

Poznań, dnia 28.03.2025
EZ/22/2025/182

Wg rozdzielnika

Do wszystkich uczestników i zainteresowanych postępowaniem o zamówienie publiczne

Dotyczy: **Zakup i dostawa leków, tlenu medycznego oraz produktów do żywienia do i pozajelitowego.**

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zamawiający, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.), **udziela odpowiedzi** na pytania:

Pytanie 1

Pytanie do przetargu pakiet 4 pozycja 228:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na oferowany preparat i wymaga tabletek o przedłużonym uwalnianiu, zawierających 391 mg jonów potasu.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu 11 -Czy Zamawiający dopuści Roztwór zawierający podchloryn sodu 40 ppm i kwas podchlorawy 40 ppm działający na bakterie, wirusy, grzyby, przetrwalniki, stosowany do płukania, oczyszczania i nawilżania ostrych, przewlekłych i zanieczyszczonych, w tym ran chirurgicznych i odczynów i ran popromiennych, również w jamach ciała , płyn 500ml i spray 250 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

1. Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz.159 , 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 wyraża zgody.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 4 poz.159 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Pakiet 18

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 1l w opakowaniach zbiorczych a 10 szt z przeliczeniem ilości? W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań zbiorczych należy wycenić?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje wymóg opakowań a 250 ml.

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 1l w opakowaniach zbiorczych a 10 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i należy zaoferować 6 op. a 10 szt.

Pytanie 5

1. Pakiet 4, Pozycja 22, Cefprozyl, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / do infuzji 1000 mg op. 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefprozyl zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2. Pakiet 4, Pozycja 22, Cefprozyl, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / do infuzji 1000 mg op. 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Cefprozyl 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

3. Pakiet 4, Pozycja 67, Fentanylum 0,05mg/ml, roztwór do wstrzykiwań op. 50 amp 10 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

4. Pakiet 4, Pozycja 68, Fentanylum 0,05mg/ml, roztwór do wstrzykiwań op. 50 amp 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

5. Pakiet 4, Pozycja 195, Hydrocortisonum, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub do infuzji, 100 mg, op. 5 fiol. proszku + 5 amp. 2 ml wody do wstrzykiwań op. 5 fiol. + 5 amp: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 21

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 21 worków do ochrony przed światłem: Poz. 1 – 500 ml – rozmiar – 13 cm x 35 cm w kolorze żółtym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SWZ (szerokość 30-40 cm, długość 40-50 cm).

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 21 worków do ochrony przed światłem: Poz. 2 – 1000 - 3000 ml (25 cm + 5 cm + 5 cm (rozs.) x 40 cm w kolorze żółtym ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania SWZ (szerokość 40-50 cm, długość 50-60 cm).

Pytanie 7

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

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych. w przypadku:
 - a) Za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, za każdy dzień zwłoki niezrealizowanej w terminie części zamówienia łącznie nie więcej niż **10%** wartości brutto części zamówienia niezrealizowanej w terminie;
 - b) Nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania asortymentu będącego przedmiotem umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy,
 - c) Odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, określonym w § 9 ust. 2 niniejszej umowy Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5% wartości brutto **niezrealizowanej** umowy.
 - d) W przypadku nieprzekazania Zamawiającemu przez Wykonawcę informacji z rejestratora temperatury w chwili przekazywania dostawy produktów leczniczych lub naruszenia §2 ust. 14, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **250,00** zł za każde uchybienie obowiązku umownego przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

1. Dotyczy
Pak. 4 poz.17,94,211,
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu: **ampułka?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Dotyczy
Pak. 6 poz.4
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu: **ampułko-strzykawka?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Dotyczy
Pak. 15 poz.2
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu typu: **butelka?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Dotyczy
Pak. 4 poz.341
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : **tabletki dojelitowej (EN)?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Dotyczy
Pak.4 poz.355
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : kapsułki dojelitowej (EN)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Dotyczy
Pak. 4 poz.227; 344
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: kapsułki?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Dotyczy
Pak.4 poz.158
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci : tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8. Dotyczy
Pak. 4 poz.50
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: aerozol wziewny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

9. Dotyczy
Pak. 4 poz.122
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w postaci: aerozol inhalacyjny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Dotyczy pak. 2 poz.3
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 12,5g, 25 aplik.?
SKŁAD ONEGEL:
100 g żelu zawiera:
• Woda oczyszczona
• Glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza (środek smarny)
• Chlorowodorek lidokainy (środek znieczulający miejscowo)
• Glukonian chlorheksydyny - stężenie 20% (Antyseptyczny),
• Hydroksybenzoesan metylu (środek konserwujący)
• Hydroksybenzoesan propylu (środek konserwujący)



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

11. Dotyczy pak. 4 poz.1
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp lub
Monover, 100 mgFe3+/ml; 1ml, roztw.d/wstrz, infuz., 5 amp . z odpowiednim
przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

12. Dotyczy pak. 4 poz.19
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 10 amp lub 5 amp. z odpowiednim
przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego? Preparat
dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13. Dotyczy pak. 4 poz.23

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

14. Dotyczy pak. 4 poz.24

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Test ureazowy szybki,d/wykr.Helicob.Pyl.,mokry,1szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15. Dotyczy pak. 4 poz.38

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CDS22-formuła 450, prosz., 12 sasz. . z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

(zmiana nazwy :Vivomixx saszetki 450, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 sasz.)

Suplement diety w proszku do sporządzania zawiesiny. Zawiera liofilizat szczepów kultur bakterii probiotycznych – formułę Claudio De Simone (CDS22-formuła).

liofilizowane kultury szczepów bakterii probiotycznych – formuły Claudio De Simone (CDS22-formuła), wytworzone z udziałem pochodnych mleka:

Streptococcus thermophilus DSM24731® / NCIMB 30438, Bifidobacterium breve

DSM24732® / NCIMB 30441, Bifidobacterium longum DSM24736® / NCIMB

30435*, Bifidobacterium infantis DSM24737® / NCIMB 30436*, Lactobacillus

acidophilus DSM24735® / NCIMB 30442, Lactobacillus plantarum DSM24730® /

NCIMB 30437, Lactobacillus paracasei DSM24733® / NCIMB 30439,

Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus DSM24734® / NCIMB 30440**.

* przeklasyfikowano jako B. lactis; ** przeklasyfikowano jako L. helveticus

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Dotyczy pak. 4 poz.39

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

CDS22 formuła 112 mld * 10 kap.?

(zmiana nazwy: Vivomixx 112 ; kaps., 10 szt)

Suplement diety zawiera liofilizat 8 szczepów żywych kultur bakterii probiotycznych – De Simone Formulation. Przeznaczony do suplementacji diety niemowląt, dzieci i dorosłych. Kapsułka zawiera 112 miliardów (112 × 109) jednostek tworzących kolonie (jtk.).

liofilizowane żywe kultury bakterii (wytworzone z udziałem pochodnych mleka):

Streptococcus thermophilus DSM24731® / NCIMB 30438, Bifidobacterium breve

DSM24732® / NCIMB 30441, Bifidobacterium longum DSM24736® / NCIMB

30435*, Bifidobacterium infantis DSM24737® / NCIMB 30436*, Lactobacillus

acidophilus DSM24735® / NCIMB 30442, Lactobacillus plantarum DSM24730® /

NCIMB 30437, Lactobacillus paracasei DSM24733® / NCIMB 30439,

Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus DSM24734® / NCIMB 30440**;

substancja glazurująca pochodzenia roślinnego (kapsułka):

hydroksypropylometyloceluloza; substancja wypełniająca – celuloza

mikrokryształiczna; substancje przeciwbrylające: kwasy tłuszczowe, sole magnezowe kwasów tłuszczowych.

*przeklasyfikowano jako B. lactis;

**przeklasyfikowano jako L. helveticus;

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. Dotyczy pak. 4 poz. 51

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Trinity, 10 mg/10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp?

Preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18. Dotyczy pak. 4 poz.57
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt, bl(2x18)) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19. Dotyczy pak. 4 poz.63
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
MST Continus, 10 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt (Morphini sulfas) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Doltard, 10 mg, tabl.o przedł.uwaln., 20 szt,bl(2x10) – zakończona produkcja

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

20. Dotyczy pak. 4 poz.63
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Vendal retard, 10 mg, tabl.powl.o przedł.uwaln,30 szt,bl(3x10) (Morphini hydrochloridum) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Doltard, 10 mg, tabl.o przedł.uwaln., 20 szt,bl(2x10) – zakończona produkcja

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

21. Dotyczy pak. 4 poz.64
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
MST Continus, 30 mg, tabl.powl.o zmodyf.uwaln, 60 szt ((Morphini sulfas) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Doltard, 30 mg, tabl.o przedł.uwaln., 20 szt,bl(2x10) – zakończona produkcja

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

22. Dotyczy pak. 4 poz.64
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Vendal retard, 30 mg, tabl.powl.o przedł.uwaln,30 szt,bl(3x10) (Morphini hydrochloridum) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
Doltard, 30 mg, tabl.o przedł.uwaln., 20 szt,bl(2x10) – zakończona produkcja

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

23. Dotyczy pak. 4 poz.76,77
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *5 amp.
z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

24. Dotyczy pak.4 poz.108
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Panthenol, pianka, 150 ml (5% zawartości dexpanthenolu); kosmetyk?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

25. Dotyczy pak. 4 poz.108
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Panthenol 5%, pianka,wspomag.leczen.oparzeń, 150 ml , wyrób medyczny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

26. Dotyczy pak. 4 poz.112
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia np.
Thiamine Hydrochloride USP,100mg/2ml,roz.d/wst,10amp?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

27. Dotyczy pak. 4 poz.125
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia np.
Gentamicin Sulphate Inj.BP,40mg/1ml,r.d/wst,10amp?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Gentamicin Sulphate Inj.BP, w stężeniu 40mg /1ml, r.d/wst, wyłącznie objętości 2ml, op. 10amp.

28. Dotyczy pak. 4 poz.122

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

SALBUTAMOLUM 100 mcg/dawkę, **aerozol inhalacyjny** , 10 ml (200 dawek)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

29. Dotyczy pak. 4 poz.166

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Lidocaine 2% ,20mg/ml;**20ml**,rozt.d/wstrz., 5amp lub

Lignocainum 2%, 20mg/ml;**20ml**,rozt.d/wstrz,5fiol w ilości zgodnej z SWZ bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego np. po przeliczeniu ilości mg – 2 500 op.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

30. Dotyczy pak. 4 poz.227

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kardatuxan, 15 mg, tabl.powl., 28 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

31. Dotyczy pak. 4 poz.227

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Zarixa, 15 mg, kaps.twarde, 28 szt, blister z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

32. Dotyczy pak. 4 poz.227

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Rixacam, 15 mg, kaps.twarde, 28 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

33. Dotyczy pak. 4 poz.228

Bardzo proszę o doprecyzowanie OPZ.

Czy Zamawiający miał na myśli:

Kalipoz Prolongatum, **391** mg K+, tabl.o przedł.uw.,60 szt,bl ?

Brak dawki: 750 mg, **3391** mg jonów potasu

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli preparat o zawartości **391** mg K+, tabl. o przedł. uw., 60 szt, bl.

34. Dotyczy pak. 4 poz.228

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

35. Dotyczy pak. 4 poz.251
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
EpiPen Senior, 0,3 mg, roztw.do wstrz., 1 wstrzyk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

36. Dotyczy pak. 4 poz.266
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Dobutamin hameln, 5 mg/ml;50ml, roztw.do infuz., 1 fiol ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

37. Dotyczy pak. 4 poz.277
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Lacidofil, kaps., 60 szt,bl(6x10) ; produkt leczniczy ?
Jedna kapsułka 2x10⁽⁹⁾ CFU bakterii kwasu mlekowego Lactobacillus rhamnosus R0011 i Lactobacillus helveticus R0052

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

38. Dotyczy pak. 4 poz.277
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Trilac, kaps.twarde, 20 szt ; produkt leczniczy?
1,6 x miliard CFU bakterii kwasu mlekowego/dawkę
1 kapsułka zawiera 1,6 x 10⁹ CFU* bakterii kwasu mlekowego:
-Lactobacillus acidophilus (La-5) 37,5%
-Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27) 25,0%
-Bifidobacterium animalis sub sp. lactis (Bb-12) 37,5%

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

39. Dotyczy pak. 4 poz.292
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml w ilości 900 op. po przeliczeniu pojemności
bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga opakowanie 200ml.

40. Dotyczy pak.4 poz.294
Bardzo proszę o doprecyzowanie nazwy międzynarodowej OPZ.
Czy Zamawiający miał na myśli:
DIMETICONUM 50 mg np.
Esputicon, 50 mg, kaps.miękkie,100 szt,bl(4x25)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

41. Dotyczy pak. 4 poz.294
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Espumisan (SIMETHICONUM), 40 mg, kaps.,100 szt,bl(4x25)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga w pakiecie 4, poz. 294 Simethiconum 40mg.

42. Dotyczy pak. 4 poz.313
Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *10 fiolek lub *50
fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez
Zmawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 4 poz. 313 dopuszcza nie wymaga preparat
pakowany po 10 fiol.

43. Dotyczy pak. 4 poz.317
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Norepinephrine ,1mg/ml;4ml,konc.d/sp.r.d/inf.,10 amp?
Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C
koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji bez dodatku pirosiarczynu sodu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

44. Dotyczy pak. 4 poz.327
Czy Zamawiający dopuści do wyceny:
Etomidate-Lipuro, 2 mg/ml; 10 ml, emuls.do wstrz.,10 amp?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

45. Dotyczy pak. 4 poz.355

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

46. Dotyczy pak. 4 poz. 365

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

ALUMINII ACETOTARTRAS 10 mg/g, żel, 75 g, tuba w ilości zgodnej z SWZ?
opakowanie 40 g – niedostępne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

47. Dotyczy pak. 4 poz.372

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Diclozajia, 11,6 mg/g, żel, 100 g w ilości 100 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

48. Dotyczy pak. 4 poz.384

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bioderma Atoderm Levres, bals.,do ust, odżyw.-reg.,15 ml w ilości zgodnej z SWZ

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

49. Dotyczy pak. 4 poz.408

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Argotiab, spray, 125 ml

Skład: TIAB (kompleks dwutlenku tytanu połączonego kowalencyjnie z nanocząsteczkami aktywnego srebra), kaolin, hialuronian sodu, krzemionka, gaz: N-butan.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

50. Dotyczy pak. 4 poz.409

Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Argotiab, krem, 50 ml?

Skład: TIAB (opatentowana forma jonów srebra Ag+ kowalencyjnie związana z cząsteczką tytanu), chlorek benzalkoniowy, воск pszczeli bielony, octan tokoferylu, dimetikon, olej mineralny, glikol propylenowy, PEG 30, dipolihydroksystearynian, palmitynian izopropylu, PPG-15 eter stearylu, izononian izononatyli siarczan magnezu, woda.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

51. Dotyczy pak. 4 poz.410

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Prevenar 20, 0,5 ml, inj., szczep.p/pneumok,10amp-st+igły z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?
lub

Prevenar 20(Apexxnar),0,5ml,inj,szczep.p/pneumok,1amp-st+igł?

Pneumovax 23, szczep.,p/pneumok,0,5ml,roztw.d/wstrz.,1amp-strz – niedostępny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Prevenar 20(Apexxnar), 0,5ml, inj, szczep.p/pneumok,1amp-st+igł.

52. Dotyczy pak. 7 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Euceryna bezwodna DAB, podłoże (Amara), 500 g?

produkt farmakopealny (Farmakopea Niemiecka), który stanowi połączenie wazeliny białej, parafiny ciekłej z dwoma emulgatorami – alkoholem lanolinowym oraz cetostearylowym. Euceryna bezwodna DAB jest wykorzystywana w przemyśle farmaceutycznym jako podstawa maści bezwodnych, maści z antybiotykami lub sterydami, maści emulsyjnych oraz kremów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje zapisy SWZ.

53. Dotyczy pak. 7 poz.5

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Hydrocortisonum, subst, 1 g w ilości 50 op. (po przeliczeniu gramatury) bądź w innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowania po 1g, 5g oraz 10g.

54. Dotyczy pak. 7 poz.6

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Woda utleniona, 3%, 100 g w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

55. Dotyczy pak. 7 poz.10

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Wazelina biała, podł., (Amara), 1 kg?

to produkt otrzymywany w wyniku destylacji ropy naftowej. Surowiec wykorzystywany do celów farmaceutycznych musi spełniać odpowiednie kryteria jakościowe Farmakopei Europejskiej

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

56. Dotyczy pak. 7 poz.11

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Borazol, 30 mg/g, roztw.na skórę, 100 g w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

57. Dotyczy pak. 19 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu *1 szt - Nutrison

Protein Intense, płyn, 500 ml, butelka z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

58. Dotyczy pak.25 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Olimp Arginilan, prosz.,sm.cytrynowy, 14 sasz.(suplement diety) ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

59. Dotyczy pak. 25 poz.3

Czy Zamawiająca dopuści do wyceny:

Immuven, proszek 6 sasz., różne smaki ; op. 468 g 6 saszetek = 78 g saszetka?
Informacja żywieniowa 1 porcja/ 1 saszetka/ rozpuszczona w 150 ml wody (200 ml płynu)

Białko

18 g

Wartość energetyczna 1265 kJ/ 300 kcal

kwasy tłuszczowe omega-3 ≥ 435 mg

L-arginina 4500 mg

Beta-glukany 100 mg

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego np.

opakowanie *1 szt:

Pak. 2 poz. 1

Pak.4 poz.24

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *4szt:

Pak.4 poz.94

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *5szt:

Pak. 4 poz.189,190,376

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *7szt:

Pak.4 poz.7

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *10szt:

Pak.4 poz.23,112,318,

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *12 szt:

Pak. 4 poz.38

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *20szt:

Pak.4 poz.147

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *30szt:

Pak.4 poz.416,419

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

opakowanie *90szt:

Pak.4 poz.400,401

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

61. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)

Odpowiedź: W sytuacji, gdy z przeliczeń wychodzi ułamkowa ilość opakowań, należy podać pełną ilość opakowań (zaokrąglenie zgodnie z ogólnymi zasadami matematyki)

62. Dotyczy

Pak. 4 poz.37,52,108,383,384,388,389,390

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: **kosmetyk?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, z wykluczeniem pozycji 108.

63. Dotyczy

Pak.4 poz.38,39,

Pak. 25 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: **suplement diety?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

64. Dotyczy

Pak. 2 poz.3,4

Pak. 4 poz.24,89,97,305,325,349,350,385,386,387,391,408,409

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: **wyrób medyczny?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

65. Dotyczy

Pak. 4 poz.59

Pak. 19,23

Pak.25 poz.2,3

Pak.25 poz.4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: **środek spożywczy/ specjalnego przeznaczenia medycznego?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

66. Dotyczy

Pak. 4 poz.24,112,349

Czy Zamawiający dopuści wpisanie w kolumnie kod EAN – „*nie dotyczy*”, gdyż w/w produkty takiego kodu nie posiadają

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

67. 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: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Należy każdorazowo zadać pytanie o konkretny preparat.

Pytanie 9

Pakiet 12

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg dostarczania zamówień na ratunek życia (8 godzin) dotyczy leków ratujących życie i nie jest wymagany dla pakietu 12

Odpowiedź: Dostawa zamówień na ratunek życia (8 godzin) dotyczy leków ratujących życie i nie jest to wymagane dla pakietu 12.

Pytanie 10

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 2 dopuści produkt w opakowaniu x 12 fiolek? W przypadku zgody prosimy o podanie jak prawidłowo przeliczyć ilość opakowań: do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglając do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Przy przeliczaniu należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 3 dopuści produkt w opakowaniu x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 11

Pyt. 1 dot. załącznika nr 4 do SWZ - zapisu w projekcie umowy § 2 pkt. 16)

W związku z tym, iż 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, ujętych w pakiecie 19, poz. 1- 15 pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisu w projekcie umowy (załącznik nr 4 do SWZ) § 2 punkt 16 – akceptując dostawy środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pyt. 2 dot. pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 2 ma na myśli dietę dojelitową w objętości 500-600 ml., określoną j.m. **op.=1 szt.** , co daje 16 szt./op. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12

1. **Załącznik nr 4 do SWZ, UMOWA 22/2025, pakiet 26**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie zapisów § 2, ust 4. oraz 5. z umowy dostawy, w zakresie pakietu 26 - tlen medyczny w butlach.

Ze względu na logistykę dostaw gazów medycznych butlach wyznaczony termin jest nierealny do wykonania. Dodatkowo hurtownie gazów medycznych nie prowadzą dyżurów poza godzinami pracy (8:00-16:00) oraz w soboty, niedziele, święta i dni wolne od pracy.

Odpowiednie przepisy nakładają na Zamawiającego obowiązek zapewnienia i stałego utrzymywania rezerwy tlenu medycznego w butlach, które stanowią zabezpieczenie Szpitala do czasu przyjazdu dostawy.

Odpowiedź: Zapisy §2 ust. 4 oraz 5 umowy (dostawa „na ratunek życia”) nie dotyczą pakietu 26 – tlen medyczny w butlach.

2. Podpisanie umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, umowa musi być podpisana w wersji tradycyjnej, w formie papierowej.

3. Formularz cenowy pakiet 26 poz. 1

Czy Zamawiający opisując przedmiot zamówienia w Pakiecie 26, lp. 1, ma na myśli butlę do tlenu medycznego o pojemności 2l, wykonaną ze stopu aluminium, z zaworem zintegrowanym i cyfrowym wyświetlaczem oraz modułem, który oblicza pozostały czas terapii odpowiednio do ilości gazu znajdującego się w butli i ustawionego natężenia przepływu?

Czy Zamawiający oczekuje, że wynik obliczeń ma być wyświetlany na dużym, czytelnym wyświetlaczu cyfrowym wraz ze wskazaniem poziomu gazu, ustawioną wartością natężenia przepływu oraz ikonami stanu?

Wyświetlacz cyfrowy:

- pokazuje pozostały czas podawania gazu
- wyświetla wybrany przepływ tlenu w sposób ciągły
- sygnalizuje moment osiągnięcia krytycznego dla ciągłości terapii poziomu gazu
- wskaźnik słupkowy informuje o poziomie gazu pozostałego w butli – jest on widoczny również po zamknięciu zaworu butli

Alarmy dźwiękowy i wizualny

- pojawia się, gdy przepływ gazu ulegnie zakłóceniu
- sygnalizuje krytyczne środowisko terapeutyczne (np. wysoka lub niska temperatura)

Waga pełnej butli 2l nie więcej niż 4kg,

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

4. Formularz cenowy pakiet 26 poz. 2

Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkowania Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem ze stopu aluminium, o poj. 2l ze zintegrowanym zaworem, nie przekraczała 4kg, co znajduje potwierdzenie w dokumentacji niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 13

1. Czy w Pakiecie nr 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Albumini humani solutio 200 g/l roztwór do infuzji w opakowaniu typu worek zamiast butelka?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy w Pakiecie nr 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Prothrombinum multiplex humanum, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, zawierający wszystkie ludzkie czynniki zespołu protrombiny, 500 j.m. zamiast 600 j.m., op. 1 fiol. proszku + 1 fiol. 17 ml rozp. Zamiast 20 ml + 1 system do rekonstytucji Mix2Vial?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Należy zaoferować 60 op. preparatu w dawce 500 j.m.

Pytanie 14

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 1 opakowanie typu worek FreeFlex x 60 sztuk po 50ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 2 opakowanie typu worek FreeFlex x 50 sztuk po 100ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 3 opakowanie typu worek FreeFlex x 30 sztuk po 250ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 4 opakowanie typu worek FreeFlex x 20 sztuk po 500ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 5 opakowanie typu worek FreeFlex x 10 sztuk po 1000ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
6. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 17 Propofol 2% w opakowaniu typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym po 50ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 18 Meropenem w opakowaniu typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym 1000mg/20ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
8. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 19,20,22,23,24,25,27,28,29 opakowanie KabiClear x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
9. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 31 opakowanie KabiClear x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
10. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 26 opakowanie KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
11. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 30 opakowanie KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
12. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 32 opakowanie KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
13. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycji 21 opakowanie KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
14. Pakiet 22 poz.1 Czy zamawiający miał na myśli 12g azotu, reszta opisu zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
15. Pakiet 22 poz. 4 Czy Zamawiający miał na myśli zawartość jednonienasyconych kwasów tłuszczowych 3,7 g/ 100ml, reszta opisu zgodnie z SWZ?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16. Pakiet 22 poz. 23 Czy Zamawiający miał na myśli objętość worka 506ml, reszta zgodnie SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17. Pakiet 22 poz. 24 Czy Zamawiający miał na myśli worek o kaloryczności 800 kcal, reszta zgodnie z opisem SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18. Pakiet 22 poz. 16 Czy Zamawiający miał na myśli dietę bezresztkową, reszta opisu zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19. Pakiet 22 poz. 31 Czy Zamawiający miał na myśli dietę doustną o jednym smaku waniliowym? reszta opisu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

20. Pakiet 22 poz. 45 Czy Zamawiający miał na myśli osmolarność 500-565 mOsmol/l, reszta opisu zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15

1. Do §2 ust. 7 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 7 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, zaś przez takie sformułowanie, Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20%

większych ilości każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 7 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym, nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu zorganizowanym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu, którego przedmiotem były dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych postanowień umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320). Krajowa Izba Odwoławcza 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. Krajowa Izba Odwoławcza wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, 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.

Krajowa Izba Odwoławcza 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. Trzeba zatem uznać, że postanowienia umowy będą skonstruowane zgodnie z wcześniej wymienionymi przepisami ustawy PZP wyłącznie w przypadku, kiedy w treści umowy zostaną dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” oraz „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w umowie.

2. Do §6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy. Prosimy o zmniejszenie wymiaru kary za nieprzekazanie Zamawiającemu informacji z rejestratora temperatury do 250 zł za każde uchybienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Do §9 ust. 6 lit. m) zdanie drugie wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z 9 ust. 6 lit. m) wzoru umowy następującego zdania: „Wykonawca zobowiązany jest do zmiany cen urzędowych leków, które będą na stanie magazynowym Zamawiającego (Apteki) w dniu przeceny.”, które według naszej opinii jest niezgodne ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione oraz niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia.

Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, a także na wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego, jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16

1. Czy Zamawiający zmienia określony w par. 2.4. termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ. §2 pkt 4-5 - dostaw „na ratunek życia” dotyczy pakietów 1, 3 oraz 4.

2. Czy Zamawiający w par. 2.5. usunął możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający mając na uwadze treść par. 2.5 umowy oczekuje, że zamówienia oraz „cito” mogą być składane także w dni wolne od pracy i całodobowo? Wykonawca nie ma możliwości całodobowego przyjmowania zamówień produktów. Dział zamówień czynny jest w standardowych godzinach pracy biurowej w dni robocze. Wykonawca nie jest w stanie utrzymywać całodobowo personelu w celu przyjmowania zamówień na leki, nie

ma takiego obowiązku na podstawie przepisów dotyczących obrotu lekami, zaś ewentualne zamówienia całodobowe wymagałyby zmiany regulaminu pracy u Wykonawcy. W świetle powyższego Wykonawca wnosi o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje dostępności całodobowego telefonu/faksu w celu złożenia zamówienia, a jeśli tak – Wykonawca wnosi o zmianę zapisu na taki, gdzie zamówienia przyjmowane są w dni robocze w typowych godzinach pracy (np. w godzinach pracy Szpitala).

Odpowiedź: §2 pkt 4-5 – dotyczy dostaw „na ratunek życia”. Standardowe zamówienia reguluje §2 pkt 3. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację tych paragrafów.

4. Czy Zamawiający wykreśli par.4.8? Zapis o ‘odmowie przyjęcia towaru’ jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 4.1-4.7. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z 4.1 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia i odesłanie towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC. Jeśli odesłanie towaru będzie niezasadne, to Wykonawca poniesie koszty powtórnej dostawy bez żadnego uzasadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający w par. 5.13 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’ żądają 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 wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający w par 6.4 wykreśli frazę „oraz w trakcie rozpatrywania uzasadnionej reklamacji”? Czyni on wszelkie postępowania reklamacyjne bezprzedmiotowymi, skoro niezależnie od wyniku reklamacji (która przecież może zostać zasadnie odrzucona przez Wykonawcę) Zamawiający i tak może nabyć towar w ramach tzw. wykonania zastępczego i obciążyć kosztami Wykonawcę. Rodzi się zatem pytanie, po co przeprowadzać proces reklamacyjny, skoro i tak jest on z góry rozstrzygnięty przez Zamawiającego? Jak rozliczony będzie towar dostarczony przez Wykonawcę w ramach uznania reklamacji, skoro Zamawiający posiada już dany produkt zakupiony bez oczekiwania na wynik reklamacji? Jeśli Wykonawca dostarczy w ramach uznania reklamacji towar wolny od wad, a jednocześnie zmuszony będzie zapłacić za zakupiony już przez Zamawiającego towar zastępczy oznacza to dwukrotny wydatek w tytułu jednej reklamacji, co jest sprzeczne z prawem - prowadzi do bezpodstawnego wzbogacenia Zamawiającego kosztem Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 277 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 4 poz. 277 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (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.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

Pakiet 24 poz. 3

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy w pakiecie 24 w poz. 3 Zamawiający – z uwagi na wysoką osmolarność - miał na myśli wyspecyfikowaną emulsję do infuzji do podaży centralnej zamiast do podaży obwodowej? (Zawierająca roztwór aminokwasów z elektrolitami (zawartość aminokwasów w worku: 50 - 56 g), roztwór glukozy (zawartość glukozy 130 - 140 g) oraz emulsję tłuszczową ((olej sojowy 30% i oliwa z oliwek 25%, olej zawierający triglicerydy średniołańcuchowe 25 % i olej rybi 20%)- zawartość tłuszczów 40 - 50 g) **Do podaży przez żyłę centralną**. Osmolarność ok. 1400 - 1500 mOsm/L, kaloryczność 1100 - 1200 kcal / worek, worek o pojemności 1000 - 1100 ml)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 24 poz. 4

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy w pakiecie 24 w poz. 4 Zamawiający – z uwagi na wysoką osmolarność - miał na myśli wyspecyfikowaną emulsję do infuzji do podaży centralnej zamiast do podaży obwodowej? (Zawierająca roztwór aminokwasów z elektrolitami (zawartość aminokwasów w worku: 70 - 75 g), roztwór glukozy (zawartość glukozy 180 - 185 g) oraz emulsję tłuszczową ((olej sojowy 30% i oliwa z oliwek 25%, olej zawierający triglicerydy średniołańcuchowe 25 % i olej rybi 20%)- zawartość tłuszczów 55 - 60 g) **Do podaży przez żyłę centralną**. Osmolarność ok. 1400 - 1500 mOsm/L, kaloryczność 1500 - 1600 kcal / worek, worek o pojemności 1400 - 1500 ml)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem

Paulina Grórnerek
mgr farm.

Kierownik Działu
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

mgr Marcin Schneider