

Gliwice, 09.06.21 r.  
nr sprawy: DO/DZ--381-1-10/21

## DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

dot. postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod numerem 2021/S 093-241128 w dniu 2021-03-03, którego przedmiotem zamówienia są Sukcesywne dostawy leków dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego, Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), Zamawiający przekazuje treść złożonego pytania i udzielonej odpowiedzi:

### Zapytanie nr 3

#### Pytanie nr 13

Niniejszym zwracamy się z wnioskiem o sprostowanie i doprecyzowanie dokumentu będącego Załącznikiem 4.1 do SWZ (Projektowane postanowienia umowy) opublikowanego przez Zamawiającego po wyjaśnieniach treści SWZ wraz z pismem z dnia 31 maja 2021 r.

Zwracamy uwagę, że zgodnie z wyjaśnieniami treści SWZ w zakresie pytania dotyczącego Par. 2 Projektowanych postanowień umowy na pytanie:

„Par. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego paragrafu umowy poprzez dodanie do niego postanowienia w następującym brzmieniu:

„Ze względu na charakter procesu wytwarzania asortymentu, który jest zależny od żywych układów i materiału wyjściowego pacjenta, Wykonawca nie gwarantuje, że wytworzenie produktu leczniczego dla danego pacjenta zakończy się sukcesem ani że infuzja produktu leczniczego będzie powodować określony skutek u pacjentów.”

Uzasadnienie:

Mając na uwadze fakt, że lek jest wytwarzany z komórek ludzkich, jego jakość zależy w dużej mierze od jakości komórek pobranych od pacjenta. Proponowane postanowienie wprowadza zasadę, że Wykonawca nie może zapewnić, że wytworzenie produktu dla danego pacjenta zakończy się sukcesem. W przypadku braku możliwości wytworzenia produktu lub parametrów produktu niezgodnych z Charakterystyką Produktu Leczniczego Zamawiający nie będzie zobowiązany do zapłaty ceny za taki produkt zgodnie z par. 5 ust. 6 pkt 2) Umowy.”

Zamawiający udzielił odpowiedzi: „Zamawiający wyraża zgodę” podczas gdy w opublikowanej wersji Załącznika 4.1 do SWZ powyższa zmiana nie została uwzględniona zgodnie z ww. wnioskiem i Par. 2 obecnie ma następujące brzemienie:

„Ze względu na charakter procesu wytwarzania asortymentu, który jest zależny od żywych układów i materiału wyjściowego pacjenta, Wykonawca nie gwarantuje, że wytworzenie asortymentu dla danego pacjenta zakończy się sukcesem ani, że infuzja asortymentu będzie wywoływać oczekiwany skutek u pacjenta. O zaistnieniu takich okoliczności Wykonawca niezwłocznie, pisemnie poinformuje Zamawiającego. W takim przypadku Zamawiający nie będzie zobowiązany do zapłaty ceny za taki asortyment”

Powyżej zaznaczone zdanie zasadniczo modyfikuje wnioskowane postanowienie umowne niezgodnie z wnioskiem wykonawcy, co tym samym nie jest tożsame z odpowiedzią Zamawiającego wyrażającą zgodę na modyfikację.

W związku z powyższym wnosimy o sprostowanie poprawionego wzoru umowy i modyfikację zgodnie z pytaniem na które Zamawiający wyraził zgodę bez dodatkowych zastrzeżeń w tym zakresie.

Jednocześnie w przypadku braku zgody na powyższe, z daleko posuniętej ostrożności wnosimy zgodnie z art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych o wyjaśnienie treści SWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na Zamówienie.

Dot.: Załącznik nr 4.1 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy

Par. 2 ust. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Ze względu na charakter procesu wytwarzania asortymentu, który jest zależny od żywych układów i materiału wyjściowego pacjenta, Wykonawca nie gwarantuje, że wytworzenie produktu leczniczego dla danego pacjenta zakończy się sukcesem ani że infuzja produktu leczniczego będzie powodować określony skutek u pacjentów.”

Uzasadnienie:

Mając na uwadze fakt, że lek jest wytwarzany z komórek ludzkich, jego jakość zależy w dużej mierze od jakości komórek pobranych od pacjenta. Proponowane postanowienie wprowadza zasadę, że Wykonawca nie może zapewnić, że wytworzenie produktu dla danego pacjenta zakończy się sukcesem. W przypadku braku możliwości wytworzenia produktu lub parametrów produktu niezgodnych z Charakterystyką Produktu Leczniczego Zamawiający nie będzie zobowiązany do zapłaty ceny za taki produkt zgodnie z par. 5 ust. 6 pkt 2) Umowy.

Dodatkowo pragniemy zaznaczyć, że zgodnie z art. 135 ust. 5 Prawa zamówień publicznych Zamawiający może zawsze zmodyfikować treść SWZ w tym treść jej załączników na 6 dni przed składaniem ofert bez przesuwania tego terminu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę i potwierdza, że ust. 4. otrzymuje brzmienie:**

4. Ze względu na charakter procesu wytwarzania asortymentu, który jest zależny od żywych układów i materiału wyjściowego pacjenta, Wykonawca nie gwarantuje, że wytworzenie asortymentu dla danego pacjenta zakończy się sukcesem ani, że infuzja asortymentu będzie wywoływać oczekiwany skutek u pacjenta.

Przedmiotowe informacje stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia

Z-CADYREKTORA  
ds. Finansów i Zarządzania

  
mgr Anna Kotuła

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
i Zaopatrzenia

  
mgr Urszula Wojcieszek