



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RADZIEJOWIE**

**ul. Szpitalna 3, 88-200 Radziejów**  
REGON 910333036 NIP 889-12-69-126  
tel. 54/285-62-00; fax 54/285-37-01  
e-mail: [sekretariat@szpitalradziejow.pl](mailto:sekretariat@szpitalradziejow.pl)  
<https://www.szpitalradziejow.pl>

Radziejów, dnia 25.04.2024 r.

**Do wszystkich zainteresowanych**

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego realizowanego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Dostawy produktów leczniczych dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Radziejowie**” (oznaczenie sprawy ZP-02/2024) – ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 27 marca 2024 r. pod numerem: **62/2024**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 143 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

## **PAKIET 1 Leki**

1. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP-02/2024, Pakiet 1 Leki, pozycja 301 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus R0011 + Lactobacillus helveticus (PRODUKT LECZNICZY)” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsułek?

**Odpowiedź: Nie**

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Części 1, w pozycji nr 185 Filgrastimu w wielkości opakowania x 5 ampułkostrzykawkę, z przeliczeniem na 40 opakowań handlowych?

**Odpowiedź: Tak**

3. Dot. pakietu nr 1 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 5 sztuk w ilości 4 opakowań? Tylko taki produkt jest obecnie dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

4. Dot. pakietu nr 1 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Nie**

5. Dot. pakietu nr 1 poz. 46. Czy Zamawiający w związku z **brakiem** preparatu z w/w pozycji wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Proszę wycenić po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

6. Dot. pakietu nr 1 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 30 sztuk w ilości 3 opakowań? Na rynku brak jest obecnie preparatu x 40 sztuk.

**Odpowiedź:** Tak

7. Dot. pakietu nr 1 poz. 90, 91, 165, 168, 241, 354, 418, 494, 531, 551, 558. Czy Zamawiający w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** W przypadku pozycji 354 powinien być dostępny w produkcji preparat o nazwie handlowej Meprelon (proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / do infuzji; dawka 250 mg). Jeśli jest faktycznie dostępny, to proszę go wycenić. Gdyby jego produkcja została również zakończona, to proszę wycenić po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem. W przypadku pozostałych pozycji zawartych w pytaniu, to proszę wycenić po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

8. Dot. pakietu nr 1 poz. 118. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 28 sztuk w ilości 3 opakowań?

**Odpowiedź:** Tak

9. Dot. pakietu nr 1 poz. 171. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 1 sztuka w ilości 20 opakowań? Na rynku brak jest obecnie preparatu x 10 sztuk.

**Odpowiedź:** Tak

10. Dot. pakietu nr 1 poz. 221. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt Uman Big? Lek Gamma anty HBS ma inną dawkę.

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić produkt Uman Big

11. Dot. pakietu nr 1 poz. 224. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli produkt konfekcjonowany x 2 sztuki? Na rynku brak jest produktu x 1 sztuka.

**Odpowiedź:** Tak, proszę wycenić produkt konfekcjonowany po 2 sztuki w ilości 2 opakowań.

12. Dot. pakietu nr 1 poz. 225. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji wymaga produktu w programie lekowym?

**Odpowiedź:** Nie wymagamy.

13. Dot. pakietu nr 1 poz. 250. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wkładów czy wstrzykiwaczy? Cena produktu różni się znacząco, brak możliwości sprzedaży zamiennej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wkładów.

14. Dot. pakietu nr 1 poz. 348. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 1 sztuka w ilości 24 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

15. Dot. pakietu nr 1 poz. 349. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 1 sztuka w ilości 24 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

16. Dot. pakietu nr 1 poz. 365, 365. Czy w w/w pozycjach Zamawiający wymaga tego samego produktu?

**Odpowiedź: Tak, w pozycji 364 i 365 jest ten sam produkt**

17. Dot. pakietu nr 1 poz. 451. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w dawce 50mg/1ml? Produkt w dawce 50mg/2ml ma zakończoną produkcję.

**Odpowiedź: Tak**

18. Dot. pakietu nr 1 poz. 498. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli dawkę 500j?

**Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli dawkę w której 1 ml roztworu zawiera przeciwciała neutralizujące nie mniej niż 130 jednostek LD50 jadu żmii zygzakowatej (*Vipera berus*) (odpowiednio 1 ampulka zawiera przeciwciała neutralizujące nie mniej niż 500 jednostek LD50 jadu żmii zygzakowatej).**

19. Dot. pakietu nr 1 poz. 523. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci **tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu**? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

20. Dot. pakietu nr 1 poz. 555. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź: Tak**

21. Dot. pakietu nr 1 poz. 571. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 28 sztuk w ilości 40 opakowań?

**Odpowiedź: Tak**

22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 501. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 poz. 501 wycenę 84 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ**

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 31. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź: Nie.**

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 30. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź: Nie.**

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 146. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odpowiedź: Tak**

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 200. (Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans). Nie wyrażamy zgody na produkt konfekcjonowany po 48 saszetek.**

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 200 Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 4 saszetki (PEG 4 litry - Fortrans). Nie wyrażamy zgody na produkt konfekcjonowany po 48 saszetek.**

28. Czy w Pakiecie 1 poz. 210 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: Nie**

29. Czy w Pakiecie 1 poz. 210 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: Nie.**

30. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 301 i 302 zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.,? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Nie**

31. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 301 i 302 zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 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:** Nie

32. Czy w Pakiecie 1 poz. 474 i 475 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Nie

33. Dot. pakietu nr 1 poz. 40. Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli zgodność producencką z pozycją 39?

**Odpowiedź** Tak

34. Dot. pakietu nr 1 poz. 70. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Calcium Hasco, syrop, o sm.bananowym, 150 ml?

**Odpowiedź** Tak

35. Dot. pakietu nr 1 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat konfekcjonowany x 28 sztuk w ilości 70 opakowań?

**Odpowiedź** Tak

36. Dot. pakietu nr 1 poz. 122. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w/w pozycji z pakietu? Brak zgody uniemożliwi przystąpienie do postępowania w zakresie w/w pakietu.

**Odpowiedź** Zamawiający wykreśla pozycje nr 122 z zadania nr 1 modyfikując przy tym załącznik nr 1A do SWZ.

## PAKIET 2 Leki przeciwdrobnoustrojowe

1. Dot. pakietu nr 2 poz. 25. Czy Zamawiający w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Proszę wycenić po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

## PAKIET 3 Narkotyki i psychotropowe

1. Dot. pakietu nr 3 poz. 8, 9, 28. Czy Zamawiający w związku z **zakończeniem produkcji** preparatu z w/w pozycji wyrazi zgodę na wydzielenie jej z pakietu lub wycenę po ostatniej cenie wraz z odpowiednią adnotacją pod pakietem?

**Odpowiedź:** Proszę wycenić po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

## PAKIET 4 Odżywki, receptura, kosmetyki

## PAKIET 5 Wyroby medyczne

1. Czy w Pakiecie 5 poz. 21 i 22 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Ether, Dicaprylyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:** Nie. Zgodnie z SWZ

## PAKIET 6 Leki (2)

## PAKIET 7 Leki (3)

## PAKIET 8 Leki (4)

## PAKIET 9 Leki (5)

## PAKIET 10 Leki (6)

1. Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 21, 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:** Nie

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

**Odpowiedź:** Nie

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 10 pozycję 21 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:** Nie

4. Dot. pakietu nr 10 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci ampulek? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Tak

## PAKIET 11 Leki (7)

1. Dot. pakietu nr 11 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci pojemników?

**Odpowiedź:** Tak

## PAKIET 12 Leki (8)

1. Dot. pakietu nr 12 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Calcium chloride DEMO, 1g/10ml, roztw.do infuz.,10 amp?

**Odpowiedź** Tak.

## PAKIET 13 Gazy medyczne

1. **Pytanie 1 (dot. pakietu 13):** Ile Zamawiający zamierza dzierżawić butli w okresie obowiązywania umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający zamierza dzierżawić 3 butle.

2. **Pytanie 2 (dot. pakietu 13 – zał. 1 formularz ofertowy):** Wnioskujemy o poniższą zmianę: - Termin realizacji dostaw cząstkowych: **2 dni robocze**.

Uzasadnienie: *Ze względu na specjalistyczny rodzaj transportu (adr, opłaty drogowe) oraz, że nie jest to lek na ratunek życia - wnioskujemy o wydłużenie terminu dostawy do 2-ch dni roboczych.*

**Odpowiedź:** Zgoda

## PAKIET 14 Paski do glukometru

1. Zamawiający określa w Pakiecie 14 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość pomiaru we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, transfer danych za pomocą kabla, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Nie

2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 8 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, pomiar we krwi kapilarnej lub żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60% (zakres szerszy niż w przypadku pasków do glukometrów Glucomaxx,

które posiadają HCT 35-60%), czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, transfer danych za pomocą kabla. parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:** Nie

3. W nowej ustawie o wyrobach medycznych (Ustawa z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych) nie występuje w ogóle pojęcie „wytwórcy” przytoczone przez Zamawiającego w SIWZ, podobnie pojęcie to nie występuje w Rozporządzeniu IVDR, które zgodnie z hierarchią aktów prawnych stanowiących w UE stanowi akt nadrzędny wobec rzeczonyj Ustawy i jego postanowienia są stosowane bezpośrednio. Art. 2 pkt. 27 Ustawy wskazuje, że producentem wyrobu medycznego jest producent w rozumieniu art. 2 pkt. 23 rozporządzenia 2017/746. Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 pkt. 23 rozporządzenia 2017/746 „producent” oznacza osobę fizyczną, która wytwarza lub całkowicie odtwarza wyrób lub która zleca zaprojektowanie, wytworzenie lub całkowite odtworzenie wyrobu i oferuje ten wyrób pod własnym imieniem i nazwiskiem lub nazwą i znakiem towarowym. Zgodnie z powyższym producent nie musi być odpowiedzialny za projektowanie, wytwarzanie i pakowanie wyrobu, gdyż może np. jedynie zlecać odtworzenie wyrobu innemu podmiotowi bądź nawet tylko zlecać jego zaprojektowanie. Zamawiający podaje więc nieprawdziwe, gdyż niepełne dane o rzeczywistych możliwych mechanizmach funkcjonowania takich podmiotów. Nie istnieje usankcjonowana prawnie możliwość „stosowania oświadczeń” zamiast certyfikatów, gdyż każdy wyrób medyczny do diagnostyki in vitro będący wyrobem do samokontroli glikemii (paski testowe do glukometrów) musi posiadać taki certyfikat, niezależnie od tego, czy do obrotu wprowadza go producent, dystrybutor, importer, czy pani Basia z pobliskiego targowiska. Wprowadzanie takich wyrobów bez certyfikatów jest niezgodne z prawem. Zgodnie z prawem wyrób taki musi być także prawidłowo oznakowany. W związku z powyższym wnosimy, aby Zamawiający zaprzestał dyskryminowania dystrybutorów wyrobów medycznych ze względów pozamerytorycznych i dopuścił w Pakiecie 14 możliwość składania ofert przez dystrybutorów/ importerów lub podmioty ich reprezentujące.

**Odpowiedź:** Nie

## **PAKIET 15 Leki, odżywki i wyroby**

1. Pakiet 15 poz. 6 Prosimy o dopuszczenie preparatu Nutridrink Skin Repair, w związku ze zmianą nazwy preparatu Cubitan na Nutridrink Skin Repair.

**Odpowiedź:** Dopuszczamy

2. Pakiet 15 poz. 22 W związku ze zmianą opakowania przez producenta, prosimy o dopuszczenie diety w opakowaniu typu pack.

**Odpowiedź:** Dopuszczamy

3. Pakiet 15 poz. 23 W związku z czasowym brakiem diety Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 1000 ml, prosimy o dopuszczenie diety w opakowaniu 500 ml, po odpowiednim przeliczeniu?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy. Proszę wycenić produkt po 500 ml w ilości 16 op



## **PAKIET 16 Leki, odżywki i wyroby (2)**

1. Czy Zamawiający w zadaniu 16 poz. 19 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu dostępnego w op. a 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op.?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy. Proszę wycenić produkt w opakowaniu po 1 sztuce w łącznej ilości 600 op.

2. Czy Zamawiający w zadaniu 16 poz. 42 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu dostępnego w op. a 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op.?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy. Proszę wycenić produkt w opakowaniu po 10 sztuk w łącznej ilości 1 op.

3. Czy Zamawiający w Zadaniu 16 pozycja numer 50 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 100 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych opakowań?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy. Proszę wycenić produkt w opakowaniu po 100 ampulek w łącznej ilości 200 op.

4. Czy Zamawiający w zadaniu 16 poz. 59 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu dostępnego w op. a 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości oferowanych op.?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy. Proszę wycenić produkt w opakowaniu po 20 sztuk w łącznej ilości 100 op.

5. Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu opasanego w zadaniu 16 poz. 57 - Vaminolact (produkt złożony) – Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz podanie informacji o zakończeniu produkcji?

**Odpowiedź:** Proszę wycenić po ostatniej cenie wraz z adnotacją pod pakietem.

## **PAKIET 17 Leki przeciwdrobnoustrojowe (2)**

## **PAKIET 18 Paski do glukometru (2)**

## **PAKIET 19 Leki (9)**

## **PAKIET 20 Rękawice niejałowe**

1. Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02, na dłoni 0,10mm+/-0,02?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

2. Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

3. Pytanie 1, dot. Pakiet 20, poz.1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie protein  $\leq 98$  mcg/g. Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

4. Pytanie 2, dot. Pakiet 20, poz.2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o poziomie protein o grubości na palcu 0,09 mm. Pozostałe parametry zgodnie z opisem

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie 3, dot. Pakiet 20, poz.3 -4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,12 mm oraz grubości na dłoni 0,08 mm. Rękawice zarejestrowane w kategorii III typ B – tj. zapewniającej wyższy poziom bezpieczeństwa w zakresie odporności na przenikanie substancji chemicznych. Pozostałe parametry zgodnie z opisem

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

6. Pytanie 4, dot. Pakiet 20, poz. 5-6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zarejestrowanych w kategorii III typ B – tj. zapewniającej wyższy poziom bezpieczeństwa w zakresie odporności na przenikanie substancji chemicznych. Pozostałe parametry zgodnie z opisem

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

## **PYTANIA DO SWZ I WZORU UMOWY**

1. (**dot. wzoru 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:** Tak

2. Dotyczy PPU § 3 pkt 2 - Czy Zamawiający zgodzi się w przypadku pakietu nr 18 na dostarczanie przez Wykonawcę jednego egzemplarza faktury w wersji papierowej (do każdej dostawy) oraz faktury mailem w formacie pdf?

Uzasadnienie

*Mając na celu zapewnienie równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji, wnosimy o dopuszczenie dostarczania faktur elektronicznych w formacie pdf. Jest to format powszechnie obsługiwany przez systemy księgowo-finansowe stosowane przez przedsiębiorców. Utrzymanie wymogu*

*dostarczania faktur w formacie przewidzianym we wzorze umowy uniemożliwi części wykonawców złożenie oferty lub zmusi ich do zmiany stosowanego systemu finansowo-księgowego. Jednocześnie przypominamy, iż zgodnie z ustawą o VAT art. 106e tej ustawy reguluje wyłącznie elementy faktury, a nie jej format. Zgodność faktury elektronicznej z tymi wymogami powinna być wystarczająca dla jej akceptacji przez zamawiającego. Jednocześnie prosimy o rezygnację z wymogu dostarczania kopii faktury papierowej, ponieważ obecne przepisy nie dzielą już egzemplarzy faktur na oryginały i kopie (art. 106g ust. 1 ustawy o VAT).*

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

3. Do §1 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §1 ust. 3 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 3 jest na tyle 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) KIO 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 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych

okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź:** Z uwagi na specyfikę procedur medycznych i zmieniającą się niemożliwą do przewidzenia liczbę pacjentów, Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć konkretnego zapotrzebowania, w związku z tym podtrzymuje dotychczasowy zapis.

4. Do §10 wzoru umowy: prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 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:** Zgodnie z SWZ.

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

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody na zamianę kapsułek na tabletki i odwrotnie bez zadania pytania. Można to zrobić ewentualnie w przypadku braku dostępności na rynku danej postaci, ale tylko w przypadku zamiany konfiguracji: tabletki ↔ tabletki powlekane ↔ drażetki.

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

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody na zamianę ampulek na fiołki i odwrotnie bez zadania pytania

7. Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odpowiedź:** Tak

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

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody na zmianę wielkości opakowań bez zadania pytania.

9. Dotyczy § 1 ust. 1-3 załącznika nr 3 do SZW

„.... 1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Zamawiającemu ..... w zakresie zadania nr ....., określone w Załączniku Nr ....., do niniejszej umowy, zwane dalej przedmiotem umowy zgodnie z ofertą z dn. ....r.

Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu przedmiot umowy w ilościach i asortymencie zgodnie z ofertą z dn.....

Zamawiający dopuszcza przesunięcia pomiędzy poszczególnymi pozycjami w ramach zadania przy zachowaniu nie zmienionej wartości maksymalnego wynagrodzenia określonego w umowie §7 ust. 1 dla danego zadania.“

Mając na względzie konieczność przygotowania rzetelnej oferty dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, wnosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający przewiduje określenie górnej granicy zmian w zakresie odpowiedniego zadania, w przypadku zawarcia Umowy z podmiotem na więcej niż jedno zadanie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ, odpowiedź na pytanie nr 3.

#### 10. Dotyczy § 4 ust. 5 załącznika nr 3 do SZW

Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu? Dodatkowo czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?

Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania „zakupu interwencyjnego”, na przekazanie w tym czasie odpowiedniej Noty do Wykonawcy? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż „zakup interwencyjny” (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis:

**Z:** „W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od zamówienia i zakup danej partii towaru równoważnego u innego Wykonawcy – ze skutkiem zmniejszenia ilości i wartości kontraktu oraz obciążeniem Wykonawcy różnicą kosztów takiego zakupu interwencyjnego tj. różnicą między ceną zakupu interwencyjnego a ceną umowną.”

**Na:** „W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od zamówienia i zakup danej partii towaru równoważnego u innego Wykonawcy – ze skutkiem zmniejszenia ilości i wartości kontraktu oraz obciążeniem Wykonawcy różnicą kosztów takiego zakupu interwencyjnego tj. różnicą między ceną zakupu interwencyjnego a ceną umowną. Zamawiający informuje Wykonawcę o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego wraz z przewidywanymi kosztami zakupu”

## Informacje o zmianach

**1. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału XIX SWZ pkt 1. – Termin związania ofertą**

**Z:** Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 90 dni (tj. **do dnia 24.07.2024 r.**)

**Na:** Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 90 dni (tj. **do dnia 05.08.2024 r.**)

**2. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału XXIII (pkt 1) – Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert**

**Z:** Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy w nieprzekraczalnym terminie: do dnia **26.04.2024 r. do godziny 8:45**

**Na:** Ofertę należy złożyć za pośrednictwem Platformy w nieprzekraczalnym terminie: do dnia **08.05.2024 r. do godziny 8:45**

**3. Zamawiający modyfikuje treść rozdziału XXIII (pkt 3) – Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert**

**Z:** Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert w dniu **26.04.2024 r. o godz. 09:00**

**Na:** Otwarcie ofert na Platformie dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert w dniu **08.05.2024 r. o godz. 09:00**

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące. Pozostała treść specyfikacji pozostaje bez zmian.

Radziejów, dnia 25 kwietnia 2024 r.

**DYREKTOR**

**dr Sebastian JANKIEWICZ**