



SPWZOZ/ZPZ-2.III-382/UE/4.2/2024/K.I.

Stargard, 04.07.2024 r.

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

### Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 4/UE/PN/D/2024 na dostawę produktów farmaceutycznych do Samodzielnego Publicznego Wielospecjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Stargardzie w podziale na 18 pakietów

#### **Pytanie nr 1:**

Dotyczy pakiet 2 poz. 22: Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 22 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 2:**

Dotyczy pakiet 2 poz. 22: Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 3:**

Dotyczy pakiet 2 poz. 22: Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 2 poz. 22 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 4:**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6:**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 7:**

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 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: Zamawiający w treści SWZ, w Dziale V. Opis przedmiotu zamówienia określił sposób w jaki należy postępować w ww. przypadku.**

**Pytanie nr 8:**

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

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

*1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do naliczenia kar umownych w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) wartości brutto za niezrealizowaną część dostawy, w przypadku niewykonania przedmiotu umowy w terminie realizacji określonym w umowie za każdy dzień zwłoki,*



2. Zamawiający zastrzega sobie prawo naliczenia kary umownej w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) wartości brutto za niezafakturowaną część dostaw, określonych umową, w przypadku niewykonania przedmiotu zgodnie z treścią złożonej oferty.

3. W przypadku nieusunięcia wad w przedmiocie realizacji umowy w terminie określonym w § 5 ust. 3, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% (słownie: pół procenta) wartości brutto wadliwej części dostawy, za niezafakturowaną część dostaw, określonych umową, za każdy dzień zwłoki od upływu tego terminu licząc osobno od każdego zgłoszenia wady.

4. W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 10% (słownie: dziesięciu procenta) wartości brutto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 3 ust. 4 niniejszej umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (polegającej na zwiększeniu konkurencyjności w celu uzyskania najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty rynkowej) oraz w zgodzie do orzecznictwa[...]<sup>1</sup> dopuści:

W Pakiecie 4 - Leki różne w pozycji 15Methylprednisolone hemisuccinate 500 mg/8 ml proszek i rozp. do sporz. roztw. Do wstrzykiwań op. x 1 fiol dopuści Methyloprednisolonum - Meprelon 250mg fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy Pak. 3 poz. 123, 144, 145: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy Pak. 3 poz. 48, 53, 125, 126, 153, 194: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki powlekanej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13:**

Dotyczy Pak. 3 poz.35, 197: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: tabletki drażowanej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14:**

Dotyczy Pak. 3 poz.95, 154, 215: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy Pak. 6 poz.2, 3: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: fiołki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy Pak. 6 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: pojemniki Kabi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17:**

Dotyczy Pak. 2 poz. 29: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: pojemniki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18:**

Dotyczy Pak. 17 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: ampułki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 19:**

Dotyczy pak. 2 poz. 7: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

---

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: [biuro@zozstargard.pl](mailto:biuro@zozstargard.pl)

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2051 5920 0005

[www.zozstargard.pl](http://www.zozstargard.pl)

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Calcium chloratum WZF, 67mg/ml,roztw.do wstrz.,10ml,10amp.?

*Każdy ml roztworu zawiera 67 mg wapnia chlorku dwuwodnego (Calcii chloridum dihydricum) co odpowiada 0,46 mmol (18,3 mg) jonów wapnia.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20:**

Dotyczy pak. 2 poz. 24: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) produkt leczniczy z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

*(Lacid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp – zakończona produkcja).*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy pak. 2 poz. 41: Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp, preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 22:**

Dotyczy pak. 2, poz. 42: Czy Zamawiający dopuści do wyceny :

Propofol 1% MCT/LCT ,20ml,emuls.do wstrz,inf.,5amp lub Propofol-Lipuro, 10mg/ml; 20ml,emuls.do wst,inf.,5 amp ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23:**

Dotyczy pak. 3, poz. 46: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

HepaDr., tabl.powl., 40 szt ( 100 mg L-asparaginian L-ornityny, 35 mg cholina ) suplement diety?

*Tylko taka kategoria rejestracji preparatu jest dostępna.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy pak. 3, poz.46: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hepatil , tab. 40 szt ( *nowy skład: 1 tab. - 100 mg ornityny + 14,40 mg choliny; suplement diety* )?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 25:**

Dotyczy pak. 3 poz. 47: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Alvesco 160, 160 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości 1 op. ( po przeliczeniu dawek) bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego.

*opakowanie \*60 dawek wycofane z oferty Producenta.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26:**

Dotyczy pak. 3 poz.83: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

GlucaGen 1mg HypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz,1 fiolka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27:**

Dotyczy Pak. 3 poz. 84, 85: Czy zamawiający dopuści do wyceny preparat o kategorii rejestracji: środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28:**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 89: Proszę o dopuszczenie do wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. w ilości zgodnej z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29:**

Dotyczy pak. 3, poz. 94: Czy zamawiający dopuści do wyceny: Ibuprofenum 200 mg/5ml, zaw.doust.,100 g w ilości zgodnej z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 30:**

Dotyczy pak. 3 poz. 126: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Magne B6 Forte, 100 mg+10 mg, tabl.powl., 60 szt?

*1 tabletkę powlekaną zawiera 100 mg jonów magnezu w postaci magnezu cytrynianu (Magnesium citras) oraz 10 mg pirydoxyny chlorowodoru (Pyridoxini hydrochloridum).*



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 31:**

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 196: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 32:**

Dotyczy pak. 4 poz. 17: Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: proszek do sporządzania roztworu do infuzji? np. Vfend, 200 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33:**

Dotyczy pak. 5 poz. 1-2: Czy Zamawiający wymaga, aby leki w tych pochodziły od jednego Producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od tego samego producenta.**

**Pytanie nr 34:**

Dotyczy pak. 5 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Terlipressini acetat ,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5fiolek lub Terlipressin acetate ,0,12mg/ml; 8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35:**

Dotyczy pak. 9 poz. 1: Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x P/2", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga do każdej fiołki igły z filtrem.**

**Pytanie nr 36:**

Dotyczy pak. 9 poz. 196: Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 37:**

Dotyczy pak. 13 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Altacet, 1 g, tabl., 6 szt?

*Jedna tabletkę zawiera 1 g glinu octanowinianu (Alumini acetat tartras). Substancja pomocnicza: Kwas borowy.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38:**

Dotyczy pak. 13 poz.4: Bardzo proszę o określenie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź: Ilość opakowań wynosi 1.**

**Pytanie nr 39:**

Dotyczy pak. 13 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Sudocrem Expert, krem, barierowy, 60 g( wyrób medyczny)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40:**

Dotyczy pak. 13 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści do wyceny: ZinoDr., krem,barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen, 60 g( kosmetyk) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 41:**

Dotyczy pak. 13 poz.12: Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Argosulfan, 20 mg/g, krem, 100 g w ilości 400 op. ( po przeliczeniu gramatury) .

*Opakowanie 100 g – zakończona produkcja.*

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42:**

Dotyczy pak. 15 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Zofran, 4 mg, tabl.powl., 10 szt ? (*liofilizat – wycofany*)

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej bądź liofilizatu.**





**Pytanie nr 43:**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych w ramach jednorazowego zezwolenie Ministra Zdrowia w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne? np.

Pak. 2 poz.41

Pak. 3 poz. 102, 184, 203, 214.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 44:**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 45:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 46:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie:

tabletki dojelitowe /kapsułki dojelitowe /tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki ;
- fiolki na ampułki ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie nr 48:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 49:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 50:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 51:**

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie zgodne z SWZ i podanie cen za opakowanie handlowe w pozycjach, gdzie jednostką miary sztuka itp.?

Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pytanie nr 52:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić? np.

Zakończona produkcja:



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Pak. 2 poz. 40

Pak. 8 poz.1

Pak. 2 poz. 24 – pytanie o dopuszczenie innego produktu

Czasowe braki dostępności produktów:

Pak. 3 poz. 13 – produkt wycofany z oferty Producenta

Pak.3 poz. 194 – przewidywana dostępność początek 2025

Pak. 3 poz.205; pak. 13 poz.1 – niedostępny

Pak. 4 poz. 11 – sprzedaż tylko do wyczerpania zapasów/ wycofany z oferty Producenta

Pak. 15 poz. 3 – niedostępny, pytanie o dopuszczenie innej postaci leku.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc niż podana przez Zamawiającego.

Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych

Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 54:**

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści , substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu ; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 55:**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz 2 opakowanie typu fiolka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56:**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 6 poz 3 opakowanie typu fiolka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



**Pytanie nr 57:**

Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pakiecie nr 5 w pozycji 6 produktu leczniczego Terlipressini acetat EVER Pharma, roztwór do wstrzykiwań 0,2 mg/ml, 5 ml x 5 fiolek, ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 58:**

Czy w Pakiecie 16 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *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).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu o statusie leku.**

**Pytanie nr 59:**

Czy w Pakiecie 2 poz. 23 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 60:**

Czy w Pakiecie 2 poz. 23 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 61:**

Czy Zamawiający w pakiecie w części nr 1 wymaga dostarczenia preparatu Sevoflurane oraz Desflurane w nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga nieszklanej butelki.**

**Pytanie nr 62:**

Pytanie do pak. 1: Czy Zamawiający, w Pakiecie 1 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników do Desfluranu oraz Sevofluranu, niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposób zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zapewnił autoryzowany serwis producenta parowników.**

**Pytanie nr 63:**

Do §3 ust. 9 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów o fakturach zbiorczych wystawianych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: Ulotu), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku



niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §3 ust. 9 wzoru umowy dostawy dotknięte są nieważnością.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 64:**

Do §3 ust. 12 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §3 ust. 12, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu 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. Aktualna treść §3 ust. 12 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych,



dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz 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, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia,



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
WIELOSPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie  
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

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, 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 wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc 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 czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści 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.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 65:**

Do §3 ust. 15 wzoru umowy. Prosimy doprecyzowanie zapisu w §3 ust. 15 wzoru umowy poprzez dodanie wyrazu „netto”, tak aby zapis w pełnym brzmieniu miał następującą treść: W przypadku zmiany stawki VAT zmiana stawki podatku nie może powodować zmiany ceny netto.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie nr 66:**

Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym

Sekretariat: 91/ 578 92 03  
Fax.: 91/ 391 18 83  
e-mail: [biuro@zozstargard.pl](mailto:biuro@zozstargard.pl)

Konto bankowe:  
Bank Gospodarstwa Krajowego  
97 1130 1176 0022 2051 5920 0005  
[www.zozstargard.pl](http://www.zozstargard.pl)

NIP: 854-19-38-710  
REGON: 000304562  
KRS: 0000005388  
Rejestr Wojewody: 00000017670  
BDO:000108337





zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 67:**

Do §7 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 68:**

Do §10 ust. 3 pkt 4, 5 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 3 pkt 4, 5 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.**

Z-CA DYREKTORA  
ds. Lecznictwa  
Barbara Turkiewicz

