



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ^A



Nº 2017/75987.1

107 Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny Zakład
Opieki Zdrowotnej w Wałczu
78-600 WAŁCZ, ul. Kołobrzewska 44
REGON 570544566, NIP 765-14-95-874



DZP.2610.5.2024

Wałcz, dn. 31.12.2024 r.

**Wykonawcy
uczestniczący w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Dostawa leków i preparatów do żywienia na okres 18 miesięcy**”

Zamawiający na podstawie **art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r.** Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320), zwanej dalej „ustawą”, informuje o wpłynięciu do Zamawiającego w terminie wniosków o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym Zamawiający przekazuje wykonawcom treść pytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytanie 1

dot. Projektowane postanowienia umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie **zapisów § 9 ust. 1, ust. 2:**

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach i wysokościach: 1.1. za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia, w stosunku do terminu określonego odpowiednio w § 2 ust. 1 – kara umowna w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, 1.2. za zwłokę w rozpatrzeniu zgłoszenia w ramach Rękojmi w stosunku do terminu określonego w § 3 ust. 4 pkt 4.1. – kara umowna w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy lub Zamawiającego druga strona może dochodzić od strony winnej kary umownej w wysokości 10% Wynagrodzenia, brutto niezrealizowanej części o którym mowa w § 3 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

dot. Projektowane postanowienia umowy

§ 9 KARY UMOWNE § 9 ust. 1 pkt. 1.1.

107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej^A

ul. Kołobrzewska 44, 78-600 Wałcz
Telefon 261 47 28 09; Fax 261 47 28 20
Regon 570544566 ; NIP 765-14-95-874

Bank Gospodarstwa Krajowego
Oddział w Szczecinie
Nr konta: 64 1130 1176 0016 0104 6420 0002



Czy Zamawiający zmniejszy karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki w realizacji zamówienia, w stosunku do terminu określonego odpowiednio w § 2 ust. 1 Umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

dot. Projektowane postanowienia umowy

§ 9 ust. 1 pkt. 1.2.

Czy Zamawiający zmniejszy karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu zgłoszenia w ramach rękojmi w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 4 Umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

dot. Projektowane postanowienia umowy

§ 9 ust. 6

Czy Zamawiający zmniejszy do 20% Wynagrodzenia maksymalną wartość kar umownych, jakie mogą zostać naliczone Stronom na podstawie Umowy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

dot. Projektowane postanowienia umowy

Z uwagi na to, że umowa zawierana będzie na okres 18 miesięcy z możliwością jej przedłużenia, zgodnie z art. 436 pkt 4) PZP prosimy o uzupełnienie wzoru umowy o jego obligatoryjne elementy takie jak:

- a. określenie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego oraz
- b. określenie zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia w przypadku zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne, zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 1342 oraz z 2022 r. poz. 1079).

Odpowiedź: Zgodnie z wprowadzonymi zmianami.

Pytanie 6

dot. Projektowane postanowienia umowy

Do §6 ust. 2 oraz §8 ust. 1 pkt 1.4) wzoru umowy: Prosimy o zapewnienie, że w przypadku ewentualnej potrzeby przedłużenia terminu realizacji umowy, czynność ta nastąpi za obopólną zgodą stron wyrażona w formie aneksu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 7

dot. Projektowane postanowienia umowy

Do §8 ust. 1 pkt 1.3) wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §8 ust. 1 pkt 1.3) ppkt 1.3.2) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że zmiana kwartalnego Wskaźnika GUS uzasadnia żądanie zmiany Wynagrodzenia pod warunkiem, że różnica pomiędzy kwartalnym Wskaźnikiem GUS obowiązującym w



dniu, w którym upływał termin składania ofert w postępowaniu, w następstwie którego zawarto Umowę, a ostatnio opublikowanym kwartalny Wskaźnik GUS obowiązujący przez Stronę z wnioskiem o zawarcie aneksu, wynosi co najmniej 10% poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

dot. Projektowane postanowienia umowy

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że §8 ust. 1 pkt 1.3) ppkt 1.3.2) wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 10%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyk związanych ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 9% (co stanowi dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §8 ust. 1 pkt 1.3) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

dot. Projektowane postanowienia umowy

Do §8 ust. 1 pkt 1.5) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie treści §8 ust. 1 pkt 1.5) w całości, albowiem prawo opcji (polegające na możliwości dokonania dostaw dodatkowych) zostało już przez Zamawiającego prawidłowo uregulowane w §1 ust. 12 oraz w formularz asortymentowym. Określenie prawa opcji powinno precyzyjnie odnosić się do każdej pozycji asortymentowej (ilościowo, a nie wartościowo), a sformułowanie go na poziomie 50% wartości umowy nie spełnia tej funkcji (jest nazbyt ogólne).

Odpowiedź: Zgodnie z wprowadzonymi zmianami.

Pytanie 10

dot. Projektowane postanowienia umowy

Do §9 ust. 2 wzoru umowy: Prosimy o zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §9 ust. 2 wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości tej części umowy, od której odstępiono.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

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: Proszę o podanie ostatniej ceny oraz informację pod pakietem o zaprzestaniu lub braku produkcji.



Pytanie 12

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 nie wyraża zgody, proszę o podanie numeru pakietu i pozycji.

Pytanie 13

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

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 nie wyraża zgody, proszę o podanie numeru pakietu i pozycji.

Pytanie 16

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: Proszę podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 17

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie . M.Z ?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pakiet 1, pozycja 26

Czy zamawiający dopuści tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu w pakiecie 1 poz. 26.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet 1, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu handlowym a'10 ampułek i wycenę 45 takich opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 22

Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a' fiołka; tylko taki jest dostępny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pakiet 5, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści tabl zwykłe z pakiet 5 poz 3.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakietu 6, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany w ampułkach ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakietu 6, pozycje 11,12,13,14

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 10 fiolek z przeliczeniem ilości opak ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

Pakiet 6, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 11 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 27

Pakiet 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 12 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

Pakiet 6, pozycja 13



Czy Zamawiający dopuści w pozycji 13 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Pakiet 6, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 14 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

Pakiet 6, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 16 opakowanie zbiorcze x 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Pakiet 6, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'40 pojemników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Pakietu 6, pozycja 32

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 10 butelek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Pakiet 6, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 32 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet 6, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 34 opakowanie zbiorcze x 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Pakiet 6, pozycja 34

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany po 40 poj z przeliczeniem ilości opak ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Pakiet 6, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'40 pojemników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 37

Pakiet 6, pozycja 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5%, roztw. do infuz., 100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/ W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38

Pakiet 6, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu handlowym a'28 tabletek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 7 pozycja 59

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu handlowym a'120 dawek; opakowanie a' 60 dawek to zakończona produkcja ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 7, pozycja 59

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budair, 200mcg/d, aer., wżiewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 7 pozycja 71

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu handlowym a'60 kapsułek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Pakiet 7 pozycja 77

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny syrop dextromethorphan 1 mg/ml (5 mg/5 ml) 150 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet 7 pozycja 87

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'20 tabletek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Pakiet 7 pozycja 90

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'70 tabletek ?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 7, pozycja 101

Czy zamawiający dopuści amp- strzyk w pakiecie 7 poz 101 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Pakiet 7, pozycja 102

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 3 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 47

Pakiet 7, pozycja 104

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48

Pakiet 7, pozycja 105

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49

Pakiet 7, pozycja 105

Czy zamawiający dopuszcza produkt generyczny w stosunku do leku oryginalnego zawierający substancję czynną salmeterol + flutikazon w inhalatorze typu dysk”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Pakiet 7 pozycja 121

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę: 125 mg; brak dawki 120 mg ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, powinno być dawka 125mg.

Pytanie 51

Pakiet 7 pozycja 129:

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.



Pytanie 52

Pakiet 7, pozycja 143

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.

Pytanie 53

Pakiet 7, pozycja 143

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 54

Pakiet 7, pozycja 144

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55

Pakiet 7, pozycja 147

Czy zamawiający dopuści kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu w pakiet 7 poz 147

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet 7, pozycja 149

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 149 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Pakiet 7, pozycja 150

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 7 pozycja 150 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 7 pozycja 172 i 173

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci d/gryz. i żucia ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Pakiet 7, pozycje 172 i 173

Czy zamawiający dopuści tabletki do rozgryzania / żucia w pakiecie 7 poz. 172,173

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 60

Pakiet 7, pozycja 182

Czy zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej Helicid 40 mg inj ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 61

Pakiet 7 pozycja 183

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w opakowaniu a'28 kaps. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Pakiet 7 pozycja 185

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w opakowaniu a'10 amp ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Pakiet 7 pozycja 191

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w opakowaniu a'150 gram ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Pakiet 7 pozycja 192

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w opakowaniu a' 20tab.o przedł.uw ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Pakiet 7 pozycja 211

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'28 kaps ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66

Pakiet 7 pozycja 212

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'28 kaps ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Pakiet 7 pozycja 220

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany w opak po 10 amp z przeliczeniem ilości opak ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Pakiet 7 pozycja 220

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'10 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 69

Pakiet 7 pozycja 225

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w dawce 40 mg brak dawki 20 mg. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dawkę 40 mg.

Pytanie 70

Pakiet 7 pozycja 225

Jaką dawkę zamawiający miał na myśli ? 40 mg czy 80 mg. Na rynku nie ma dawki 20 mg sotaloum.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powinna być dawka 40mg.

Pytanie 71

Pakiet 7 pozycja 236

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'100 tabl ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Pakiet 7, pozycja 258

Czy zamawiający dopuści preparat o nazwie handlowej Neurovit ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Pakiet 8, pozycja 104

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 74

Pakiet 9 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'14 tabl ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

Pakiet 9, pozycja 27

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji.

Pytanie 76

Pakiet 9 pozycja 72

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'50 tabl ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77

Pakiet 9 pozycja 83 i 84 i 85

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'60 tabl ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 78

Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½", 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 79

Pakiet 12, pozycja 27

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym DZP.2610.5.2024, **Zadanie 12, pozycja 27** dotycząca „Lanolina+tlenek cynku+benzoesan benzylu+cynamonian benzylu+alkohol benzylowy” dopuszcza możliwość zastosowania preparatu o nazwie handlowej **Cynkokrem 150g** z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań ? Skład Cynkokrem: tlenek cynku, pantenol, olej ze słodkich migdałów, oliwa z oliwek, lanolina, wosk pszczeli, bez dodatku alkoholu, bez dodatku benzoesanu sodu oraz cynamonianu benzylu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80

Pakiet 13, pozycja 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 i 4 opakowanie typu butelka Kabi Pac w opakowaniu po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81

Pakiet 13, pozycje 3,4 (fluconazolom)

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany w butelkach ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82

Pakiet 13, pozycja 11 i 12

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 11 i 12 opakowanie typu fiolka w opakowaniu po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83

Pakiet 13, pozycje 11,12,13.

Czy zamawiający dopuści preparat pakowany w fiolkach ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84

Pakiet 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 13 opakowanie typu fiolka w opakowaniu po 10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 85

Pakiet 15, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu a'5 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86

Pakiet 15, pozycja 12

Czy Zamawiający w zadaniu 15 poz. 12, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87

Pakiet 15, pozycja 12

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 88

Pakiet 15, pozycja 12

Czy Zamawiający wydzieli z zadania 15 poz. 12 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z zadania.

Pytanie 89

Pakiet 15, pozycja 25

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej? 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? Czy zamawiający wymaga zaferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 90

Pakiet 16, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 16 pozycja 19 opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

Pakiet 16, pozycja 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na lek w opakowaniu 10 fiolek z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie 92

Pakiet 22, pozycja 1

Uprzejmie proszę o możliwość zaferowania produktu równoważnego pakowanego w opakowaniu typu fiolka x 5 w opakowaniu jednostkowym. Zgoda pozwoli na przedstawienie Państwu atrakcyjnej oferty w ramach przyjętego kryterium oceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 93

Pakiet 22, pozycja 2

Czy Zamawiający miał na myśli Propofol 2% 50 ml ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 94

Pakiet 22, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zbiorcze x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95

Pakiet 23

Czy Zamawiający, w zadaniu 23, wymaga dostarczenia preparatu Desflurane w nieszklanej butelce ze zintegrowanym systemem napełniania parownika ? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne niż inne stosowane opakowania np. aluminium.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 96

Pakiet 23

Czy Zamawiający w pakiecie 23 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników potwierdzony przez producenta stosownym dokumentem (np. oświadczeniem) niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Serwis taki daje gwarancję, że odbywa się pod nadzorem lub za aprobatą jakościową producenta sprzętu i świadczona usługa wykonywana jest sposobem zapewniający najwyższą jakość. Tylko podmiot posiadający autoryzację pozyskuje dostęp do bazy wiedzy producenta (dokumentacji, narzędzi, kodów oprogramowania serwisowego), jego wsparcia oraz ma dostęp do najnowszej, pełnej i oficjalnej dokumentacji technicznej. Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczane (a dla Zamawiającego pozwalające na jego weryfikację) poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 97

Pakiet 24

Czy Zamawiający, w zadaniu 24, dopuści produkt Sevoflurane 250ml w butelce aluminiowej pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową, pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, z adapterem wielokrotnego użytku z systemem typu Quick Fill, kompatybilnym z parownikami będącymi na wyposażeniu szpitala, który po podłączeniu do butelki zapewnia szczelne i bezpieczne połączenie uniemożliwiające wyciek leku ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 98

Pakiet 24



Czy Zamawiający dopuszcza produkt w butelkach szklanych, wykonanych ze szkła bursztynowego typu III, których bezpieczeństwo użytkowania zostało potwierdzone przez badania wykonane przez niezależne laboratorium? (wyniki badania w załączniku) W przeciwieństwie do butelek aluminiowych, które mogą powodować powstawanie kwasu Lewisa skutkującego degradacją Sevofluran/Desfluran i butelek PEN (politereftalan etylenu), w których mogą występować mikropory, butelki szklane nie wchodzą w interakcje chemiczne. Półprzezroczystość bursztynowego szkła typu III pozwala na łatwe monitorowanie zawartości butelki.

Zalety butelek Sevofluran/Desfluran Piramal i opakowania szklanego:

- Jakość i zaufanie - szklane butelki i fiolki są najczęściej używanym opakowaniem w farmacji od setek lat, ze względu na swoje obojętne właściwości.
- Przyjazne dla środowiska - opakowanie butelek Sevofluran/Desfluran Piramal jest przyjazne środowisku. Mogą zostać poddane recyklingowi.
- Wytrzymałość - szansa na pęknięcie butelek szklanych Piramal wynosi mniej niż 1%, na podstawie testu upadku przeprowadzonego przez niezależne laboratorium, korzystając ze zmodyfikowanego protokołu ISTA.
- Stabilność - Sevofluran Piramal ma 5-letni okres przydatności do użycia.
- Półprzezroczystość - Półprzezroczystość bursztynowego szkła typu III pozwala na łatwe monitorowanie zawartości.

Ponadto dopuszczenie kolejnego oferenta do postępowania przetargowego może zagwarantować wybór najkorzystniejszej oferty oraz efektywne wydatkowanie środków.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 99

Pakiet 28

Prosimy o udzielenie wyjaśnień do opisu przedmiotu zamówienia, czy Zamawiający w Pakiecie 28 dopuści Prothrombin complex concentrate PCC zawierającym czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C i ATIII., 500j.m. Zgodnie z dostępną literaturą zawartość ATIII w PCC zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi:

- a) C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; European Journal of Anaesthesiology 2008; 25: 784-789
- b) P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task Force Summary” ; Thrombosis Research 95 (1999) S3-S6

Ponadto informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert wnosimy dopuszczenie możliwości zaferowania preparatu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + system do rekonstrukcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 100

Pakiet nr 41:

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych o temperaturze pracy w zakresie min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów w



temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Utrzymywanie w placówce służby zdrowia temperatury rzędu 35-40°C stanowiłoby zagrożenie zdrowia i życia pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101

Pakiet nr 41:

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102

Pakiet nr 41:

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 – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na **Pakiet nr 13** certyfikatu jednostki notyfikowanej, wystawionego dla polskiego dystrybutora/importera będącego wykonawcą lub dla reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 103

Pakiet 42, pozycja 4

Czy zamawiający chodziło o zaferowanie Formaliny 10% z buforem fosforanowym (syn. Formaldehyd 4% z buforem fosforanowym) o pH 7,2-7,4 ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 104

Pakiet 43

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w zadaniu nr 43 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO₂ w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)₂ 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%,z indykatozem zużycia, w opakowaniach o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105

Pakiet nr 44:

Informujemy, że adapter nie stanowi integralnej części wapna sodowanego w pojemnikach. Prosimy o doprecyzowanie ilości adapterów, które oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 3 szt. adapterów.



Pytanie 106

Pakiet 46

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 46 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml w ampułko-strzykawce

sterylny, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Pakiet 46

Czy Zamawiający w zadaniu nr 46 wymaga zaoferowania żelu do znieczulania, który na opakowaniu jednostkowym posiada pełną datę przydatności do użycia tj. dzień-miesiąc-rok ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 108

Pakiet 46

Czy Zamawiający w zadaniu nr 46 wymaga zaoferowania żelu do znieczulania, który sterylizowany jest radiacyjnie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

Pakiet 49, pozycja 1, 2

Czy w związku ze zmianą parametrów diety wyspecyfikowanej w pozycjach 1 i 2 w pakiecie 49 Zamawiający dopuści dietę Nutrison o osmolarności 270 mOsmol/l ? pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110

Pakiet 49, pozycja 4

W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111

Pakiet 49, pozycja 5

Czy w związku ze zmianą parametrów diety wyspecyfikowanej w pozycji nr 5 w pakiecie 49 Zamawiający dopuści dietę Nutrison Multi Fibre o osmolarności 270 mOsmol/l ? pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet 49, pozycja 7



Czy w związku z brakiem dostępności diety w opakowaniu 1000 ml Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę diety w opakowaniu 500 ml, po odpowiednim przeliczeniu ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 113

Czy zamawiający dopuści postać tabletki powlekana w:

- pakiet 1 poz 30
- pakiet 6 poz: 15, 17, 18, 31, 35, 36, 37, 38,
- pakiet 7 poz: 9, 51, 52, 56, 62, 89, 90,91, 92, 95, 96, 100, 128, 130, 133, 134, 142, 155, 156, 159, 178, 179, 195, 203, 204, 222, 223, 226, 234, 235, 248, 253, 263, 269, 270,
- pakiet 9 poz: 7,8, 28, 29, 35, 36, 38, 39, 47, 48, 52, 56, 57, 58, 59, 82, 83, 84, 85, 88, 92
- pakiet 18 poz 4

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114

Czy zamawiający dopuści postać kapsułka w:

- pakiet 7 poz 209,210,211, 212
- pakiet 9 poz 40, 89, 90

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115

Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w:

- pakiet 1 poz 27,38
- pakiet 7 poz 57, 243
- pakiet 9 poz 4,5, 87

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

zatwierdzam:
Robert Sokołowski
Dyrektor Szpitala