

Dzierżoniów, 20.05.2024r.

znak sprawy: ZP.261.4.2024.IW

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **„DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH, ŻYWNOŚCI SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA MEDYCZNEGO, KOSMETYKÓW, CHEMIKALIÓW”**

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

### I

#### Pytanie 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:

W przypadku zakończenia produkcji danego preparatu i braku dostępności na rynku Zamawiający zaleca wycenę po ostatniej cenie sprzedaży oraz podanie odpowiedniej informacji.

#### Pytanie 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:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

#### Pytanie 3

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

#### Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

#### Pytanie 4

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

#### Odpowiedź:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

#### Pytanie 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:

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

#### Pytanie 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:

Należy wycenić pełne opakowania zaokrąglając w górę, natomiast wymagana jest uprzednia zgoda zamawiającego dotycząca konkretnego przypadku.

#### Pytanie 7

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w sytuacji trwałego braku dostępności.

W przypadku okresowego braku dostępności należy wycenić lek znajdujący się w rejestrze Produktów Leczniczych i zabezpieczyć wymaganą ilość gdy lek będzie dostępny. Należy zapewnić dostępność leku biorównoważnego w okresie gdy lek wyceniony jest niedostępny.

**Pytanie 8**

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

**Odpowiedź:**

Z zapisów rozdziału VII SWZ wynika jednoznacznie, że przedmiotowe środki dowodowe będą podlegały uzupełnieniu.

cyt.

„1. Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą następujących przedmiotowych środków dowodowych podlegających uzupełnieniu tj.

1.1. oświadczenie wykonawcy (Załącznik nr 5 do SWZ), że zaoferowane produkty spełniają wymagania Zamawiającego oraz, że wykonawca posiada stosowne dokumenty potwierdzające spełnianie tych wymagań.

Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.”

**II.****Pytanie 1**

Czy w pakiecie 2 poz. 78, 79 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Kalium Chloratum 15% w opakowaniach typu ampułka, pakowanych po 20 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2**

Czy w pakiecie 9 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu leczniczego Glucosum 10 % Fresenius, KabiClear 100 ml pakowanego po 1 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3**

Czy w pakiecie 9 poz. 13 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu leczniczego Ondansetron Kabi 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań 8 mg / 4 ml pakowanego po 5 ampułek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4**

Czy w pakiecie 16 poz. 1 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Supliven, pakowanego po 20 ampułek?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5**

Czy w pakiecie 16 poz. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**III.****Pytanie 1**

Czy Zamawiający w części 2 pozycji 70, 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?

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wydzieli z części 2 pozycję 70 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**IV****Pytanie 1**

Czy zamawiający w części 12, pozycja nr. 8 (Propofolum 1%) wymaga EDTA?

**Odpowiedź:**

Tak.

**V****Pytanie 1**

Część 14: Różne produkty lecznicze

Czy w części 14, w poz. 1,2 Budesonidum: Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budixon Neb, zawiesina do nebulizacji, w opakowaniu typu pojemnik?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**VI****Pytanie 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 50 zł za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu produktu, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego produktu.

b) 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.

c) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**VII****Pytanie 1**

Czy w pakiecie 31 poz.1 zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 32 butelki? W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Czy w pakiecie 31 poz.2 zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu po 32 butelki? W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3**

Czy w pakiecie 31 poz.3 zamawiający dopuści do wyceny produkt w opakowaniu po 32 sztuki? W przypadku zgody proszę o określenie ilości opakowań do wyceny.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



## VIII

### Pytanie 1

Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 127 dopuści w pakiecie Methyloprednisolone – Meprelon 1000mg?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 2

Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 126 dopuści w pakiecie Methyloprednisolone – Meprelon 250mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

## IX

### Pytanie 1 - dotyczy zapisów SWZ

W związku z chęcią zaferowania wyrobów medycznych w pakietach 33, 36, 37 prosimy o dopuszczenie zmodyfikowanego oświadczenia będącego załącznikiem nr 5 do SWZ potwierdzającego dopuszczenie do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.4. i załączniku nr 5 do SWZ.

### Pytanie 2 - dotyczy części nr 33

Prosimy o dopuszczenie preparatów o nieco odmiennych opisach dla poniższych pozycji:

**Poz. 1** – Błękit trypanu w opakowaniach zbiorczych zawierających 10 fiolek preparatu o pojemności 1 ml

**Poz. 2 i poz. 3** – Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, ampułkostrzykawka 0,5 ml.

**Poz. 4** – Perfluoro-Decalin w fiolkach o pojemności 5 ml

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

## X

### Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 33 pozycja nr 1 błękit trypanu o stężeniu 0.05% w ampułkostrzykawce 0.7 ml?

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 33 pozycję nr 2 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, ampułkostrzykawka 0,7 ml?

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 33 pozycja nr 3 barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami, ampułkostrzykawka 0.7 ml?

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

## XI

### Pytanie 1

Czy w Części 1 poz. 80 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 dopuszcza.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



## Pytanie 2

Czy w Części 1 poz. 80 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 dopuszcza.

## Pytanie 3

Czy w Części 2 poz. 80 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

## Pytanie 4

Czy w Części 18 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

## Pytanie 5

Czy w Części 18 poz. 2 i 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

## XII

### Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części 33 poz. 2 wymaga barwnika o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 2

Czy Zamawiający w Części 33 poz. 3 wymaga barwnika o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 3

Czy Zamawiający w Części 33 poz. 4 wymaga dekaliny o czystości co najmniej 99,99% o wartości H  $\leq 10$ ppm, potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993-5?

### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

## XIII

### Pytanie 1

Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o zmianę tego zapisu na następujący: „Okres przedłużenia terminu realizacji przedmiotu umowy nie może być dłuższy niż 6 miesięcy, przy czym zgodę na przedłużenie terminu obowiązywania umowy musi wyrazić Wykonawca.”.

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



## Pytanie 2

Do §2 ust. 3 wzoru umowy: Wnosimy o usunięcie zapisu, gdyż na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. Powyższy zapis w sposób rażąco narusza równowagę stron, umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 1710 ze zm.). Ponadto, wykonawca zamówienia publicznego nie jest stroną umowy Zamawiającego z NFZ, nie ma wpływu na decyzje dotyczące finansowania procedur medycznych przez NFZ i w związku z tym nie może być obciążony ryzykiem nieprzewidywalnej konieczności rozwiązania umowy w związku ze zmniejszeniem lub odstąpieniem od finansowania procedury medycznej przez NFZ. Niniejsza argumentacja znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowią klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

## Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis projektu umowy w § 2 ust 3 stanowiącego Załącznik nr 2 do SWZ.

## Pytanie 3

Do §4 ust. 2 i §13 ust. 1 lit. i) wzoru umowy. Prosimy o 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) 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 dostawę 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. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku 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.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączały zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

KIO 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. KIO 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje zapis SWZ rozdział IV pkt 4.8. oraz projektu umowy w § 4 ust 2 oraz § 13 ust. 1 lit i) stanowiącego Załącznik nr 2 do SWZ.

**Pytanie 4**

Do §5 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5 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 podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 5**

Do §11 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §11 ust. 1 lit. a) 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 0,5% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kara 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. 353<sup>1</sup> 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:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 6**

Do §11 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §11 ust. 1 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 7**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**Odpowiedź:**

Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:  
- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania

cywilnego,

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**XIV**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

§ 11

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 20 zł za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu produktu.

b) 20 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności produktów u Wykonawcy zgodnie z § 7 pkt 5.

c) 5 % wartości brutto umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

2. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% wartości brutto przedmiotu umowy.

3. Za szkody powstałe z innych przyczyn niż wymienione w ust. 1 Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych.

4. W przypadku powstania szkody z powodu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, której wartość przewyższa wysokość kar umownych, stronom przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

5. Zapłata lub potrącenie kar umownych nie zwalnia Wykonawcy z realizacji umowy.

6. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty nie krótszym niż 7 dni od daty jej doręczenia

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**XV**

**Pytanie 1**

Dot. Pakiet nr 33, Poz.2

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy barwnik:

Nietoksyczny barwnik stosowany przy usuwaniu błony granicznej wewnętrznej ILM (kolor niebieski): 0,125 mg Brilliant Blue G (trifenylometan, stężenie 0,25 g/l), pH: 7,52; osmolarność 306 mOsm/kg H2O; gęstość: 1,02 g/cm<sup>3</sup>; max absorpcja: 584,0 nm; medium: D2O (tlenek deuteru); ampułkostrzykawkę o pojemności 0,5 ml

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Dot. Pakiet nr 33, Poz.3

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy barwnik:

(trifenylometan, stężenie 0,25 g/l) oraz do wybarwiania błon nasiatkówkowych ERM i ciała szklстого (kolor fioletowy): 0,65 mg Bromphenol Blue (stężenie 1,3 g/l); Gęstość 1,03 g/cm<sup>3</sup>; medium: D2O (tlenek deuteru); ampułkostrzykawkę a 0,5 ml

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3**

Dot. Pakiet nr 33, Poz.5

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy olej:

Olej silikonowy, 100% polydimethylsiloxan; ultra oczyszczony i sterylny, dostępny w jednorazowych, szklanych strzykawkach o pojemności 10 ml

Własności fizyczne (przy 25 °C): lepkość [mPas] 900 – 1200; gęstość [g/cm<sup>3</sup>]: 0,97

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**





Wskaźnik refrakcji (w temp. 20 °C): 1,4040

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 4**

Dot. Pakiet nr 33, Poz.6

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy olej:

Olej silikonowy, 100% polydimethylsiloxan; ultra oczyszczony i sterylny, dostępny w jednorazowych, szklanych strzykawkach o pojemności 10 ml

Własności fizyczne (przy 25 °C): lepkość [mPas] 4800 – 5200; gęstość [g/cm<sup>3</sup>]: 0,97

Wskaźnik refrakcji (w temp. 20 °C): 1,4040

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5**

Dot. Pakiet nr 34, Poz.1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy olej:

Olej silikonowy, 100% polydimethylsiloxan; ultra oczyszczony i sterylny, dostępny w jednorazowych, szklanych strzykawkach o pojemności 10 ml

Własności fizyczne (przy 25 °C): lepkość [mPas] 900 – 1200; gęstość [g/cm<sup>3</sup>]: 0,97

Wskaźnik refrakcji (w temp. 20 °C): 1,4040

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**XVI**

**Pytanie 1 – dotyczy części 38**

Czy Zamawiający wymaga wapna medycznego pakowane w kanister 4,5kg z precyzyjnym przeliczeniem na 5L.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 2 – dotyczy części 38**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane wapno sodowane:

- Absorbowało w przedziale 120 -180 litrów CO<sub>2</sub>/1 litr w zależności od intensywności użytkowania, szybkości przepływów anestetycznych , rodzaju i liczby zabiegów, czasu ich trwania.
- Zawierało w swoim składzie 97% wodorotlenku wapnia, 3% wodorotlenku sodu, 13-17% wody, nisko pyłące, jednoznaczne rozpoznanie zużycia poprzez indykator zużycia – fiolet etylenowy, zmieniający barwę z białej na fioletową?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3 – dotyczy części 38**

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wydajności na poziomie min 26%.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**XVII**

**Pytanie 1**

Pakiet 4, Pozycja 20, Hydrocortisonum (Hydrocortisoni natrii succinas) 100 mg (140,4 mg) proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji 5 fioł.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań ), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Pakiet 20, Pozycja 18, Midazolamum 5 mg/1 ml roztwór do wstrzykiwań 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3**

Pakiet 21, Pozycja 1, Cefazolinum natrium 1000 mg proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce  $\beta$  - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes), w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus i w leczeniu zakażenia dróg żółciowych wywołanego przez Escherichia coli?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**XVIII****Pytanie 1:**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

*„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**Pytanie 3:**

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 4:**

Czy Zamawiający dopuści aby w Części nr 36 zostały zaoferowane wyroby medyczne dopuszczone do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych? Jeżeli tak, prosimy o wprowadzenie stosownych zmian do Załącznika nr 5 do SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza i modyfikuje zapis w SWZ Rozdział IV pkt. 4.4. i załączniku nr 5 do SWZ.

**Pytanie 5:**

Dotyczy: Wzoru umowy § 11 ust. 1 lit. c):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

c) 5 % wartości brutto umowy – w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

**XIX****Pytanie 1**

Czy Zamawiający, w pakiecie 26, dopuści produkt Sevofluranum 250ml, pakowany po 6 butelek w opakowaniu, w butelce z adapterem zewnętrznym wielokrotnego użytku, kompatybilnym z parownikiem szpitala?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Dotyczy pakietu 26

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Biorąc pod uwagę deklarowaną, procentową wartość, którą Zamawiający zamierza zrealizować w zakresie przedmiotowego postępowania (wskazaną w wzorcu umowy) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie innej wielkości opakowań produktu niż wskazania w opisie przedmiotu zamówienia 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:**

Zgodnie z SWZ.

**XX**

**Pytanie 1**

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

**Odpowiedź:**

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

**Pytanie 2**

W przypadku zgody na przeliczenie ilości opakowań proszę wskazać sposób przeliczenia:

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

**Odpowiedź:**

W przypadku zgody Zamawiającego na przeliczenie ilości opakowań proszę podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:**

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5**

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 i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści zmianę: tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie: tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe lub tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9**

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 leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz; ampułki-pojemniki; flakony-butelki; pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Pytanie zbyt ogólne i wymaga doprecyzowania konkretnej pozycji oraz części.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ wyłącznie w sytuacji trwałego braku dostępności.

W przypadku okresowego braku dostępności należy wycenić lek znajdujący się w rejestrze Produktów Leczniczych i zabezpieczyć wymaganą ilość gdy lek będzie dostępny. Należy zapewnić dostępność leku biorównoważnego w okresie gdy lek wyceniony jest niedostępny.

**Pytanie 12**

Dotyczy pak 1 poz 16

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekana?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13**

Dotyczy

- pak 2 poz 142, 143

- pak 4 poz 35

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14**

Dotyczy pak 1 poz 9

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15**

Dotyczy pak 8 poz 3

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę powlekana o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 16**

Dotyczy pak 1 poz 118

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: kapsułka o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17**

Dotyczy pak 5 poz 31

Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: tabletkę do rozgryzania i żucia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 18**

Dotyczy pak 15 poz 2

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Czy Zamawiający dopuści zmianę postaci na: fiolka?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 19**

Dotyczy pak 1 poz 28

Czy Zamawiający dopuści: roztwór doustny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 20**

Dotyczy

- pak 5 poz 17, 18

- pak 6 poz 3

Czy Zamawiający dopuści: granulat do sporządzania zawiesiny doustnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21**

Dotyczy pak 1 poz 60

Czy Zamawiający dopuści Orsalit, proszek, sm.malinowy, 10 sasz.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 22**

Dotyczy pak 1 poz 61

Czy Zamawiający dopuści preparat o wielkości opakowania: 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. + 1 łącznik fiolki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 23**

Dotyczy pak 1 poz 73

Czy Zamawiający dopuści Arixtra, 2,5mg/0,5 ml, r.d/wst(i.rów) Delf, 10amp-strz?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 24**

Dotyczy pak 1 poz 122

Z uwagi na wycofanie z oferty producenta prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 25**

Dotyczy pak 1 poz 126, 127

Czy Zamawiający dopuści preparaty o wielkości opakowania 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 26**

Dotyczy pak 1 poz 153

Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 120 mg/5 ml a 150 g?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 27**

Dotyczy pak 1 poz 166

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci farmaceutycznej roztwór do wstrzykiwań i roztwór doustny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 28**

Dotyczy pak 1 poz 167

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*10 amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 29**

Dotyczy pak 1 poz 168

Czy Zamawiający dopuści Betadine VAG, 200 mg, globulki, 7 szt?

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30**

Dotyczy pak 1 poz 170

Czy Zamawiający dopuści preparat o wielkości opakowania 1 fiol prosz. + rozp + 2 igły?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31**

Dotyczy pak 1 poz 194

Z uwagi na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 32**

Dotyczy pak 2 poz 146

Czy w pak 2 poz 146 powinna być dawka (20mg+100mg)/5ml, ponieważ tak jest lek zarejestrowany?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 33**

Dotyczy pak 4 poz 33

Czy Zamawiający dopuści preparat o wielkości opakowania: 1 fiol pr. + 1 amp. rozp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 34**

Dotyczy pakiet 5 poz 30

Czy Zamawiający dopuści pojemnik KabiPac?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 35**

Dotyczy pak 5 poz 36

Czy Zamawiający dopuści preparat „Benzathini phenoxymethylpenicillinum” (Ospen 750)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga i modyfikuje zapis Załącznik nr 1A do SWZ. Powyższa modyfikacja wynika z omyłki Zamawiającego.

**Pytanie 36**

Dotyczy pak 7 poz 3

Czy Zamawiający dopuści preparat o postaci farmaceutycznej: roztwór do wstrzykiwań, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 37**

Dotyczy pak 13 poz 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat o wielkości opakowania: 1 fiol prosz. + rozp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38**

Dotyczy pak 15 poz 13

Czy Zamawiający dopuści roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 39**

Dotyczy pak 1 poz 22

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*100 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40**

Dotyczy pak 2 poz 57

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*1 sztuka w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 41**

Dotyczy pak 2 poz 122

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 42**

Dotyczy pak 5 poz 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*50 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43**

Dotyczy pak 5 poz 7

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*1 sztuka w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44**

Dotyczy pak 5 poz 8

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*1 sztuka w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45**

Dotyczy pak 5 poz 41

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 46**

Dotyczy pak 5 poz 42

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 47**

Dotyczy pak 5 poz 43

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 48**

Dotyczy pak 5 poz 45

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*20 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 49**

Dotyczy pak 8 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 50**

Dotyczy pak 8 poz 2

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 51**

Dotyczy pak 8 poz 3

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 52**

Dotyczy pak 8 poz 5

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł  
**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*30 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 53**

Dotyczy pak 8 poz 6

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*60 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 54**

Dotyczy pak 9 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*1 sztuka w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 55**

Dotyczy pak 9 poz 5

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*1 sztuka w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 56**

Dotyczy pak 9 poz 13

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*5 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 57**

Dotyczy ak 32 poz 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania \*1 sztuka w opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 58**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 138

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycji 138 wycenę 21 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 59**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 117.

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 dopuszcza.

**Pytanie 60**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 117.

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 61**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 130.

Czy Zamawiający w pak 1 poz 130 wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**Pytanie 62**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 166.

Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**





**Pytanie 63**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 10.

Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz 10 dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 64**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 17.

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 65**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 16.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp  
Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 66**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 5.

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 67**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 7.

W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 68**

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 69**

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6.

W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 70**

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 16.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie preparatu.? Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 71**

Dotyczy pakietu nr 27 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroksymu 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 dopuszcza.

**Pytanie 72**

Dotyczy pakietu nr 29 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



## **XXI**

### **Pytanie 1**

Pakiet 17 poz. 7, 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika dożołądkowego wyposażony w prowadnicę z autratymatycznym zakończeniem, ułatwiającą zakładanie, poliuretanowy, jałowy, z portem żywieniowym w kolorze fioletowym?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 2**

Pakiet 32 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mleka początkowego modyfikowanego zawierającego wszystkie niezbędne składniki odżywcze na początkowych etapach rozwoju: woda, odtłuszczone mleko, laktoza z mleka, wysokooleinowy olej słonecznikowy, odmineralizowana serwatka z mleka, olej kokosowy, galaktooligosacharydy z mleka (0,79 %), olej rzepakowy, białka mleka, olej słonecznikowy, emulgatory (mono- i diglicerydy kwasów tłuszczowych, lecytyny z soi), wapń, fruktooligosacharydy (0,04 %), potas, olej z Mortierella alpina, olej z mikroalg Schizochytrium sp., sól, chlorek choliny, witamina C, regulator kwasowości (kwas cytrynowy), inozytol, magnez, żelazo, L-karnityna, cynk, przeciwutleniacz (palmitynian L-askorbylu), kwas pantotenowy, witamina E, niacyna, miedź, tiamina, witamina A, ryboflawina, witamina B6, kwas foliowy, jod, mangan, selen, witamina K, witamina D, biotyna, witamina B12, bez oleju palmowego, bez konserwantów i sztucznych barwników bez wzmacniaczy smaku?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 3**

Pakiet 32 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie smoczków z trzema otworami w opakowaniu 48 szt.

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

## **XXII**

### **Pytanie 1**

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy pojemnik ze sterylną wodą 650ml sterylizowany gorącą parą wodną (A) ze sterylnym adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Na dnie zbiornika minimum 20 drożnych otworów zapewniających wydajność nawilżania min. 4,55 ml/godz. przy przepływie 5 L/min. Adapter w rozmiarze 9/16 cala. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości: destylowana, dejonizowana, odchlorowana, minimum 2 razy filtrowana, apirogenna, zgodna ze standardem USP. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 2**

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje wody do nawilżania tlenu jednorazowego użytku uzupełniającej normy i wymagania stawiane wyrobom medycznym klasy IIa z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 3**

Pakiet 40

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga aby zaferowana woda posiadała potwierdzoną publikacjami naukowymi możliwość zastosowania przez okres 30 dni.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

## **XXIII**

### **Pytanie 1**

Część nr 44 poz. 1

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika wypełnionego 0,9% NaCl o pojemności 500 ml z możliwością stosowania u jednego pacjenta, z możliwością stosowania od otwarcia butelki nawet do 70 dni?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie ma możliwości odpowiedzieć na powyższe pytanie ponieważ przedmiot zamówienia ujęty w Załączniku nr 1A do SWZ składa się z 41 części, nie występuje część 44. Zamawiający nie ma wiedzy, do której części zamówienia odnosi się pytanie.

**Pytanie 2**

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby w pojedynczym opakowaniu każdej wody znajdowała się instrukcja użytkowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie ma możliwości odpowiedzieć na powyższe pytanie ponieważ przedmiot zamówienia ujęty w Załączniku nr 1A do SWZ składa się z 41 części, nie występuje część 44. Zamawiający nie ma wiedzy, do której części zamówienia odnosi się pytanie.

**Pytanie 3**

Część nr 44 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby razem z wodą w opakowaniu znajdował się sterylny łącznik redukcyjny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie ma możliwości odpowiedzieć na powyższe pytanie ponieważ przedmiot zamówienia ujęty w Załączniku nr 1A do SWZ składa się z 41 części, nie występuje część 44. Zamawiający nie ma wiedzy, do której części zamówienia odnosi się pytanie.

Prezes Zarządu  
Maciej Smolarz