanych Produktów Leczniczych ~~Skany podpisanych dokumentów związanych z transportem dostarczane będą Zamawiającemu drogą elektroniczną na adres przedstawiciela Zamawiającego określony w §12 nie później niż w ciągu 3 tygodni 24 godzin~~ od dostarczenia danej transzy Badanych Produktów Leczniczych ~~do Apteki Szpitalnej Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego, 80-214 Gdańsk, ul Smoluchowskiego 17(Budynek CMI, parter).~~

**Zamawiający dokonuje zmiany treści zał. nr 4.1.do SWZ\_PPU § 2 ust. 6 (Część nr 1), oraz zał. 4.2. do SWZ\_PPU § 2 ust. 6 (Część nr 2), które** otrzymują następujące brzmienie:

„Zamawiający jest uprawniony do dokonania w trakcie obowiązywania umowy zmiany konkretnego miejsca dostawy w obrębie budynków Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego zlokalizowanych w Gdańsku.

Powyższa zmiana następować będzie w formie pisemnego aneksu zawartego pod rygorem nieważności. Każda ze stron zobowiązuje się do pisemnego powiadomienia drugiej strony o zmianie adresu do korespondencji pod rygorem uznania za skuteczne doręczenie na ostatnio wskazany adres.”

**Zamawiający dokonuje zmiany treści zał. nr 4.1.do SWZ\_PPU § 6 ust. 1 (Część nr 1) oraz zał. 4.2. do SWZ\_PPU § 6 ust. 1 (Część nr 2), które** otrzymują następujące brzmienie:

Wykonawca do czasu zakończenia Badania, nie dłużej jednak niż do **31.07.2029 r.** 4 zobowiązany jest do współpracy z Zamawiającym w zakresie udzielania odpowiedzi na pytania URPL i Komisji Bioetycznej dot. Badanego Produktu Leczniczego.

Zamawiający publikuje w/w dokumenty z uwzględnieniem dokonanych zmian pn.:

- **Modyfikacja nr 1 OPZ\_część nr 1\_25.04.2024r.**
- **Modyfikacja nr 3 Projekt Umowy\_ część nr 1\_25.03.2024r.**
- **Modyfikacja nr 3 Projekt Umowy\_ część nr 2\_25.04.2024r.**

*Zastępca Kanclerza ds. Strategii i Rozwoju*

*Katarzyna Grzejszczak*

*Sprawę prowadzi: Tomasz Krysiak*