

Pisz, dnia 03.01.2024 r.

**Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej  
Szpital Pisz  
ul. Sienkiewicza 2  
12-200 Pisz**

### **Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ**

**Dotyczy: „Dostawa produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej”; znak:  
P/20/2024**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji Warunków Zamówienia, dalej: SWZ

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego produktu wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zapis znajduje się w dziale VI pkt 7 SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny pod pakietem.**

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, gramów 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: Zamawiający opisał sposób przeliczenia ilości opakowań w dziale VI pkt 1 SWZ**

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.). Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25 g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20 g lub 30 g z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury z 25 g na 20 g lub 30 g z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź: : Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

Pytanie 6

Czy w Pakiecie 1 poz. 45 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zawiesiny doustnej 0,1g/5 ml butelka 130 g?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

---

pakiet 2 pozycja 40:

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 wyraża zgodę**

---

1. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: Zapis znajduje się w dziale VI pkt 7 SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny pod pakietem.**

2. Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź: Zamawiający opisał sposób przeliczenia ilości opakowań w dziale VI pkt 1 SWZ**

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

**Odpowiedź: : Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

5. 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 wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

6. 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 opisał sposób przeliczenia ilości opakowań w dziale VI pkt 1 SWZ**

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

**Odpowiedź: Tak, tylko w takiej sytuacji**

---

1. Dotyczy SWZ Dział VIII punkt 4 oraz załącznika nr 6 projekt umowy § 3 punkt 1:

W związku ze znaczną odległością pomiędzy magazynem Dostawcy a siedzibą Zamawiającego (**ca. 500 km**) oraz koniecznością dostarczania produktów wchodzących w zakres **pakietu nr 20** specjalistycznymi ciężkimi środkami transportu prosimy Zamawiającego o rezygnację z trybu dostaw pilnych „cito” dla powyższego pakietu. Produkty te – służące do ciągłej terapii nerkozastępczej – posiadają długi okres ważności, ich ilość na jeden zabieg jest wystandaryzowana i dlatego można je w sposób przewidywalny zabezpieczyć na kolejne cykle terapii. Nadmieniamy, że wszystkie spływające do naszego Działu Obsługi Klienta zamówienia są bezpośrednio po wpłynięciu kierowane do realizacji, jednakże dostawa jest uzależniona od cyklu logistycznego związanego z dystrybucją na tak duże odległości i wymagane terminy dostaw pilnych nie są możliwe w związku z tym do spełnienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

---

Dotyczy P/20/2024 pakiet 2 pozycja 298 termin składania ofert: 10-01-2025

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 2 poz.298 i stworzy osobny pakiet dla tej poz. ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Dotyczy P/20/2024 pakiet 20 pozycja 7 termin składania ofert: 10-01-2025

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 20 poz.z i stworzy osobny pakiet dla tej poz. ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

Dotyczy: P/20/2024 pakiet 20 poz. 8 termin składania: 10-01- 2025

1.Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz. 8 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych:

średnica 11 FR - długość 15 cm , 20 cm, 25 cm

średnica 13 FR - długość 15 cm , 20 cm, 25 cm

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Jakich ramion wymaga Zamawiający – prostych, czy zagiętych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga ramion prostych.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 20 poz. 8 i stworzy oddzielny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

---

1. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym P/20/2024, Pakiet 2, pozycja 32 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus x 60 kaps. (6 blistrów x 10 kaps.)” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.**

2. Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym P/20/2024, Pakiet 2, pozycja 294 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus GG” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza**

---

1.do pakietu nr 2 poz. nr 193: Prosimy o doprecyzowanie liczby wymaganych parowników i nazw aparatów do znieczulenia.

**Odpowiedź:**

**Liczba wymaganych parowników – 5;**

**Nazwy aparatów:**

**Wato EX – 65 Mindray**

**Atlan A 350 – Draeger**

**Primus Draeger**

**Fabius GS Draeger**

**Fabius CE Draeger**

2. Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienie z możliwością dokonania przeliczeń do dwóch miejsc po przecinku?

Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli zachować zasadę równej konkurencji wśród wykonawców /oferentów, a także dokonać przez Zamawiającego wyboru najkorzystniejszej z możliwie szerokiej oferty produktowej, która poprzez przeliczenia do pełnych opakowań w górę może powodować ponadmiarowe koszty oferty względem pozostałych uczestników postępowania.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. nr 193 dopuści Sevoflurane pakowany po 6 butelek w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości**

---

**Dot. Pak. 2 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Zalanzo, 30 mg, kaps.dojelit.twarde, 28 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści.**

**Dot. Pak. 2 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci kaps.o zmod.uwaln,tw.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci kaps.o przedł. uwaln,tw.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 15.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Sylimarol 70 mg, tabl.draż., 30 szt. ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 18.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Xenna Extra Comfort (Bekunis),tabl.dojel.,10szt,bl.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 22.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Enema, roztw. doodbytn, 150 ml, 50 butelek z przeliczeniem ilości x 8 opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 40.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt. x192 opak.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 63.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Xonvea, 10 mg + 10 mg, tabl.dojelit.,20 szt. x 30 opak.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 76.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Zarixa, 15 mg, kaps. twarde, 28 szt., blister x 50 opak.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 77.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Zarixa, 20 mg, kaps. twarde, 28 szt, blister x29 opak.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 80.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Menaright Forte, 2 mg/0,2ml, rozt.d/wst, rozt.dou, 10a(Zg.MZ/IN) x 50 opak.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 128.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 221**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Helicid Control, 10 mg, kaps.dojelit.twarde, 14 szt.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 252, 270.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci tabl. powl.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 278.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci tabl. zwykłej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 294.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **LactoDr., krople, 5 ml?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 295.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Wit.B12 Forte (Lab.Polfa Łódź), 10mcg, tabl., 50szt.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 297.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **Glukoza, prosz.d/przyg.roztr.doustn,cytr, 75g, 1sasz.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 298.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **CitraLock S, 4% Twin Pack; 2,5 ml, płyn, 2 amp-strz.?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 299.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **ZinoDr.,krem,barier.-ochr.o dział.pielęg-regen,60g?**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. Pak. 2 poz. 314.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Panthenol, pianka, 150 ml (5% zawartości dexpanthenolu)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

**Dot. pak. 2 poz. 21.**

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 zawierającego makrogol w dawce opisanej w formularzu ofertowo-cenowym i dopuszcza makrogol firmy Fortrans**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 155 i pak. 3 poz. 23.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 154.**

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 184.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Dotyczy pakietu nr 2 poz. 236.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę **MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań tj. x6 opak.?**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Dot. Pak. 2 poz. 54.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu **x 10wkładów x 1 opak.?**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Dotyczy pakietu nr 11 poz. 5 i 6.**

Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu?

**Odpowiedź: Produkt leczniczy nie będzie podawany pacjentom w ramach programu.**



**Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie CHPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

**PYTANIA OGÓLNE:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. Celem zaproponowania korzystniejszej oferty np. Zamawiający wymaga maści 25 g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20 g lub 30g? Przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych .

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

2. Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne ?

**Odpowiedź: Tak, tylko w takim przypadku.**

3. 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, tabletki dojelitowe i odwrotnie ?**

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

4. Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci iniekcyjnych, tj. **fiolki, ampułki i odwrotnie?**

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Zamawiający wyrazi zgodę tylko w przypadku konkretnych pozycji.**

5. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku

tymczasowego braku dostępności lub zakończonej produkcji danego preparatu.

- **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny oraz zawarcie stosownej informacji pod pakietem?**

**Odpowiedź: Zapis znajduje się w dziale VI pkt 7 SWZ. Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny pod pakietem.**

---

1. Czy w pakiecie 24 poz. 1-4 w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

2. Czy w pakiecie 19 poz 8 i 9 Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga**

3. Pakiet 17 poz 2  
Czy Zamawiający dopuści zaoferowania koncentratu fosforanów organicznych do żywienia pozajelitowego zawierającego 216 mg sodu glicerofosforanu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

4. Pakiet 17 poz 28  
Czy zamawiający w związku z zakończeniem produkcji SmofKabiven 2463ml, wykreśli pozycję lub wskaże inny produkt?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli pozycji. Zapis znajduje się w dziale VI pkt 7 SWZ.**

---

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §3 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §3 ust. 9 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%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §3 ust. 9 wzoru umowy 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, a tym samym, nie są w stanie 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. 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, 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. Wynika z tego, że postanowienia umowy będą skonstruowane zgodnie z wymienionymi przepisami ustawy PZP jedynie w przypadku, kiedy zostaną w niej dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” oraz „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

2. Do §3 ust. 10 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następujących słów: „(...)”, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić na okres nie

dłuższy niż 6 miesięcy oraz jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ**

3. Do §5 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §5 ust. 1 wzoru umowy następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

**Odpowiedź: Zapis znajduje się w dziale IV pkt 9 SWZ, która jest integralną częścią umowy.**

4. Do §6 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za rozwiązanie umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

---

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 49 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 1 poz. 49 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt nie zawiera laktozy ani białka mleka krowiego. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie 2 poz. 31 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy w Pakiecie 2 poz. 33 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych

najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt nie zawiera białka mleka krowiego i może być podawany osobom nietolerującym tego składnika.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

4. Czy w Pakiecie 2 poz. 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 297 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Pakiecie 2 poz. 297 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

6. Czy w Pakiecie 2 poz. 297 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych umożliwiających pomiar we krwi kapilarnej, żyłnej i noworodkowej. Pomiar glikemii we krwi tętniczej nie jest w praktyce placówek służby zdrowia wykonywany za pomocą glukometru, że

względu na trudność w nałożeniu próbki krwi pobranej z tętnicy bezpośrednio na pasek testowy (w przypadku użycia glukometru krew musi być nakładana od razu na pasek, bez pośrednictwa jakichkolwiek naczyń, czy probówek).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

8. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów o czasie pomiaru 5 sekund. Dla tempa wykonywania pomiarów glikemii nie ma żadnego znaczenia czy czas pomiaru wynosi 4 czy 5 sekund, gdyż czynności związane z pobieraniem krwi pacjenta i rejestracją uzyskanego wyniku trwają co najmniej kilkakrotnie dłużej niż sam czas pomiaru.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

9. Zamawiający zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 25 opakowań na miesiąc, z uwagi na co prosimy o dopuszczenie pasków testowych przydatnych do użycia w ciągu 6 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Prosimy o możliwość zaoferowania takich pasków przy założeniu że są pakowane w standardowych opakowaniach x 50 szt. (co przyspiesza czas zużycia danego opakowania i praktycznie wyklucza, aby jakkolwiek fiolka pasków pozostawała otwarta dłużej niż 6 miesięcy przy założonym przez Zamawiającego tempie zużycia).

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

10. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z polem aplikacji na oznaczonym barwnie wycinku szerokości testu, co umożliwi szybkie i precyzyjne zassanie przez pasek próbki krwi o odpowiedniej objętości. Pole na całej szerokości testu w rzeczywistości zwiększa konieczną do pobrania objętość próbki. Pobieranie krwi i praca z materiałem zakaźnym nie powinny być wykonywane przez osoby niedowidzące, zwłaszcza w warunkach pracy szpitala. Osoba niewidząca kontrastowo oznaczonego fragmentu szerokości paska stwarzałaby zagrożenie epidemiologiczne dla siebie i dla pacjentów. Wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści**

11. Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Pakiecie 6 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL

importera/dystrybutora lub reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

**Dyrektor SPZOZ  
Szpitala Powiatowego w Pisz  
/-/mgr inż. Marek Skarzyński**