



Bytów, 15.05.2025 r.

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SWZ II

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Powiatu Bytowskiego Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: **dostawa produktów leczniczych do Szpitala Powiatu Bytowskiego Sp. z o.o. ZP13/A/7/2025**, Komisja przetargowa informuje:

Zgodnie z art. 90 i art. 137 ust. 6 Ustawy Prawo zamówień publicznych zostaje zmieniony termin składania ofert na dzień 30.05.2025 r. godz. 09:00 i otwarcie ofert na dzień 30.05.2025 r. godz. 10:00.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 3 Dotyczy części 13 poz. 52

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji przechowywany był w temperaturze pokojowej.

Pytanie 4 Dotyczy części 13 poz. 52

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?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 13 poz. 29

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wydziela i nie wykreśla pozycji 29 z części / pakietu 13.

Pytanie 6 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 105

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Uman Big 180j.m./ml.

Pytanie 7 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 13

Czy Zamawiający wymaga preparatu lekowego w formie liposomalnej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.



Pytanie 8 Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt pakowany w worek? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Dotyczy pakietu nr 11 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Na rynku brak jest kapsułek zwykłych.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dotyczy pakietu nr 11 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak jest kapsułek zwykłych.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dotyczy pakietu nr 13 poz. 28, 38, 39, pakietu nr 14 poz. 14, 15, 137, 174.

Czy w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź

W przypadku braku lub tymczasowego braku leku należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku lub tymczasowym braku leku.

Pytanie 12 Dotyczy pakietu nr 13 poz. 46

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Meprelon, 250 mg, prosz, rozp. d/sp. r.d/ wst,inf.,1 fiol+1amp?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Dotyczy pakietu nr 13 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu leczniczego Thiamine hydrochloride na jednorazowe dopuszczenie Ministra Zdrowia, w sytuacji jeśli tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku polskim.

Pytanie 14 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Na rynku brak jest tabletek zwykłych.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Pudroderm, zaw.na skórę, 140 g w ilości 2 opakowań?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opakowań produktu Pudroderm po 140 g.

Pytanie 16 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 28

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp w ilości 8 opakowań?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat Calcium Gluconate Hameln a' 10 ampułek w ilości 8 opakowań.



Pytanie 17 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 83, 84

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt zarejestrowany jako **suplement diety**? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

Odpowiedź

Zamawiający usuwa pozycje 83 i 84 z części 14.

Zamawiający załączy tekst jednolity Załącznika nr 1 M do SWZ – Część 14, uwzględniający powyższe zmiany.

Pytanie 18 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 95

Czy Zamawiający dopuści produkt będący **środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego**? Na rynku jest dostępny jedynie taki produkt o smaku cytrynowym.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 97

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w w/w pozycji Zamawiający dopuści produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu leczniczego Glyceroli trinitras na jednorazowe dopuszczenie Ministra Zdrowia, w sytuacji jeśli tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku polskim.

Pytanie 20 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 132, 133

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu? Na rynku brak jest tabletek zwykłych.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 141, 142

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułek dojelitowych twardych? Na rynku brak jest tabletek zwykłych.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 173

Czy w związku z **brakiem produkcji** preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

Odpowiedź

W przypadku braku lub tymczasowego braku leku należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku lub tymczasowym braku leku.

Pytanie 23 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 182

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź

Zamawiający nie wydziela pozycji 182 z części 14 do osobnego pakietu / części.

Pytanie 24 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 194

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Na rynku brak jest tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 197, 206

Prosimy o doprecyzowanie wymaganej ilości.

Odpowiedź

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską. W części 14 dla pozycji 197 i 206 poprawiamy ilość szacunkowa na 12 miesięcy.



Poz. 197 – wymagamy wyceny 1 opakowania a'5 szt.

Poz. 206 – wymagamy wyceny 1 opakowania a'10 szt.

Zamawiający załączył tekst jednolity Załącznika nr 1 M do SWZ – Część 14, uwzględniający powyższe zmiany.

Pytanie 26 Dotyczy pakietu nr 14 poz. 200

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu? Na rynku brak jest kapsulek zwykłych.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Pytania do wzoru umowy ramowej: Do §1 ust. 4 wzoru umowy:

Wnosimy o zmianę zapisów §1 ust. 4 wzoru umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu umowy do wartości 70%, gdyż próg realizacji minimum 40% wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) ponieważ może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust. 2 pkt 1) i 3) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1) ww. ustawy.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisu umowy.

W wyniku postępowania zostanie zawarta umowa ramowa. Umowę ramową stosuje się w sytuacji, gdy Zamawiający nie może określić wiążących ilości towarów, które zakupi. Celem umowy ramowej jest ustalenie warunków dotyczących zamówień, jakie mogą (nie muszą) zostać udzielone w danym okresie (KIO 2665/13). Jej przedmiot obejmuje zatem jedynie zobowiązanie do podjęcia starań w celu udzielenia i wykonania zamówienia. Mówiąc z dużym uproszczeniem – umowa ramowa jest umową o umawianie się." J. Jerzykowski [w:] W. Dzierżanowski, Ł. Jaźwiński, M. Kittel, M. Stachowiak, J. Jerzykowski, *Prawo zamówień publicznych. Komentarz*, Warszawa 2021, art. 311. W tym wypadku Zamawiający nie ma obowiązku określania ilości zamawianych towarów.

Pytanie 28 Pytania do wzoru umowy ramowej Do §6 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary za odstąpienie od umowy w wysokości do 10% wartości NIEZREZLIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź

Ze względu na charakter umowy ramowej, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy w tym zakresie.

Pytanie 29 Pytania do wzoru umowy ramowej Do §8 wzoru umowy

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 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

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie 30 Pytania do wzoru umowy ramowej

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 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?

Odpowiedź

Zapytanie nie zawiera wniosku, o którym mowa w art. 135 ust. 1 ustawy PZP.

Pytanie 31 Pytania do wzoru umowy ramowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z postaci: - oświadczenia o poddaniu się



egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego, - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia, - poręczenia dokonane przez inną Spółkę/Organ, do kwoty wynikającej z faktur VAT wraz z odsetkami na czas określony, tj. do dnia spłaty zobowiązań wynikających z niniejszej umowy i innych należności pieniężnych.

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.).

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32 Dotyczy Pakiet 8, Pozycja 24,

Calcium chloratum 10%, 100mg/ml amp. x 10 szt.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 Dotyczy Pakiet 8, Pozycja 69

Lidocaini hydrochloridum 1% 2ml amp. x 10 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 34 Dotyczy Pakiet 8, Pozycja 70

Lidocaini hydrochloridum 2% 2ml amp. x 10 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 35 Pakiet 8, Pozycja 71

Lidocaini hydrochloridum 1% 20ml fiol. x 5 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 36 Dotyczy Pakiet 8, Pozycja 72

Lidocaini hydrochloridum 2% 20ml fiol. x 5 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 37 Dotyczy Pakiet 13, Pozycja 10

Bupivacaini hydrochloridum w postaci bupivacainy chlorowodoru jednowodnego 5mg/1ml / 4ml amp. x 5 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga.



Pytanie 38 Dotyczy Pakiet 14, Pozycja 28

Calcii gluconas 1000mg /10ml amp. x 5 szt.: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca^{2+} jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39 Dotyczy Załącznika nr 3 do swz.

Czy Załącznik nr 3 do swz, będący projektem umowy ramowej stanowi wypełnienie procesu art. 313 i 314 ustawy pzp?

Odpowiedź

Postępowanie dotyczy przetargu nieograniczonego na podstawie art. 311 ust. 1 pkt. 1 w zw. z art. 132 i nast. Ustawy.

Zostanie zawarta umowa ramowa z jednym Wykonawcą, tj. Zamawiający zamierza zawrzeć umowę ramową tylko z jednym Wykonawcą lub z jednym Wykonawcą na poszczególne części, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą.

W tym przypadku art. 314 nie ma zastosowania.

Pytanie 40 Dotyczy § 1 ust. 4 i 5 Załącznika nr 3 do swz.

Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna zmiana w ilości asortymentu zamawianego dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno, czy całkowitego zakresu przedmiotu zamówienia pomiędzy tymi grupami?

Odpowiedź

Zamówienie jest podzielone na części. Zamawiający zamierza zawrzeć umowę ramową tylko z jednym Wykonawcą dla każdej części. W sytuacji, w której Wykonawca złoży najkorzystniejszą ofertę na więcej niż jedną część, można zawrzeć jedną umowę, ale wszystkie zapisy (warunki) umowy będą się odnosiły osobno dla każdej części postępowania

Pytanie 41 Dotyczy § 1 ust. 4 i 5 Załącznika nr 3 do swz.

Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywiście jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

Odpowiedź

Opis przedmiotu zamówienia został szczegółowo opisany w załączniku nr 1, osobno dla każdej części zamówienia (załączniki od 1 A do 1N), który określa również szacowaną ilość produktów leczniczych. W okresie obowiązywania Umowy Zamawiający obowiązany jest do zamówienia dostaw na wartość co najmniej 40% łącznego maksymalnego wynagrodzenia określonego w § 2 ust. 1 Umowy osobno dla każdej części postępowania.

Pytanie 42 Dotyczy § 3 ust. 7 Załącznika nr 3 do swz.

Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „nabyciu zastępczym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ i wzorem umowy, zakup w innej hurtowni farmaceutycznej jest możliwy po wystawieniu pisemnej odmowy realizacji zamówienia przez Wykonawcę (PODSTAWA PRAWNA: Art. 36z, ust. 5-6 Prawa farmaceutycznego (Dz. U. 2001 Nr 126, poz. 1381 z późn.zm.), która będzie podstawą do zakupu leku w innej hurtowni farmaceutycznej oraz do pokrycia przez Wykonawcę różnicy w kosztach zakupu.

Pytanie 43 Dotyczy § 3 ust. 7 Załącznika nr 3 do swz.

Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca tego zakupu?



Odpowiedź

Wykonawca otrzyma od Zamawiającego notę obciążeniową, której załącznikiem jest FV za zakup produktu leczniczego.

Pytanie 44 Dotyczy § 3 ust. 7 Załącznika nr 3 do swz.

Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem zakupu „nabycia zastępczego”, wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ i wzorem umowy, zakup w innej hurtowni farmaceutycznej jest możliwy po wystawieniu pisemnej odmowy realizacji zamówienia przez Wykonawcę (PODSTAWA PRAWNA: Art. 36z, ust. 5-6 Prawa farmaceutycznego (Dz. U. 2001 Nr 126, poz. 1381 z późn.zm.), która będzie podstawą do zakupu leku w innej hurtowni farmaceutycznej oraz do pokrycia przez Wykonawcę różnicy w kosztach zakupu.

Wykonawca otrzyma od Zamawiającego notę obciążeniową, której załącznikiem jest FV za zakup produktu leczniczego

Pytanie 45 Dotyczy § 6 ust. 2 Załącznika nr 2 do swz.

Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej oraz równego traktowania Stron Umowy, czy Zamawiający w powołanym przypadkach jako podstawę naliczenia kary umownej przyjmie wartość towaru niedostarczonego a nie całkowitą wartość Umowy, tym bardziej, że Umowa może być zawarta dla więcej niż jedna grupa, zadania, część.

Odpowiedź

W sytuacji, w której Wykonawca złoży najkorzystniejszą ofertę na więcej niż jedną część, można zawrzeć jedną umowę, ale wszystkie zapisy (warunki) umowy będą się odnosiły osobno dla każdej części postępowania.

§ 6 ust. 2 dotyczy odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 46 Dotyczy Zał. 1 J do SWZ - Część 10 - Roztwór leczniczy – Paracetamol.

Czy Zamawiający dopuści w pozycjach 1 i 2 Paracetamol roztwór do infuzji w butelce z LDPE z dwoma portami, produkt leczniczy w opakowanie typu fiolka?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 Dotyczy części 14 poz. 175 i 176

Czy w Części 14 poz. 175 i 176 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. 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

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy, aby produkt w poz. 175 i 176 był zarejestrowany jako produkt leczniczy.



Pytanie 48 Dotyczy Części 14 poz. 96 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 14 poz. 96 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

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49 Dotyczy Części 14 poz. 96 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Części 14 poz. 96 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

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –

- tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletki na kapsułki i odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie
- tabletki na tabletki o przedł. uwaln. i odwrotnie
- fiolki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umieszczonymi pod załącznikiem nr 1 do SWZ.

Pytanie 52 Dotyczy części 8 poz. 105, 132

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tabletki o przedł. uwaln. w części nr 8, poz. 105, 132?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53

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

W przypadku braku lub tymczasowego braku leku należy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku lub tymczasowym braku leku.

Pytanie 54 Dot. części nr 8, poz 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu: CALCIUM CHLORATUM WZF ROZT.DO WSTRZ. 67 MG/ML 10 AMP.A 10ML?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 Dot. części nr 8, poz 34

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci kapsułki miękkiej?



Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 56 Dot. części nr 8, poz 41

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu VITAMINUM B12 WZF ROZT.DO WSTRZ. 500 MCG/ML 5 AMP.A 2ML?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 Dot. części nr 8, poz 89

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu METRONIDAZOL 0,5% POLPHARMA ROZTW.DO WSTRZ.I INFUZ. 5 MG/ML 40 POJ.A 100ML?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58 Dot. części nr 8, poz 91

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu MIDANIUM ROZT.DO INJ. 1 MG/1ML 10 AMP.A 5ML?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59 Dot. części nr 8, poz 100

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w opakowaniu jednostkowym 10 fiol z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza. Należy przeliczyć ilość 650 opakowań a'10 szt.

Pytanie 60 Dot. Część 11 poz. 18

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów: kaps. na kaps o przedł. uwaln?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 61 Dot. Część 11 poz. 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie: AZYCYNIA GRAN.DO SP.ZAW.DOUST. 200 MG/5ML 20 ML (BUTELKA)?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Ponadto działając na podstawie art. 137 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający dokonuje następujących zmian w SWZ:

Punkt 12.1. SWZ otrzymuje brzmienie:

Wykonawca jest związany ofertą do dnia 27.08.2025 r.

Punkt 14.1. otrzymuje brzmienie:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/szpital-bytow> do dnia 30.05.2025 r. do godz. 09.00. Oferty złożone po terminie składania ofert zostanie odrzucona.

Punkt 15.1. otrzymuje brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 30.05.2025 r. godz. 10:00



SZPITAL
POWIATU BYTOWSKIEGO
Sp. z o.o.

77-100 Bytów, ul. Lęborska 13
tel.: 59 8228500, fax: 59 8223990,
e-mail: nzoz.szpital@bytow.biz



Niniejsze pismo staje się integralną częścią SWZ i obowiązujące w nim postanowienia są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania.

Zamawiający załącza również tekst jednolity Załącznika nr 1 M do SWZ – Część 14, uwzględniający powyższe zmiany.

Karolina Glanc
Sekretarz Komisji przetargowej



Szpital Powiatu Bytowskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością,
ul. Lęborska 13, 77-100 Bytów,
zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy.
KRS: 0000330649, NIP: 842-173-38-33, REGON: 220799636
Wysokość kapitału zakładowego: 29 327 700,00zł

