

dot. sprawy: 63/ZP/2024

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawy leków** wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytanie 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Sprzedający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 5:

5. Z wnioskiem o dokonanie zmiany wynagrodzenia może wystąpić także Zamawiający i jest on uprawniony do żądania od Wykonawcy przedstawienia dokumentów, z których będzie wynikać, w jakim zakresie okoliczności, na które się powołuje, mają wpływ na koszty wykonania zamówienia, w tym przedłożenia odpowiednich zestawień, w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego, nie krótszym niż 14 dni od dnia otrzymania przez Wykonawcę pisemnego żądania Zamawiającego. W przypadku uchybienia wyznaczonemu terminowi, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 50,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 2

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 17 i 18 i w Pakiecie nr 34 poz. 5 i 6 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 17 i 18 i w Pakiecie nr 34 poz. 5 i 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsulce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w niewielkiej objętości płynu (prosimy o możliwość zaoferowania produktu po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom uczulonym na ten składnik. Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odp; Dopuszcza pod warunkiem rejestracji jako lek.

Pytanie 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 11 poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 11 poz. 23 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.,? Produkt nie zawiera białka mleka krowiego i może być podawany osobom uczulonym na jego składniki, Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%; <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%; <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź: Dopuszcza pod warunkiem rejestracji jako lek.

Pytanie 4

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 13 poz. 90 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 13 poz. 90 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.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 5

Czy w Pakiecie nr 13 poz. 90 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.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 6

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania w Pakiecie nr 27 glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą jego bezdotykowe usuwanie? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu wykonującego pomiar, gdyż eliminuje konieczność wyciągania z glukometru rękami zużytego, zabrudzonego krwią paska.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający zaofiarowania w Pakiecie nr 27 glukometru umożliwiającego ustawienie odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

Odpowiedź: Zamawiający nie określa tego parametru, ale dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaofiarowane w Pakiecie nr 27 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych zapewnia kompletność i ciągłość dostaw, gdyż wymusza na dostawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych.

Odpowiedź: Paski mają być wyrobem medycznym, Zamawiający nie wymaga, aby były refundowane.

Pytanie 9

Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiecie nr 27 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla polskiego dystrybutora/importera lub dla wykonawcy reprezentującego taki podmiot, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga przedłożenia w/w dokumentów na etapie postępowania.

Pytanie 10

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 13 poz. 68 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 13 poz. 68 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważną pod względem funkcjonalny - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

STAXEDIR™



MAŚĆ

30 ml

KOMPLEKS
EMOXILANE®

Nieinwazyjne i szybkie rozwiązanie
na krwawienie z nosa i ran skórnych



DZIAŁANIE 2w1

Zapobiega i powstrzymuje, nawilża



WYGODNA APLIKACJA

Higieniczna końcówka tubki

EMOXILANE® -KOMPLEKS*

Hialuronian sodu: działanie hemostatyczne i prokoagulacyjne

Witamina E i octan witaminy E, pantenol: działanie antyoksydacyjne

Cytrynian srebra: działanie przeciwdrobnoustrojowe

Pantenol, hialuronian sodu: działanie przeciwzapalne, regenerujące i nawilżające

SKŁAD

woda, EMOXILANE® (pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferolu, roztwór cytrynianu srebra), gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, glikol kaprylowy, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy

SPOSÓB UŻYCIA

Dorośli i dzieci:

umyć ręce, zaaplikować na palec odpowiednią ilość maści, a następnie nałożyć cienką warstwę produktu na zmienione chorobowo miejsca. Delikatnie masować aż do całkowitego wchłonięcia.
Stosować 2-3 razy dziennie lub zgodnie z zaleceniami lekarza.

Literatura:

- Belvedere R., Novizio N., Eletto D., Porta A., Bagnulo A., Cerciello A., Di Maio U., Petrella A., The Procoagulant Activity of Eموxilane®: A New Appealing Therapeutic Use in Epistaxis of the Combination of Sodium Hyaluronate, Silver Salt, α-tocopherol and D-panthenol. Life, 2021; 11(9):992*.
- Staxedir™ instrukcja użycia.

TO JEST WYRÓB MEDYCZNY. UŻYWAJ GO ZGODNIE Z INSTRUKCJĄ UŻYTKOWANIA LUB ETYKIETĄ.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Proszę nie wyceniać.

Pytanie 12

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem gdzie jest określona postać wyłącznie.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem gdzie jest określona postać wyłącznie.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, za wyjątkiem gdzie jest określona gramatura wyłącznie.

Pytanie 16

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18

Pakiet 5, poz. 1

Prosimy o określenie ilości opakowań wymaganej przez Zamawiającego, 3 opakowania * 3 fiołki, czy 1 opakowanie * 3 fiołki?

Odpowiedź: 3 opakowania – patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ w tym zakresie.

Pytanie 19

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 5mg/ml * 5 ampulek * 10 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20

Pakiet 13, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści Calsiosol 95,5mg/ml 10ml*5amp?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 21

Pakiet 13, poz. 39

Prosimy o doprecyzowanie o jaką dokładnie dawkę prosi Zamawiający w podanej pozycji.

Odpowiedź: 250 mg – patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ w tym zakresie.

Pytanie 22

Pakiet 13, poz. 84

Czy Zamawiający dopuści żel do oczu 1,5mg/g * 5g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 23

Pakiet 28, poz. 17, 18, 19, 20

Zwracamy się z prośbą o określenie czy w ww. pozycjach Zamawiający miał na myśli substancję Morphini sulfate czy Morphini hydrochloridum, oraz czy dopuści opakowania * 30 szt.

Odpowiedź: Morphini sulfate. Zamawiający nie dopuszcza op * 30 szt.

Pytanie 24

Pakiet 28, poz. 26

Prosimy o doprecyzowanie jaka dokładnie dawka jest wymagana w ww. pozycji.

Odpowiedź: 10 mg – patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ w tym zakresie.

Pytanie 25

Pakiet 35, poz. 13, 19

Czy zamawiający dopuści receptury?

Odpowiedź: Poz. 13,19 dotyczy leków, dla poz. 12,17 dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet 37, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści Somatex 3mg*1 fiol?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 27

Dotyczy § 4 ust. 4 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

Pytanie 28 Odpowiedź: Nie.

Dotyczy § 9 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy na: „W przypadku niewyczerpania w okresie obowiązywania umowy wartości brutto umowy Kupujący uprawniony będzie, na podstawie aneksu, podpisanego przez Kupującego i Sprzedającego przed upływem terminu określonego w § 4 ust. 1, do przedłużenia terminu obowiązywania umowy o czas określony wskazany w aneksie, nie dłużej niż o 90 dni”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 29

Dotyczy § 10 ust. 2 pkt 9) wzoru umowy - Prosimy o dodanie po przecinku następującego zwrotu: „w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna”.

Odpowiedź: Tak, patrz zmiana SWZ w tym zakresie.

Pytanie 30

PAK 7 POZ 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 40 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 31

PAK 43 POZ 1,2

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 32

PAK 43 POZ 1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenalina miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy?

Odpowiedź: Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 33

PAK 46 POZ 1

Czy Zamawiający ma na myśli Fluconazole w dawce 400mg/ 200ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 34

PAK 53 POZ 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 35

PAK 57 POZ 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu glycophos w opakowaniu typu ampulka 20 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 36

PAK 64 POZ 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 37

PAK 64 POZ 2

a) Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania typu butelka szklana?

b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: a) Tak.

b) Tak.

Pytanie 38

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 12 - testy ureazowe mokre nowej generacji wykorzystujące płyny zawarte w biopłatach, bez dodatkowej ilości płynów ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 39

Zapytania do pakietu 13 poz. 86,87

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 40

Zapytania do pakietu 13 poz. 86,87

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 41

Pytanie do wzoru umowy:

Do §2 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 5 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości poszczególnych produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Zastrzeżenie bowiem „Ilości poszczególnych rodzajów towaru w opisie przedmiotu zamówienia mają charakter szacunkowy i orientacyjny. Kupujący zastrzega sobie możliwość zmiany przyjętych w umowie ilości, stosownie do swoich potrzeb.” w praktyce oznaczać może, że jedno z wycenianych pozycji mogą nie ulec zwiększeniu wcale, natomiast inne o niczym nieograniczoną ilość. Aktualna treść §2 ust. 5 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 42

Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zapisu: „... towary z krótszym terminem ważności za zgodą przedstawiciela Zamawiającego”.

Odpowiedź: Patrz zmodyfikowany SWZ w tym zakresie.

Pytanie 43

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie §9 ust. 2 wzoru umowy. Przedłużenia okresu obowiązywania umowy stanowi istotną zmianę treści umowy, a co za tym idzie nie może być zależne jedynie od jednostronnej czynności prawnej dokonanej przez Zamawiającego, tym bardziej, że w myśl art. 139 ust. 2 PZP umowa w sprawie zamówienia publicznego, a zatem również wszelkie jej zmiany, wymaga, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 44

Do §11 ust. 1 wzoru umowy: Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 25% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 3%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 45

Do §11 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z opisanego w §11 ust. 1 wzoru umowy sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia opartego na wyliczeniach wykonawcy oraz zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia opartą o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki 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). Wyjaśniamy, że uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę wymaganych dokumentów źródłowych oraz kalkulacji cenowej, uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia - zgodnie z zamysłem ustawodawcy, a także ideą oraz istotą samej waloryzacji - powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę powyższych dokumentów przez Wykonawcę stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, albowiem – wbrew woli ustawodawcy – stanowi on jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia. 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 Głównego Urzędu Statystycznego. 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. Ponadto, wymóg zawarty w §11 ust. 1 stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów), stosowane rozwiązania organizacyjne. Z powyższych wyjaśnień wynika zatem, że do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa GUS.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 46

Do §11 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 47

Do §11 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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.

Odpowiedź: Nie

Załącznikami do niniejszych odpowiedzi są zmodyfikowany SWZ i zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ.

Wszelkie zmiany są zaznaczone kolorem czerwonym.

Z poważaniem,

Sekcja Zamówień Publicznych