

L.dz. DZP / 242 / 31 / 2025

Dotyczy: postępowania nr PN-9/25 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę antybiotyków, albumin, kontrastów do TK I RM.

ZAMAWIAJĄCY – Zachodniopomorskie Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie informuje, iż w związku udzielonymi odpowiedziami na zadane zapytania dotyczące postępowania nr PN-9/25, zmianie ulegają następujące terminy:

- 1) **Termin złożenia ofert: do 7.05.2025 roku do godz. 07:10.**
- 2) **Dostawa próbek: do 7.05.2025 roku do godz. 07:10.**
- 3) **Termin otwarcia ofert: 7.05.2025 roku o godz. 07:20.**

Sposób złożenia ofert oraz miejsce otwarcia ofert nie ulegają zmianie.

Zmianie ulega termin związania ofertą: **do 5.08.2025 roku.**

Stosownie do postanowienia art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.) ZAMAWIAJĄCY Zachodniopomorskie Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie przekazuje poniżej treść otrzymanych zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1, dotyczy §2 ust 3 umowy:

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 10 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź nr 1:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Wykonawca zgodnie z umową zobowiązany jest do natychmiastowego rozpatrzenia reklamacji i udzielenia na nią odpowiedzi w terminie 5 dni od dnia otrzymania reklamacji. Jest to wystarczająco długi termin na rozpatrzenie reklamacji.

Pytanie nr 2:

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie przesyłania faktur w formacie pdf elektronicznie na wskazany przez Zamawiającego adres e-mail.

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy zawarte w § 3. Projektu umowy. Zgodnie z nim:

Należność za dostawę płatna będzie przelewem na bankowy rachunek rozliczeniowy, wskazany w fakturze, w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury lub doręczenia ustrukturyzowanej faktury elektronicznej na platformie elektronicznego fakturowania <https://brokerpefexpert.efaktura.gov.pl/zalogu> WYKONAWCA i ZAMAWIAJĄCY wyrażają zgodę na wysyłanie i odbieranie za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania innych ustrukturyzowanych dokumentów elektronicznych związanych

z realizacją zamówień publicznych, których listę publikuje minister właściwy do spraw gospodarki.

Powyższe zapisy obowiązują w każdej zawieranej przez Zamawiającego umowie wprowadzenie nowego adresu wprowadziłoby niepotrzebne zamieszanie.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 4 pozycje 4, 6, 7, 8 opakowań zbiorczych x 10 fiolek?

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza w pakiecie 4 poz. 4, 6, 7, 8 opakowania zbiorcze x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 4 pozycja 13 opakowania zbiorczego x 10 sztuk?

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza w pakiecie 4 poz. 13 opakowanie zbiorcze x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 5 pozycja 8 opakowania zbiorczego x 10 sztuk?

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza w pakiecie 5 poz. 8 opakowanie zbiorcze x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

Pytanie nr 6, do §1 ust. 2 zdanie drugie wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację wskazanych postanowień umowy, które dopuszczają dowolne zmiany ilości towaru w ramach wartości pakietu, w ten sposób, aby uszczegółowione zostały w postaci procentowej graniczne wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować. Proponujemy, aby przykładowo granica ta wynosiła 20%, co będzie oznaczać, że ilości poszczególnych towarów w formularzu asortymentowo-cenowym będą mogły ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%. Wówczas, Zamawiający będzie miał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości każdej, pojedynczej pozycji asortymentowej. Aktualna treść postanowień §1 ust. 2 zdanie drugie wzoru umowy może wskazywać na prawo Zamawiającego do zakupów dowolnych ilości jednego produktu, przy jednoczesnej rezygnacji z zakupu innych produktów, zaś jedynym warunkiem tych swobodnych zmian ma być brak przekroczenia wartości pakietu. Obecne, niejednoznaczne zapisy umowy powodują, że wykonawcy nie mają wiedzy dotyczącej nawet przybliżonych ilości produktów, które będą musieli dostarczać w trakcie realizacji umowy. Wskazanie jako górnej granicy wyłącznie wartości pakietu, utrudnia wykonawcom prawidłową kalkulację cen na potrzeby składanej oferty oraz nie pozwala im na właściwe przygotowanie do wykonywania umowy, gdyż nie znają faktycznej wielkości zamówienia. Nasza prośba znajduje uzasadnienie w wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn.: KIO 3212/23), w którym Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o.

z siedzibą we Wrocławiu, dotyczące analogicznych postanowień umownych, w postępowaniu zorganizowanym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu, którego przedmiotem były dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 ze zm.). We wspomnianym wyroku, Krajowa Izba Odwoławcza nie tylko stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, lecz przede wszystkim uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której zamierza zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. Krajowa Izba Odwoławcza uznała, że opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, a także nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Krajowa Izba Odwoławcza 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 potwierdziła więc, że 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 treści art. 441 ust. 1 PZP. Z powyższych wyjaśnień wynika, że Zamawiający ma możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia, a także „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy lub powiązanie ich ze sobą, ale trzeba mieć na uwadze, że postanowienia umowy dotyczące zmian ilości asortymentu będą pozostawać zgodne z art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP wyłącznie w przypadku, kiedy w treści umowy zostaną dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” i „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych. Ponadto, wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował do udzielania świadczeń zdrowotnych, nie stanowią uzasadnienia dla naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4 oraz art. 441 ust. 1 PZP, ponieważ normy te mają charakter bezwzględnie obowiązujący, zatem nie podlegają ani ograniczeniu, ani wyłączeniu przez inne przepisy.

Mając na uwadze powyższe wyjaśnienia, wykonawca wnosi również o dodanie zastrzeżenia, że możliwość zwiększenia ilości poszczególnych pozycji asortymentowych, przy jednoczesnym zmniejszeniu ilości innych pozycji asortymentowych w granicach wartości pakietu, będzie wymagała każdorazowej pisemnej zgody udzielonej przez wykonawcę w formie aneksu.

Odpowiedź nr 6:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. Prawo opcji przewiduje rozszerzenie przedmiotu zamówienia. Natomiast zapis § 1 ust. 3 projektu umowy nie przewiduje zwiększenia wartości umowy, lecz ewentualne zmiany ilościowe w przedmiocie zamówienia – w zależności od aktualnych potrzeb ZAMAWIAJĄCEGO w ramach zawartej umowy. ZAMAWIAJĄCY z założenia ustala wartość i ilość potrzebnych produktów z należytą starannością, zakładając przewidywane ich wykorzystanie, niemniej nie może dać WYKONAWCY, w tym zakresie gwarancji, bowiem ilość zamawianych produktów uzależniona jest od bieżących potrzeb pacjentów onkologicznych. Ustawa PZP nakłada w tym zakresie obowiązek określenia w umowie minimalnej wartości, jaką ZAMAWIAJĄCY gwarantuje WYKONAWCY zamówić, natomiast nie wprowadza w tym zakresie ograniczeń. Dopuszczalne jest zatem określenie tejże gwarancji w sposób opisany w § 1 ust. 3 projektu umowy.

Pytanie nr 7, dot. §3 ust. 15 wzoru umowy:

Wnosimy o obniżenie do 3% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 10% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia oraz sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy, najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie, konieczność odstąpienia od umowy.

Odpowiedź nr 7:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę zapisów SWZ. W praktyce ZAMAWIAJĄCEGO przy zamówieniach na produkty lecznicze zawsze stosowane były zapisy przewidujące możliwość zmiany wynagrodzenia w przypadku zmiany czynników cenotwórczych o 10% i takie ukształtowanie uprawnień i obowiązków stron, jak pokazuje doświadczenie ZAMAWIAJĄCEGO, zapewniało odpowiednią realizacją umowy. ZAMAWIAJĄCY zwraca uwagę, że zapis uwzględnia interesy obu stron, gdyż wskazany próg 10% dotyczy zarówno uprawnień ZAMAWIAJĄCEGO jak i WYKONAWCY.

Pytanie nr 8 dot. §3 ust. 18 wzoru umowy:

Prosimy o podwyższenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza zamawiający do wysokości 20% wartości pierwotnej umowy.

Odpowiedź nr 8:

ZAMAWIAJĄCY, uwzględniając swoje dotychczasowe doświadczenia związane z dostawą produktów leczniczych, nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 9 dot. §4 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §4 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy w taki sposób, aby kary umowne zastrzeżone na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia były wyłącznie proporcjonalne do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 50,00 zł - i wynosiły 1% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 50,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianych zapisów, aby były one zgodne z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź nr 9:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. Kary umowne mają za zadanie m. in. dyscyplinować WYKONAWCĘ do terminowego realizowania dostaw, co ma szczególne znaczenie w przypadku produktów leczniczych i realizowania świadczeń dla pacjentów. Jednocześnie w celu ochrony WYKONAWCY i spełnienia zobowiązań ustawowych określono również łączną, maksymalną wysokość kar umownych jaka może być dochodzona przez ZAMAWIAJĄCEGO.

Pytanie nr 10, dot. §8 ust. 6 wzoru umowy.

Prosimy o skrócenie maksymalnego okresu, na jaki może zostać przedłużony termin obowiązywania umowy w ten sposób, aby nie był on dłuższy niż 6 miesięcy.

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje następującej zmiany w §8 ust. 6 wzoru umowy.

Było:

Jeżeli ZAMAWIAJĄCY w terminie wskazanym w §1 ust. 3 Umowy r. nie wykorzysta ilości objętych niniejszą umową, w takiej sytuacji ZAMAWIAJĄCY może wydłużyć termin obowiązywania umowy o czas niezbędny do wyczerpania ilości określonych w umowie, nie dłuższy niż łącznie 12 miesięcy.

Jest:

Jeżeli ZAMAWIAJĄCY w terminie wskazanym w §1 ust. 3 Umowy r. nie wykorzysta ilości objętych niniejszą umową, w takiej sytuacji ZAMAWIAJĄCY może wydłużyć termin obowiązywania umowy o czas niezbędny do wyczerpania ilości określonych w umowie, nie dłuższy niż łącznie 6 miesięcy.

Pytanie nr 11 dot. pakietu nr 5:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycja 8 dopuści preparat: Levofloxacin Sandoz 500 mg / 100 ml x 5 worków?

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycja 12 dopuści preparat: Edicin 500 mg x 10 fioł.?

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 13:

Czy w Pakiecie 3 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU kultur bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 pozycja nr 7 zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU kultur bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps w ilości 300 opakowań x 30 kapsułek.

Pytanie nr 14, dot. Pakietu 3 poz. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku x 30 tabletek - 4 opakowania?

Odpowiedź nr 14:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę w pozycji 12 pakietu nr 3 produktu leczniczego zawierającego substancję czynną voriconazol 200mg w ilości 4 opakowań x 30 tabletek.

Pytanie nr 15, dot. Pakietu 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Prothromplex Total NF tj. koncentrat ludzkich czynników zespołu protrombiny (czynnik II, VII, IX, X); 1 fiolka a 500 j.m. zamiast 600 j.m.?

Odpowiedź nr 15:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 16 do pakietu 15 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 15 pozycji 3 do odrębnego pakietu?

Pakiet nr 15 Środek wzmacniający kontrast w badaniu metodą rezonansu magnetycznego i tomografii komputerowej
CPV 33696000-5

lp.	nazwa międzynarodowa leku, dawka, postać, wielkość opakowania	ilość fiol./ml	cena jednostkowa netto [zł]	wartość netto [zł]	stawka VAT [%]	wartość brutto [zł]	nazwa handlowa i kod EAN	nazwa producenta
1	dimeglumini gadobenas 529 mg/ml x 1 fiolka 10 ml	600						
2	gadoteridol 279,3 mg/ml x 1 fiolka 10 ml	1 500						
3	gadopiclenol 485,1mg/ml x 1ml (do wyboru fiolki 7,5ml i 10ml)	4 050						
4	iomeprool 400 mg l /ml x 1 fiol. 50 ml	450						
	wartość pakietu:							

Uzasadnienie:

W ocenie Wykonawcy, aktualny sposób ukształtowania Pakietu nr 15, w którym pozycje 1, 2 i 4 dotyczą produktów dostępnych wyłącznie od jednego producenta, natomiast pozycja 3 obejmuje produkt posiadający odpowiedniki dostępne na rynku, może prowadzić do ograniczenia konkurencyjności postępowania w zakresie pozycji nr 3. Taki sposób grupowania asortymentu potencjalnie wyklucza możliwość złożenia oferty przez wykonawców, którzy oferują wyłącznie produkt równoważny w zakresie pozycji nr 3, a nie mają w ofercie produktów objętych pozostałymi pozycjami pakietu.

Zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wynikającą z art. 16 pkt 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, zasadnym wydaje się umożliwienie szerszemu gronu wykonawców złożenia ofert w odniesieniu do pozycji nr 3.

Dopuszczenie konkurencyjnych ofert może przyczynić się do uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszych warunków cenowych i jakościowych.

Mając powyższe na uwadze, zwracamy się z prośbą o zmianę struktury Pakietu nr 15 poprzez wydzielenie pozycji nr 3 do odrębnego pakietu, co w naszej ocenie znacznie przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności postępowania umożliwiając przystąpienie do tego asortymentu większej liczbie Oferentów co z kolei zapewni Zamawiającemu korzystniejsze warunki realizacji zamówienia.

Odpowiedź nr 16:

Zamawiający nie ma możliwości technicznej wydzielenia pakietu. W związku z powyższym nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 17:

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

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający wyraża zgodę na następujące zamiany postaci leku o tej samej nazwie międzynarodowej i drodze podania:

jeśli w opisie podano zapis:

- a) tabl./ tbl. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach tabletek, tabletek powlekanych, drażowanych, kapsułek, kapsułek twardych;
- b) kaps. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach tabletek, tabletek powlekanych, drażowanych, kapsułek, kapsułek twardych
- c) tabletki o przedłużonym uwalnianiu - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu lub kapsułek o przedłużonym lub zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki i odwrotnie?

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołek na ampułki, ponieważ proponowane opakowanie nie daje możliwości kilkukrotnego pobierania dawek leku z opakowania bezpośredniego. Zamawiający wyraża zgodę na następujące zamiany postaci leku o tej samej nazwie międzynarodowej i drodze podania, jeśli w opisie podano zapis:

- a) Amp. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach fiołek, flakonów, butelek szklanych, butelek Kabi Pack, Kabi Clear, Ecoflac, ampułko-strzykawek
- b) Fiol. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach flakonów, butelek szklanych, butelek Kabi Pack, Kabi Clear, Ecoflac, ampułko-strzykawek
- c) But. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach fiołek, flakonów, butelek szklanych, butelek Kabi Pack, Kabi Clear, Ecoflac i odwrotnie.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę i odwrotnie?

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę pojemnika na ampułkę, ponieważ proponowane opakowanie nie daje możliwości kilkukrotnego pobierania dawek leku z opakowania bezpośredniego. Zamawiający wyraża zgodę na następujące zamiany postaci leku o tej samej nazwie międzynarodowej i drodze podania, jeśli w opisie podano zapis:

- a) Amp. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach fiołek, flakonów, butelek szklanych, butelek Kabi Pack, Kabi Clear, Ecoflac, ampułko-strzykawek,

pojemników

- b) Fiol. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach flakonów, butelek szklanych, butelek Kabi Pack, Kabi Clear, Ecoflac, ampułko-strzykawek, pojemników
- c) But. - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tych pozycjach fiolek, flakonów, butelek szklanych, butelek Kabi Pack, Kabi Clear, Ecoflac, pojemników i odwrotnie.

Pytanie nr 20:

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

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający wyjaśnia, że z powodu różnej wielkości opakowań poszczególnych produktów leczniczych i bardzo różnego zapotrzebowania na te produkty w jednostce Zamawiającego, nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na tak mało precyzyjne pytanie.

Zamawiający wyjątkowo dopuszcza zamiennie opakowania x 20 szt. z opakowaniami x 30 szt. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach o mniejszej liczbie dawek niż opisane w SWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Liczbę opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

W przypadku chęci zaoferowania większego opakowania niż opisane w SWZ należy zadać pytanie z precyzyjnym określeniem, której pozycji pytanie dotyczy i jakiej wielkości opakowanie jest oferowane.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach o mniejszej gramaturze niż opisane w SWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Liczbę opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

W przypadku chęci zaoferowania większego opakowania niż opisane w SWZ należy zadać pytanie z precyzyjnym określeniem, której pozycji pytanie dotyczy i jakiej wielkości opakowanie jest oferowane.

Pytanie nr 22:

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 nr 22:

Zgodnie z częścią VI punkt 4 SWZ, w przypadku, gdy WYKONAWCA powziął informację o planowanym zaprzestaniu produkcji lub kończącym się dopuszczeniem do obrotu produktu leczniczego nieposiadającego zamiennika, proszony jest o przekazanie takiej informacji Zamawiającemu w celu usunięcia ww. pozycji z pakietu.

Pytanie nr 23:

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

Odpowiedź nr 23:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 22.

Pytanie nr 24, dot. Pakietu 18:

Czy zamawiający dopuszcza przyrząd zgodnie z opisem?

Przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych

- wyprofilowany uchwyt, ostro zakończony kolec.
- filtr bakteryjny 0,45 mikrona
- łącznik Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie
- pakowany po 25 sztuk

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający dopuszcza przyrząd do wielokrotnego pobierania leków z fiolek wielodawkowych z wyprofilowanym uchwytem, z ostro zakończonym kolcem, z filtrem antybakteryjnym powietrza 0,45 mikrona, z łącznikiem Luer-Lock z zatyczką zapewniającą szybkie otwieranie i szczelne zamknięcie, pakowany po 25 sztuk pod warunkiem spełnienia zapisu SWZ dotyczącego filtra cząsteczkowego płynu o wielkości porów maksymalnie 5µm.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający mając na uwadze komfort i bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby produkt Ampicilina 1 g. oraz Ampicilina 2 g. (pakiet 7 poz.1 oraz 2) posiadał jak najkrótszy czas podania potwierdzony w CHPLu:

to jest wstrzyknięcie dożylnie 3-5 minut bez możliwości wystąpienia drgawek a infuzja 10 -20 minut?

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 7 poz. 1 i 2 produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ampicillin o zalecanym w ChPL czasie trwania wstrzyknięcia dożylnego 3-5 minut i infuzji 10-20 minut. Zgodnie z wiedzą Zamawiającego producenci wszystkich produktów leczniczych zawierających ampicillin ostrzegają w ChPL o możliwości wystąpienia drgawek jako działania niepożądanego.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Ampicilina pakiet nr 7; poz.1 oraz 2 posiadał wszystkie drogi podania t.j. domięśniowo oraz dożylnie?

Odpowiedź nr 26:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 7 poz. 1 i 2 produkt leczniczy zawierający substancję czynną Ampicillin o zalecanej w ChPL drodze podania domięśniowo i dożylnie.

Pytanie nr 27:

Czy zamawiający dopuści produkt LactoDr., kaps. twarde, 20 szt./5902768217162 w pakiecie 3 poz. 7?

Odpowiedź nr 27:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie 3 poz. 7 produkt LactoDr., kaps. twarde, 20 szt./5902768217162.

Pytanie nr 28:

Czy braki/ zakończone produkcje należy wycenić po ostatniej cenie sprzedaży i dodać uwagę pod pakietem?

Odpowiedź nr 28:

Zgodnie z częścią VI punkt 4 SWZ, w przypadku, gdy WYKONAWCA powziął informację o planowanym zaprzestaniu produkcji lub kończącym się dopuszczeniu do obrotu produktu leczniczego nieposiadającego zamiennika, proszony jest o przekazanie takiej informacji Zamawiającemu w celu usunięcia ww. pozycji z pakietu.

Pytanie nr 29:

Czy zamawiający dopuszcza wycenę w innej wielkości opakowań? W jaki sposób przeliczyć?

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający wyjaśnia, że z powodu różnej wielkości opakowań poszczególnych produktów leczniczych i bardzo różnego zapotrzebowania na te produkty w jednostce Zamawiającego, nie jest w stanie udzielić odpowiedzi na tak mało precyzyjne pytanie.

Zamawiający wyjątkowo dopuszcza zamiennie opakowania x 20 szt. z opakowaniami x 30 szt. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach o mniejszej liczbie dawek niż opisane w SWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Liczbę opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

W przypadku chęci zaoferowania większego opakowania niż opisane w SWZ należy zadać pytanie z precyzyjnym określeniem, której pozycji pytanie dotyczy i jakiej wielkości opakowanie jest oferowane.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 10: Nystatin TZF, 100 000 IU/ml, prosz.d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml)?

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 2 poz. 10 Nystatin TZF, 100 000 IU/ml, prosz. d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml).

Pytanie nr 31:

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanej w

- pakiet 2 poz. 2,3,8
- pakiet 3 poz. 4,8,11
- pakiet 4 poz. 9.

Odpowiedź nr 31:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Osoba upoważniona do kontaktów w sprawie: Agnieszka Metlerska, nr tel. 91 42 51 431.

Zatwierdzam:

Dyrektor z up. Maciej Czarnecki
Kierownik Działu Technicznego