



Wieluń, 17 kwietnia 2025 r.

**Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy postępowania pn. **Sukcesywne dostawy leków, płynów infuzyjnych, substancji i utensyliów recepturowych oraz kontrastów**, numer sprawy: **SPZOZ.ZP.2.24.242.6.2025**.

Zamawiający SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone następujące wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia:

Pytanie 1

Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 8 gąbki żelatynowej w rozmiarach :

- Poz. 1 70mm x 50mm x10 mm
- Poz. 2 70mm x 50mm x1mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet nr 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 14 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, z indykatorem koloru, opakowanie o gramaturze 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pytanie 1

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pytanie 2

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SWZ; 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: Zamawiający wymaga podania ceny pełnych opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 5

Pytanie 3

Jak postąpić w sytuacji braku na rynku lub zaprzestania produkcji? Wycenić po ostatniej cenie jak i wpisać taką informację pod pakietem, czy w ogóle nie wyceniać danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny po ostatniej cenie i wpisania informacji pod pakietem co jest powodem braku dostępności.

Pytanie 6

Pytanie do SWZ dotyczące: IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA. punkt 15 : Zaoferowany przedmiot zamówienia, który jest lekiem, musi znajdować się w Urzędowym Wykazie Produktów Lekniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a Wykonawca musi posiadać zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej. Wykonawca nie jest producentem Leków tylko producentem Żywności Specjalnego przeznaczenia medycznego oraz dystrybutorem spray ze srebrem (pakiet 88) czy w takim razie Zamawiający będzie wymagał od Wykonawcy oświadczeń z GIF oraz hurtowni? Czy Zamawiający wyodrębni pakiet 88 z obowiązku przedstawiania tych zaświadczeń?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oświadczenia, że Wykonawca nie podlega tym wymogom.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w par. 3.6 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy. W tym przypadku zgodnie zapisami umowy w przypadku zaprzestania produkcji danego asortymentu, czasowego wstrzymania lub wycofania z obrotu, Zamawiający dopuszcza zastąpienie poszczególnego asortymentu asortymentem równoważnym.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 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 poniosł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia” „zwrócono towar”. 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w par. 5a.6 zamiast opcji dodatkowego zakupu 30% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 30%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 10

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b z 2% do wartości max. 1%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w par. 9 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'

żądadą 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 poz 1-2 dopuści rozmiar gąbek 70x50x10 mm oraz 7x5x1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy w przypadku dostaw realizowanych w trybie „na ratunek życia” (do 24 godzin) Zamawiający przewiduje możliwość odstąpienia od zamówienia, jeśli termin dostawy przypada na dzień wolny od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość odstąpienia od dostaw realizowanych na „ratunek życia” dla pakietów 8, 14, 21, 28, 30, 38, 40, 42, 64, 77, 88.

Pytanie 14

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 Ust. 1:

1. W przypadkach wymienionych poniżej, Zamawiający uprawniony będzie do obciążenia Wykonawcy następującymi karami umownymi:

a) za zwłokę w realizacji złożonego zamówienia względem terminu określonego § 3 ust. 3 umowy, w wysokości 0,5% wartości netto niedostarczonej części tego zamówienia za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości netto opóźnionego zamówienia;

b) za zwłokę w realizacji obowiązków reklamacyjnych określonych w § 4 względem terminu określonego w § 4 ust. 2, w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanej części zamówienia za rozpoczęty każdy dzień opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia;

c) jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, opisanego w §5 ust. 2

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 91:

Czy zamawiający oczekuje zbalansowanego składu czynników krzepnięcia nie zawierającego antytrombiny III i albuminy przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 91:

Czy zamawiający wymaga, aby oferowany koncentrat zespołu czynników protrombiny zawierał białka C i S oraz zbalansowany skład czynników krzepnięcia nie zawierający antytrombiny III i przez to minimalizował możliwość występowania działań niepożądanych, w tym powikłań zakrzepowo-zatorowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 91:

Czy oferowany koncentrat zespołu protrombiny ma mieć możliwość przechowywania przez cały okres przydatności w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy w pakiecie 26, poz. 2 (Propofol z EDTA 500mg/50ml x 1 amp-strzyk. x 20 ml) zamawiający dopuszcza propofol z EDTA 200mg/20 ml x 5 ampułek, z powodu braku zarejestrowanej w Polsce dawki 20 ml w postaci ampuło-strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy w pakiecie 27 Zamawiający dopuści preparat Noradrenaliny w dawce 0,2mg/ml roztwór do infuzji x 1 fiolka 50ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu 63. Czy zamawiający dopuści preparat: Uman Big, 180 j.m./ml; 1ml, roztw.d/wstrzyk.,1fiol?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu 27. Czy zamawiający dopuści preparat w dawce: 0,2 mg/ml; 50 ml, roztw.d/inf., 1 fiolka

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu 55 Czy zamawiający dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat **cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml?** Preparat ten charakteryzuje szereg zalet wśród których najważniejsze to:

- Bardziej **precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego** zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca.
- **Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc., bez konieczności rozcieńczania i/lub konieczności utylizacji reszty niewykorzystanego preparatu.**
- W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml **jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania** (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków).

Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych **różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny.**

Zatwierdzone różne stężenia dawek cytrynianu kofeiny	Waga niemowlęcia mc.								
	400 g	450 g	500 g	750 g	1 000 g	1 250 g	1 500 g	1 750 g	2 000 g
Dawka podtrzymująca cytrynianu kofeiny 5 mg/kg mc.	2,0 mg	2,25 mg	2,5 mg	3,75 mg	5,0 mg	6,25 mg	7,5 mg	8,75 mg	10 mg
Dla dawki 20 mg/ml *	0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,188 ml	0,25 ml	0,313 ml	0,375 ml	0,438 ml	0,5 ml
Dla dawki 25 mg/ml *	0,08 ml	0,09 ml	0,1 ml	0,15 ml	0,2 ml	0,25 ml	0,3 ml	0,35 ml	0,4 ml
Dla dawki 10 mg/ml	0,2 ml	0,225 ml	0,25 ml	0,375 ml	0,5 ml	0,625 ml	0,75 ml	0,875 ml	1 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty do pakietu nr 88 poz 2 w innej pojemności. Wykonawca od dnia 2.04 zmienia pojemności opakowania na 100 ml
Pozostała specyfikacja pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu po 100 ml w ilości 50 op.

Pytanie 24

Proszę jeszcze o informację czy Wykonawca ma przeliczyć ilość opakowań. Czy pozostawić bez zmian? dotyczy pytania do pakietu 88

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu po 100 ml w ilości 50 op

Pytanie 25

Czy w pakiecie 4 poz. 44 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Fluconazol w opakowaniach typu KabiPac z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Czy w pakiecie 4 poz. 105 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol w opakowaniu typu ampułka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Addiphos, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 65 poz. 2 produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml - koncentratu fosforanów organicznych do żywienia pozajelitowego w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym SPZOZ.ZP.2.24.242.6.2025, Pakiet 3, w pozycjach 73 oraz 74 dotyczących „Lactobacillus helveticus + Lactobacillus rhamnosus 2 mld CFU kaps. x 60 szt./Lactobacillus rhamnosus 6 mld CFU kaps. x 30 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania produktu leczniczego TRILAC (lek OTC) w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań dla pakietu 3 poz. 73: 120 op. oraz dla pakietu 3 poz. 74: 1425 op.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu 84

Czy Zamawiający w pakiecie nr 84 wymaga, by Meropenem posiadał stabilność fizykochemiczną r-u do infuzji rozpuszczonego w 0,9% chlorku sodu przez minimum 3 godz. w temperaturze 25°C oraz przez 24 godziny w temperaturze 2°C - 8°C (zapis potwierdzony w CHPL).?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Pakiet nr 42 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do szybkich oznaczeń jednoczesnego wykrywania w ślinie następujących substancji OPI/COC/AMP/MET/BZO/THC ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Pakiet nr 42 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 25 sztuk pojedynczo i hermetycznie pakowanych testów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet nr 42 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do szybkich oznaczeń jednoczesnego wykrywania w moczu następujących substancji AMP/COC/OPI/THC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Pakiet nr 42 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 20 sztuk pojedynczo i hermetycznie pakowanych testów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet 42 poz. 3:

Czy Zamawiający wymaga testów służących do oznaczeń antygenu *H. pylori* w kale?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testów służących do wykrywania infekcji *H.pylori* w biopsatach z żołądka lub dwunastnicy .

Pytanie 35

Pytanie do zadania nr 19 pozycji 3

W związku z brakiem dostępności diety Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 1000 ml, prosimy Zamawiającego o podjęcie decyzji, czy wyraża zgodę na przeliczenie odpowiednio produktu Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 500 ml (butelka Optri, 64 opakowań)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania po 500 ml w ilości 64 szt.

Pytanie 36

Pytanie do zadania nr 19 pozycji 4

Czy Zamawiający dopuści produkt o osmolarności 270 mOsmol/l, oparty między innymi na białku kazeinowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pytanie do zadania nr 19 pozycji 5

Czy Zamawiający dopuści produkt o osmolarności 400 mOsmol/l, oparty między innymi na białku kazeinowym, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pytanie do treści SWZ Rozdział IV pkt. 14

W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12-miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SWZ, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z terminem ważności do 5 miesięcy.

Pytanie 39

Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości wapno medyczne dopuszczone przez farmakopiee brytyjską i amerykańską o absorpcji CO₂ min. od 120 do ponad 180 L CO₂/kg, w zależności od ilości wykonywanych zabiegów, czasu ich trwania, stopnia znieczulenia, szybkości „przepływów”? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 14

Czy Zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochłaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego opakowania oraz nie ma przełożenia na większą pochłaniania CO₂?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania po 4,5 kg.

Pytanie 41

Dotyczy SWZ i wzoru umowy

Czy dla Pakietu 14 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 2 dni roboczych? Wapno będące przedmiotem postępowania w tym pakiecie jest wyrobem medycznym nie zaś lekiem i możliwe jest zaplanowanie jego dostawy z dłuższym wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla pakietu 14.

Pytanie 42

Dotyczy SWZ i wzoru umowy

Czy dla Pakietu 14 Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z dostawy na ratunek życia? Wapno będące przedmiotem postępowania w tym pakiecie jest wyrobem medycznym nie zaś lekiem ratującym życie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Dotyczy SWZ i wzoru umowy

Czy dla pakietu 14 Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej?

Wapno będące przedmiotem postępowania w tym pakiecie jest wyrobem medycznym nie zaś lekiem i do jego sprzedaży i dystrybucji nie jest wymagane w/w zezwolenie. Wykonawca złoży oświadczenie o braku obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oświadczenia, że Wykonawca nie podlega tym wymogom.

Pytanie 44

Dotyczy SWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych §6 ust. 1a i 1b) do 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 59 płynu o poniższym składzie:

Pkt. 3 Płyn do dializy buforowany dwuwęglanem w nerkowej terapii zastępczej, bez zawartości wapnia,

Zawartość HCO₃⁻ 20 mmol/l w workach dwukomorowych o pojemności 5000ml,

kompatybilny z aparatem Prismaflex

Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 46

Czy w Pakiecie 3 poz. 133 i 134 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce?

Produkt nie zawiera białek mleka, glutenu i laktozy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Czy w Pakiecie 3 poz. 73 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 białek mleka, glutenu i laktozy.

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: Zamawiający wymaga produktu o statusie leku.

Pytanie 48

Czy w Pakiecie 42 poz. 1 Zamawiający dopuści test wykrywający wszystkie substancje opisane w SIWZ plus dodatkowo benzodiazepiny i metamfetaminę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Czy w Pakiecie 42 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści testy konfekcjonowane w opakowaniach x 25 szt., przy czym każdy test w opakowaniu zbiorczym jest indywidualnie, hermetycznie zamknięty w opisanej saszetce, z możliwością użycia do końca podanej daty ważności, niezależnie od tempa zużycia pozostałych testów zawartych w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Czy w Pakiecie 44 poz. 2 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Czy w Pakiecie 44 poz. 2 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: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Czy w Pakiecie 43 poz. 6 Zamawiający dopuści produkt ZinoDr Zасыпка zawierający Talc, Solanum Tuberosum Starch, Zinc Oxide, Allantoin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

Do §2 ust. 5 wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację aktualnych postanowień umowy, które dopuszczają dowolne zmiany ilości asortymentu w ramach wartości pakietu, w ten sposób, aby zostały wskazane procentowo graniczne wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować. Proponujemy, aby przykładowo granica ta wynosiła 30%, co będzie oznaczać, że ilości poszczególnych towarów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym będą mogły ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 30%. Zamawiający będzie miał wówczas możliwość zamówienia o 30% mniejszych lub o 30% większych ilości każdej pozycji asortymentowej. Określenie przez Zamawiającego zapotrzebowania na poszczególne ilości produktów w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny, zarówno na poziomie zamówienia podstawowego, jak też w ramach prawa opcji, jest niezwykle istotne dla wykonawcy, który przy sporządzaniu kalkulacji cenowej na potrzeby składanej oferty, powinien znać faktyczną wielkość zamówienia.

Nasza prośba znajduje uzasadnienie w wyroku z dnia 17 listopada 2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23), w którym Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu, dotyczące analogicznych postanowień umownych, w postępowaniu zorganizowanym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu, którego przedmiotem były dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza nie tylko stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, lecz przede wszystkim, uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której zamierza zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

Krajowa Izba Odwoławcza wskazała, że opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, a także nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO potwierdziła więc, że przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP. Z powyższych wyjaśnień wynika zatem, że Zamawiający ma możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy lub powiązanie ich ze sobą, ale trzeba mieć na uwadze, że postanowienia umowy dotyczące zmian ilości asortymentu, będą pozostawać zgodne z art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP wyłącznie w przypadku, gdy w treści umowy zostaną dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” i „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych. Ponadto, wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów potrzebuje do udzielania świadczeń zdrowotnych, nie stanowią uzasadnienia dla naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP, gdyż normy te są bezwzględnie obowiązujące, więc nie podlegają ograniczaniu, ani wyłączaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy

Pytanie 54

Do §2 ust. 5, §8 ust. 6 lit. b), §9 ust. 11 lit. b) wzoru umowy. Prosimy o zmianę wskazanych zapisów wzoru umowy poprzez dodanie zastrzeżenia, że możliwość zwiększenia ilości

asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia wymagała będzie każdorazowej pisemnej zgody udzielonej przez wykonawcę w postaci zawarcia aneksu przez strony umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 55

Do §5a ust. 6 wzoru umowy: Prosimy o doprecyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (30%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować. Wówczas, każdy produkt określony w formularzu asortymentowo-cenowym będzie mógł zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 30% większej niż pierwotnie zakładano. Aktualne zastrzeżenie prawa opcji w praktyce oznaczać może, że niektóre z wycenianych pozycji asortymentowych mogą nie ulec zwiększeniu wcale, zaś inne mogą zostać zwiększone o niczym nieograniczoną ilość, uwarunkowaną jedynie granicą wynoszącą „30% wartości przedmiotu umowy”, co może stanowić naruszenie art. 441 ust. 1 i 2 PZP.

W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn.: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła, że norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a także spełniać wszystkie zawarte w nim przesłanki, ma charakter bezwzględnie obowiązujący. Powyższe potwierdza też wcześniejsze orzecznictwo KIO:

„Zarówno zakres objęty prawem opcji, jak i okoliczności, w jakich dojść może do skorzystania z prawa opcji, powinny być opisane zgodnie z zasadami stosowanymi przy opisie przedmiotu zamówienia, tzn. w sposób jednoznaczny, wyczerpujący oraz umożliwiający wykonawcy złożenie oferty. Prawo opcji nie może być rozwiązaniem pozwalającym na dowolne, oparte na niejasnych podstawach rozszerzenie pierwotnie określonego przedmiotu umowy” (wyrok KIO z dnia 06.09.2012 r., KIO 1807/12).

Ponadto, Krajowa Izba Odwoławcza uznała, że wyrażenie „zakres zamówienia” należy rozumieć jako „pojedyncze świadczenie”, czyli każdą pojedynczą pozycję asortymentową umieszczoną w tabeli kalkulacyjnej. Dlatego też, błędne jest traktowanie sformułowania „zakres zamówienia” jako „ogólnego świadczenia” obejmującego wszystkie produkty stanowiące przedmiot zamówienia, które wykonawca jest zobowiązany sprzedać zamawiającemu w danej części zamówienia. Zgodnie ze stanowiskiem KIO, w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, KIO stwierdziła, że treść art. 441 ust. 1 PZP, która zobowiązuje do określenia maksymalnej wartości opcji, należy odnieść do każdej pozycji asortymentowej, przez co należy rozumieć wskazanie maksymalnej ilości w ramach prawa opcji osobno dla każdego zamawianego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, iż zgodnie z art. 441 Pzp uprawniony jest do określenia warunków których spełnienie pozwala na skorzystanie z prawa opcji. W ust. 6 zamawiający wskazał wprost, iż zwiększenie ilości dotyczy całego asortymentu wymienionego w załączniku nr 1. W związku z tym opis zakresu prawa opcji jest jednoznaczny. Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

Pytanie 56

Do §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 57

Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy do wysokości 1% wartości niedostarczonego w terminie reklamowanego asortymentu za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 58

Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za wypowiedzenie, rozwiązanie lub odstąpienie od umowy w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 59

Dotyczy warunków udziału w postępowaniu:

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako produkt farmaceutyczny ani wyrób medyczny (Pakiety nr 40 i 77) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, zezwolenia na wytwarzanie lub zezwolenia na prowadzenie składu zawierającego uprawnienia w zakresie obrotu produktami leczniczymi wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę, oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 60

Dotyczy zapisów wzoru umowy - § 3 ust. 3:

Prosimy o odstąpienie dla pakietów nr 40 i 77 od wymaganego terminu dostawy w trybie „na ratunek życia” do 24 godzin (włącznie z dniami wolnymi od pracy) od chwili złożenia zamówienia – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia, nie jest też sklasyfikowany jako wyrób medyczny ani produkt farmaceutyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość odstąpienia od dostaw realizowanych na „ratunek życia” dla pakietów 8, 14, 21, 28, 30, 38, 40, 42, 64, 77, 88.

Pytanie 61

Dotyczy § 8 ust. 1 lit. d wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 8 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru przewyższające zapisy klauzuli waloryzacyjnej lub braku towaru u dostawców).

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, iż wprowadzenie przedmiotowej zmiany wymaga zgody obu stron umowy.

Pytanie 62

Dotyczy Pakietu nr 40 poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści lejek o średnicy 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Dotyczy Zadania nr 40 poz. 25:

Prosimy o określenie, jakich pudełek wymaga Zamawiający – z wieczkiem na wcisk czy zakręcanych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pudełek zakręcanych.

Pytanie 64

Dotyczy Pakietu nr 65 pozycji 2:

Związku z zaprzestaniem produkcji preparatu Addiphos, konc. do sporz. roztw. do inf., (170,1 mg + 133,5 mg + 14 mg)/ml, 10 fioł. 20 ml - (Stężony roztwór fosforanu potasowego sodowego oraz wodorotlenku potasowego, przeznaczony do podawania z roztworami wlewów inj. 20ml x 10 fioł), zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w tej pozycji preparatu o nazwie Glycophos, konc. do sporz. roztw. do inf., 216 mg/ml, 10 amp. 20 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Spełniając wymóg art. 284 ust. 2 i ust. 6 treść pytań wraz z wyjaśnieniami udostępniamy na stronie internetowej prowadzonego postępowania. Powyższe odpowiedzi Zamawiającego oraz zmiany stanowią integralną część SWZ i należy je uwzględnić w treści składanej oferty.

Sporządził:

.....
(Na oryginale właściwy podpis:
Inspektor Działu Zamówień Publicznych SPZOZ w Wieluniu
Magdalena Pałyga)

Zatwierdził:

.....
podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej
(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)