



Opole, 22.12.2025 r.

Znak sprawy : N.ZP.2800.63.3.2025-PN.BK

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132 ustawy PZP, którego przedmiotem jest „Dostawa leków i produktów farmaceutycznych dla SP ZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu”, nr postępowania: N.ZP.2800.63.2025-PN.

Działając w oparciu o art. 135 ust.2 oraz art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji w zakresie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia i jej załączników.

PYTANIA NR 1

Zwracamy się z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień dotyczących przedmiotowego postępowania, w zakresie pakietu nr 1 poz. 512:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 512 wymaga dostarczenia leku Sevofluran w butelce aluminiowej wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami do znieczulenia i oferowaną butelką ze zintegrowanym systemem napełniania oraz by użyczone parowniki podlegały autoryzowanemu serwisowi producenta parowników w trakcie trwania umowy?

Odpowiedź : Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia leku Sevofluran w butelce aluminiowej wraz z użyczeniem parowników kompatybilnych z posiadanymi. Wymagamy aby butelka z zaoferowanym lekiem posiadała zintegrowany system napełniania oraz by użyczone parowniki podlegały autoryzowanemu serwisowi producenta parowników w trakcie trwania umowy.

PYTANIA NR 2

Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 5 ust. 1 pkt. c i d wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej odpowiednio 5% (pkt. c) oraz 2% (pkt. d) wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy na karę wynoszącą odpowiednio 5% (pkt. c) oraz 2% (pkt. d) wartość brutto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego zadania?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Brak Zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

PYTANIA NR 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpowiedź na pytania:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego pakietu lub wykreślenie z Pakietu nr 18 poz. 2 leku Fludarabini phosphas co pozwoli złożyć ofertę większej liczbie wykonawców?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu do osobnego zadania. Trwające postępowanie nie może zostać podzielone na tym etapie zgodnie z zapisami ustawy PZP.

PYTANIA NR 4

Na podst. art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych zwracamy się z następującym pytaniami:

1. Czy Zamawiający w zadaniu 12 wymaga produktu leczniczego Paclitaxelum, którego fizyczna i chemiczna stabilność przygotowanego roztworu, potwierdzona wpisem do CHPL wynosiła, co najmniej 48 h w temp. 2-8 °C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający w zadaniu 12 wymaga produktu leczniczego Cisplatinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

3. Czy Zamawiający w zadaniu 12 wymaga produktu leczniczego Docetaxelum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

4. Czy Zamawiający w zadaniu 12 wymaga produktu leczniczego Gemcitabinum, którego fizyczna i chemiczna stabilność po pierwszym otwarciu fiolki potwierdzona wpisem do CHPL wynosi, co najmniej 48 h, co umożliwi Zamawiającemu bardziej ekonomiczną pracę z lekiem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIA NR 5

Dotyczy pakietu nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampulkę i odwrotnie? (leki do nebulizacji typu Budesonidum)

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza i prosi o zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę.

3. 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: Tak, Zamawiający dopuszcza, jeśli nie istnieje opisane w SWZ opakowanie/tj. wielkość, objętość /

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.



5. 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: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatów dopuszczonych do obrotu na podstawie jednorazowej zgody MZ, w sytuacji gdy tylko taki produkt leczniczy jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów dopuszczonych do obrotu na podstawie jednorazowej zgody MZ, w sytuacji gdy tylko taki produkt leczniczy jest dostępny na rynku.

PYTANIA NR 6

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §5 ust. 1:

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- a) w wysokości **0,5%** wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia lub jego części za każdy dzień zwłoki w dostawie, z tym zastrzeżeniem, że dla leku „NA RATUNEK ŻYCIA” - **50 zł** za **każdy dzień** zwłoki
- b) w wysokości **0,5%** wartości zamówienia/asortymentu wadliwego/nie zgodnego z zamówieniem za każdy dzień zwłoki w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad/zgodnego z zamówieniem również w okresie rękojmi i gwarancji z tym zastrzeżeniem, że dla leku „NA RATUNEK ŻYCIA” - **50 zł za każdy dzień** zwłoki
- c) za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.
- d) za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości **0,5% nienależycie wykonanej części** wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.
- e) za naruszenie obowiązku Wykonawcy, o którym mowa w § 3 ust. 10 - w wysokości **150zł** za każdy przypadek naruszenia - *nie dotyczy wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Brak Zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

2. Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 5 ust. 6 Projektu umowy i dokonuje modyfikacji ww. ust. ,który otrzymuje brzmienie:

„ 6. Łączna wysokości kar umownych naliczonych w związku z realizacją umowy niezgodnie z jej treścią i warunkami , nie przekroczy kwoty **35%** wynagrodzenia brutto Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2.

PYTANIA NR 7

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego (Nr sprawy: **NZP.2800.63.2025-PN**) Wykonawca zwraca się



z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie następujących zapisów SWZ (Załącznik nr 3 do SWZ– PROJEKT UMOWY):

1. Czy Zamawiający w par. 1.9 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

2. Czy Zamawiający w par. 1.10 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia leku w innej postaci (fasunku)? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt w innej postaci, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

3. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.5? Wszelkie reklamacje, zgodnie z KC, powinny być rozpatrywane przy udziale sprzedawcy, a nie poprzez jednostronną odmowę przyjęcia towaru lub jednostronne jego odesłanie. Taki tryb narusza zasady postępowania w zakresie rękojmi lub gwarancji określone w KC. Zgodnie z par. 4.3 oraz 4.4 Zamawiający zgłasza wady, zaś Wykonawca rozpatruje reklamacje w terminach wskazanych w tych punktach.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

4. Czy Zamawiający w par. 5.1.a zrezygnuje z kar umownych kwotowych (100zł) na rzecz kar procentowych, np. 1% niezrealizowanego w terminie zamówienia, a także naliczać będzie kary dla trybu CITO za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

5. Czy Zamawiający w par. 5.1.b zrezygnuje z kar umownych kwotowych (100zł) na rzecz kar procentowych, np. 1% niezrealizowanego w terminie zamówienia, a także naliczać będzie kary dla trybu CITO za dzień, a nie godzinę opóźnienia? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

6. Czy Zamawiający w par. 8 dopisze, że zmiana stawki VAT następuje automatycznie, bez konieczności uzyskiwania zgody obu stron i podpisywania aneksu? Zarówno data wejścia w życie zmiany, jak i wartość zmiany ceny jest oczywista i nie wymaga żadnych dodatkowych uzgodnień. Ewentualna odmowa zmiany stawki grozi nadto Wykonawcy dostarczaniem produktów po rażąco niskiej cenie.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

7. Czy Zamawiający w par. 8.5 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby to, że ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.



PYTANIA NR 8

Zapytania do pakietu 1 poz. 250,251

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

2. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIA NR 9

1. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy dotyczącego limitu kar umownych, poprzez obniżenie limitu kar umownych do 20%.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 5 ust. 6 Projektu umowy i dokonuje modyfikacji ww. ust., który otrzymuje brzmienie:

„ 6. Łączna wysokości kar umownych naliczonych w związku z realizacją umowy niezgodnie z jej treścią i warunkami, nie przekroczy kwoty **35%** wynagrodzenia brutto Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 2 ust. 8 Umowy poprzez doprecyzowanie następującego fragmentu:

„ Wykonawca zobowiązuje się dostarczać leki cytostatyczne wymienione w Formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do umowy, zgodnie z wymaganiami dla leków cytostatycznych tj. z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej”

Wykonawca pragnie zaznaczyć, iż przedmiotowe rozporządzenie określa w znacznej większości (zgodnie z § 1 rozporządzenia) „Wyroby medyczne dostarczane będą do Nabywcy zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie Procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej oraz zgodnie z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974 z późn. zm.).”. Wyłącznie jeden punkt przedmiotowego rozporządzenia znajduje zastosowanie do wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w § 2 ust. 8 Projektu umowy ,który otrzymuje brzmienie:

„ 8. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać leki cytostatyczne wymienione w Formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącym Załącznik nr 1 do umowy, zgodnie z wymaganiami dla leków cytostatycznych tj. z wymaganiami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej. – **jeśli dotyczy.**”



3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 4 ust. 2 Umowy poprzez wskazanie, że termin nie będzie krótszy niż 7 dni ze względu na walory kosztowe takiego rozwiązania?

Odpowiedź: Zgodnie z Projektem umowy.

4. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 5 Ust. 1 pkt. a projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

w wysokości 2% wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia lub jego części za każdy dzień zwłoki w dostawie, z tym zastrzeżeniem, że dla leku „NA RATUNEK ŻYCIA” - 100 zł za każdy dzień zwłoki.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną.

Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

5. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 5 Ust. 1 pkt. b projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

wysokości 2% wartości zamówienia/asortymentu wadliwego/niezgodnego z zamówieniem za każdy dzień zwłoki w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad/zgodnego z zamówieniem również w okresie rękojmi i gwarancji z tym zastrzeżeniem, że dla leku „NA RATUNEK ŻYCIA” - 100 zł za każdy dzień zwłoki

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną.

Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

6. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 5 Ust. 1 pkt. c projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 5% niewykorzystanego wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 2 umowy.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną.

Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

7. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 5 Ust. 1 pkt. d projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

za naruszenie ustalonego w niniejszej umowie obowiązku Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, e w tym obowiązku wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 2% kwoty wartości brutto reklamowanych wyrobów.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną.

Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.



PYTANIA NR 10

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający prosi o przeliczenie do pełnego opakowania w górę.

2. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

3. Dotyczy pakietu 19 poz 2. Czy zamawiający miał na myśli dawkę 100mg a omyłkowo wpisał 1100mg?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli dawkę 100mg.

4. Dotyczy pakietu 21 poz 4. Czy zamawiający miał na myśli wielkość opakowania 140 tab a omyłkowo wpisał 1400 tabl?

Odpowiedź: Tak, 140 tabl.

5. Dotyczy pakietu 39 poz 3. Czy zamawiający miał na myśli dawkę 200mg+ 50 mg ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli dawkę 200mg+ 50 mg.

6. Dotyczy pakietu 46 poz 4 Czy zamawiający dopuści wielkość opakowania : 28 tabletek ? Zamawiający nie określił przy tej pozycji wielkości op.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml;5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fioł ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP.

PYTANIA NR 11

1. Czy w Zadaniu 1 w poz. 314 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, który jest z powodzeniem stosowany w wielu ośrodkach leczniczych, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt nie zawiera białek mleka, glutenu, ani laktozy i może być podawany osobom nietolerującym tych składników.

Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie produktu, który jest lekiem i jest zgodny z opisem w SWZ .



PYTANIA NR 12

1. Czy w Zadanie 1 poz. 276 i 277 Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy w Zadanie 1 poz. 276 i 277 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany hydrocortison posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy w Zadanie 1 poz. 276 i 277 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy w Zadanie 1 poz. 136 i 137 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy w Zadanie 1 poz. 360 (Metoclopramid) Zamawiający wymaga produktu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną po zmieszaniu z 0,9 % sodu chlorkiem, 5 % dekstrozą, roztworem Ringera z mleczanami i 4 % dekstrozą w 0,18 % sodu chlorku przez 48 godzin w temperaturze 15–25°C w sztucznym świetle i przez 48 godzin w temperaturze 5 (±3) °C, przy stężeniu produktu Metoclopramidi hydrochloridum Noridem 0,1 mg/mL. potwierdzonej w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadanie 1 poz. 54 i 55 (Bisoprolol) do oddzielnego pakietu w celu umożliwienia przystąpienia do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowania korzystnych ofert jakościowych i cenowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu do osobnego zadania. Trwające postępowanie nie może zostać podzielone na tym etapie zgodnie z zapisami ustawy PZP.

7. Czy w Zadanie 1 poz. 66 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcium chloride DEMO 1g/10ml x10 amp.PL?

Informujemy, że w resuscytacji krążeniowo-oddechowej (CPR) należy rozważyć podanie jednorazowej dawki 10 ml (10% w/v), zgodnie z algorytmem zalecanym przez Europejską Radę Resuscytacji (ERC) i Radę Resuscytacji (w Wielkiej Brytanii).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIA NR 13

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §1 ust. 9 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.



2. Do §3 ust. 10 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie zastrzeżenia zawartego w §3 ust. 10 wzoru umowy w taki sposób, aby z uwagi na ewentualne ograniczenia sprzętowe Wykonawcy, dopuszczalnym było ujęcie na jednej fakturze VAT tego samego kodu EAN więcej niż jeden raz, przy założeniu, że ogólna suma produktów z tym samym kodem będzie zgodna z ilością wskazaną w dokonanym przez Zamawiającego Zamówieniu? Tym samym prosimy o rezygnację z naliczania kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 pkt e) wzoru umowy.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

3. Do §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 1% wartości brutto NIEDOSTARCZONEGO w terminie asortymentu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienie, a w razie zwłoki w dostawie CITO, w wysokości 0,5% wartości opóźnionej dostawy za każde 12 godzin zwłoki?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

4. Do §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła 1% od wartości tej pozycji, za każdy dzień zwłoki? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 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 wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

5. Do §5 ust. 1 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej zastrzeżonej w §5 ust. 1 lit. d) w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy

6. Do §5 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §5 ust. 1 lit. e) jako niezgodnych z normami współzycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

7. Do §8 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o potwierdzenie, że ewentualne obniżenie wynagrodzenia Wykonawcy nastąpi pod warunkiem przekroczenia progu waloryzacji, ale dopiero wówczas, gdy wskaźnik GUS ogłoszony w dniu ustalania waloryzacji będzie wartością ujemną, czyli gdy wystąpi zjawisko deflacji.

Odpowiedź: Zgodnie z Projektem umowy.

PYTANIA NR 14

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności na 30 dni?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

2. Zapytanie dotyczy Projektu umowy, § 5 Ust. 1 pkt a, b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar do 0,5%?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

3. Zapytanie dotyczy Projektu umowy, § 5 Ust. 1



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie znacząco wygórowanej łącznej wysokości kar do 20%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 5 ust. 6 Projektu umowy i dokonuje modyfikacji ww. ust. ,który otrzymuje brzmienie:

„ 6. Łączna wysokości kar umownych naliczonych w związku z realizacją umowy niezgodnie z jej treścią i warunkami , nie przekroczy kwoty **35%** wynagrodzenia brutto Wykonawcy o którym mowa w § 3 ust. 2.

4. Zapytanie dotyczy Projektu umowy, § 5 Ust. 1 pkt c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu polegającą na naliczeniu kary wyłącznie za niezrealizowaną część umowy?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

PYTANIA NR 15

Dot. Zadanie nr 11

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ilości opakowań w Zadaniu nr 11 pozycja nr 5.

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 1opakowanie w pozycji 5 w zadaniu 11.

PYTANIA NR 16

Zwracamy się z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień dotyczących przedmiotowego postępowania, w zakresie pakietu nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 9 poz. 1 „Doxorubicyna liposomalna pegylowana fiol. 0,05g/25ml x 1” wymiennie dawki 20 mg / 10ml oraz 50 mg / 25 ml z zapewnieniem ceny, przeliczonej na 1 mg substancji czynnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA NR 17

W związku z analizą aktualnej struktury pakietów lekowych zwracamy się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmian w konfiguracji poszczególnych pakietów w postępowaniu przetargowym, polegających na wydzieleniu wybranych pozycji do osobnych formularzy. Celem proponowanych zmian jest zwiększenie konkurencyjności ofert, a tym samym stworzenie warunków umożliwiających uzyskanie dla Państwa szpitala bardziej korzystnych cen.

Wnosimy o:

1. Wydzielenie z Zadania nr 24 następujących pozycji leku darolutamid (pozycja 3) oraz larotrectynib (pozycja 4) do osobnego formularza ofertowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Trwające postępowanie nie może zostać podzielone na tym etapie zgodnie z zapisami ustawy PZP.

2. Wydzielenie z Zadania nr 40 następujących pozycji leku trabectedin (pozycja 6 oraz pozycja 7) do osobnego formularza ofertowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Trwające postępowanie nie może zostać podzielone na tym etapie zgodnie z zapisami ustawy PZP.

3. Wydzielenie z Zadania nr 46 pozycji 6 dotyczącej leku cemiplimab do odrębnego formularza, również w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania.

Wydzielenie ww. pozycji umożliwi szerszemu gronu wykonawców złożenie ofert w ramach wskazanych grup asortymentowych, co może przełożyć się na większą elastyczność cenową oraz korzystniejsze warunki zakupu dla Państwa placówki. Będziemy wdzięczni za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby. W przypadku potrzeby dodatkowych wyjaśnień pozostajemy do Państwa dyspozycji

Odpowiedź Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Trwające postępowanie nie może zostać podzielone na tym etapie zgodnie z zapisami ustawy PZP.



PYTANIA NR 18

1. Zadanie 1 poz. 9 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

Odpowiedź: Opakowanie x 30 szt.

2. Zadanie 1 poz. 10 Czy Zamawiającemu chodziło o maść do oczu ?

Odpowiedź: Tak.

3. Zadanie 1 poz. 20 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

Odpowiedź: Opakowanie x 30 szt.

4. Zadanie 1 poz. 23, 24 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

Odpowiedź: W obu pozycjach x 30 sztuk.

5. Zadanie 1 poz. 26 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką dawkę chodziło?

Odpowiedź: 0,0075g/1ml a 100ml

6. Zadanie 1 poz. 32 Czy Zamawiający wykreśli niniejszą pozycję, argumentujemy to faktem iż lek jest dystrybuowany przez jedną hurtownię?

Odpowiedź: Prosimy o przystąpienie zgodnie z zapisami SWZ.

7. Zadanie 1 poz. 62, 63, 64 Czy Zamawiający dopuści preparat Melodyn 5 plastrów/ Transtec ?

Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie leku ,którego parametry opisane są w SWZ.

8. Zadanie 1 poz. 68 Czy Zamawiający dopuści Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. ?

Odpowiedź: Tak.

9. Zadanie 1 poz. 105 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

Odpowiedź: Opakowanie x 50sztuk.

10. Zadanie 1 poz. 122 Czy Zamawiający określi ilość w opakowaniu?

Odpowiedź: Opakowanie x 50sztuk.

11. Zadanie 1 poz. 130 Czy Zamawiający dopuści preparat Vegevit Witamina B12 * 100tabl. D który nie jest aktualnie dostępny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji.

12. Zadanie 1 poz. 131 Czy Zamawiający określi ilość w opakowaniu?

Odpowiedź: Opakowanie x 100 szt. jak w opisie SWZ.

13. Zadanie 1 poz. 187 Czy Zamawiający określi ilość w opakowaniu?

Odpowiedź: Opakowanie x 100szt.

14. Zadanie 1 poz. 201 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Enema 150 ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

15. Zadanie 1 poz. 209 Czy Zamawiającemu chodziło o maść typu Aescin żel 40g?

Odpowiedź: Tak.

16. Zadanie 1 poz. 253 Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Tak.



17. Zadanie 1 poz. 367 Czy Zamawiający dopuści postać pojemników?

Odpowiedź: Tak.

18. Zadanie 1 poz. 447 i 448 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Vidotin?

Odpowiedź: Tak.

19. Zadanie 1 poz. 467 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Plofed?

Odpowiedź: Tak, jeśli spełnia opis w SWZ.

20. Zadanie 1 poz. 488 Czy Zamawiający dopuści preparat typu RadioSkin krem łagodząco-regenerujący 150 ml?

Odpowiedź: Tak.

21. Zadanie 1 poz. 496 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

Odpowiedź: Opakowanie x 100szt.

22. Zadanie 1 poz. 501 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Braunol ?

Odpowiedź: Tak.

23. Zadanie 1 poz. 521 Czy Zamawiającemu chodziło o preparat typu Aldactone 20mg/ml?

Odpowiedź: Tak.

24. Zadanie 1 poz. 587, 588 Czy Zamawiający określi ilość w opakowaniu?

Odpowiedź: Opakowanie po 28szt.

25. Zadanie 1 poz. 596 Czy Zamawiający dopuści postać kosmetyku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

26. Zadanie 1 poz. 600 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Octenisept 1l ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

27. Zadanie 1 poz. 601 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Octenilin żel 20ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

28. Zadanie 1 poz. 602 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Octenilin żel 250ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

29. Zadanie 1 poz. 603 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Octenilin płyn 350ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

30. Zadanie 1 poz. 604 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Prontosan 1000 ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

31. Zadanie 1 poz. 605 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Prontosan acute żel 30 g ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

32. Zadanie 1 poz. 607 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Forlax 10 g 20 szt?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

33. Zadanie 2 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Venofer 20mg/ml 5 amp 5 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

34. Zadanie 39 poz. 3 Czy Zamawiającemu na pewno chodziło o dawkę 0,05g ponieważ nie istnieje taka dawka na rynku?

Odpowiedź: W pozycji 3, Zamawiający ma na myśli lek (28 tabl. 50 mg + 28 tabl. 200 mg).



35. Zadanie 46 poz. 4 Czy Zamawiający określi ilość w opakowaniu?

Odpowiedź: Opakowanie x 28 szt.

PYTANIA NR 19

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 110. 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: Prosimy o zaoferowanie preparatu opisanego w SWZ.

2. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 238. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 327. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%, 20mg/ml; 20ml, rozt.d/wstrz., 5amp?

Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie preparatu opisanego w SWZ.

4. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 328. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp

Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie preparatu opisanego w SWZ.

5. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 239. (1.) 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

6. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 169. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 156. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 158. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 32. Czy Zamawiający wymaga preparatu lekowego w formie liposomalnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 38. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Prosimy o wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji o braku dostępności, czy zakończeniu produkcji.

11. Dotyczy pakietu 1 poz 315. Czy zamawiający dopuści Lenzetto, 1,53mg/daw, aer.przezsk, 56daw, 6,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe3+/ml; 5ml, roztw.do wstrz, infuz., 5 fiole?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Proszę o uzupełnienie ilości w opakowaniu w:

-pakiet 1 pozycje: 9, 20, 23, 24, 105, 122, 187, 328, 496, 554, 555, 587, 588

Odpowiedź: Zamawiający uzupełnia w Zadaniu 1 w następujące poz.: 9 x 30szt, 20x30szt, 23x30szt, 24x30szt,



105 x50szt, 122x50szt, 187x100szt, 328x5fiol., 496x100szt, 554x50szt, 555x50szt, 587x28szt, 588x28szt.

PYTANIA NR 20

Pytanie 1 dot. Pakiet 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z Pakietu 26 pozycji 3 i utworzenie nowego Pakietu ? Umożliwi to innemu Wykonawcy złożenie oferty na wymagany w pozycji 3 asortyment.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Trwające postępowanie nie może zostać podzielone na tym etapie zgodnie z zapisami ustawy PZP.

PYTANIA NR 21

Pak. 1 poz. 242 W celu uzyskania maksymalnej skuteczności lek Furosemide zaleca się podawać w infuzji ciągłej a zalecana maksymalna dawka dobową wynosi 1500 mg. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt, zgodnie z zapisami w Charakterystyce Produktu Lekczniczego po rozcieńczeniu posiadał 24-godzinną stabilność, co pozwoli na bezpieczne i skuteczne wykonanie wymaganej infuzji dożylną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pak. 1 poz. 287 Czy zamawiający dopuści Ibuprofen 400mg/100 ml w opakowaniu zbiorczym 40 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pak. 1 poz. 332 Czy Zamawiający dopuści Linezolid 600mg/300 ml w opakowaniu typu KabiPac, który dodatkowo minimalizuje koszty użytkowania, ponieważ jest wyposażony w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pak. 1 poz. 349,350 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Lekczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną dopasowanej do potrzeb klinicznych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pak.1 poz.403 Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Noradrenalina miał wskazane alternatywne miejsce podania wymienione w ChPL w sytuacji gdy podanie przez centralny dostęp żylny jest niemożliwy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pak.1 poz. 403 Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pak. 1 poz. 467 . Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Propofol miał możliwość użycia do infuzji sterowanej docelowym stężeniem produktu leczniczego we krwi (ang. Target Controlled Infusion), w indukcji i podtrzymywaniu znieczulenia ogólnego u dorosłych potwierdzoną zapisem w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pak. 1 poz. 467. Czy Zamawiający wymaga dla leku propofol 24h stabilności po rozcieńczeniu w temp. pokojowej ? - potwierdzenie oświadczeniem producenta

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pak. 1 poz. 499, 500 Czy Zamawiający wymaga produkt Rocuronium, mógł być przechowywany poza lodówką przez nieokreślony czas bez wpływu na jego skuteczność i bezpieczeństwo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 53 poz 1 - Czy zamawiający dopuści: Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 27% energii białkowej, oparta na białku kazeinowym (80%) i serwatki (20%) (nie hydrolizat), o wysokiej zawartości ω-3 kwasów tłuszczowych, MCT i antyoksydantów, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoresztkowa, o osmolarności do 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 53 poz 3 - Czy z uwagi na zaprzestanie produkcji produktu opisanego w SWZ poz 3 Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 3 z pakietu nr 53 z uwagi na wycofanie produktu?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie.

Pakiet 53 poz 10. - Czy z uwagi na zaprzestanie produkcji produktu opisanego w SWZ poz 10 Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie?

Odpowiedź: Jak wyżej. Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji nr 10 z pakietu nr 53 z uwagi na wycofanie produktu?

Odpowiedź: Jak wyżej. Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie.

Pakiet 53 poz 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w opakowaniu x10sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy w pakiecie 54 poz 1 do 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy w pakiecie 54 poz 1 i 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Czy Zamawiający w pakiecie 54 poz 10 do 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego x1szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiej ilości sztuk dla poszczególnych pomp Amika – Applix oczekuje w zakresie pozycji nr 16 ponieważ są to dwa oddzielne urządzenia o różnym numerze katalogowym oraz EAN

Odpowiedź: W pozycji 16 prosimy o zaoferowanie zestawów do pompy Amika.

Pakiet 54 poz 19 - Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje uniwersalnego zestawu do opakowań Easy Bag o długości 250cm bez komory kroplowej czy też zestawu Amica VarioLine o długości 250cm z komorą kroplową ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zestawu Amica VarioLine o długości 250cm z komorą kroplową.



Zad 54 poz 16,17,19 - Z uwagi na to, że łączniki do zgłębników typu Enfit Enlock wymienione w pakiecie 16,17,19 stanowią odrębny produkt, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznej ilości wymienionych łączników jako odrębna pozycja w pakiecie 54 ?

Informujemy, że łączniki sprzedawane są w opakowaniu zbiorczym x15 sztuk.

W przypadku zgody prosimy zamawiającego o informację dotyczącą w jaki sposób opisać produkt (kod EAN nr katalogowy) - dopisując do poszczególnych pozycji czy też zaznaczyć pod pakietem.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Prosimy o podanie kodów EAN dopisanych do poszczególnych produktów.

PYTANIA NR 22

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiej ilości sztuk dla poszczególnych pomp Amika – Applix oczekuje w zakresie pozycji nr 16 pakiet 54 ponieważ są to dwa oddzielne urządzenia o różnym numerze katalogowym oraz EAN

Odpowiedź: Prosimy w tej pozycji o zaoferowanie całości do pomp Amika.

PYTANIA NR 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pozycji 15 w pakiecie 54 na osobne pozycje z uwagi na wymaganie zaoferowania produktu do dwóch różnych rodzajów pomp ? Prosimy o określenie liczby zestawów dla poszczególnych pomp

Odpowiedź: Prosimy o zaoferowanie całości zestawów 14. do pomp AMIKA.

PYTANIA NR 24

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę postaci w obrębie ampulek, fiolek, butelek, worków pojemników, amp.strz.w momencie gdy tylko takie są zarejestrowane i dostępne.

Odpowiedź: Tak.

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości (np. ml, kg, tabl. itd.)z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Tak.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie adnotacji pod pakietem o braku lub zakończeniu produkcji i podaniu ostatniej ceny w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie leku z dopuszczenia przez MZ w przypadku gdy będzie to jedyna dostępna postać na rynku polskim?

Odpowiedź: Tak.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie pakiet nr 1 pozycja 80 lek w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie pakiet nr 1 pozycja 238 lek w postaci proszku do inhalacji?

Odpowiedź: Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie pakiet nr 1 pozycja 253 lek w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie pakiet nr 1 pozycja 316 lek w postaci kapsulek dojelitowych?

Odpowiedź: Tak

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wstawienie pakiet nr 1 pozycja 550 lek w postaci kapsulek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź: Tak

10. Czy Zamawiający w **zadaniu 12 poz. 25** wymaga leku, który nie ma specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania i jest to potwierdzone w ChPL?



Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

11. Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 25 wymaga leku, który nie musi być przechowywany i przewożony w stanie schłodzonym temp. 2-8 C co jest potwierdzone w ChPL?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

12. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 12 poz. 19 i 20 potwierdzenia w ChPL możliwości pobierania płynu z fiolki przy pomocy urządzenia typu SPIKE - CHEMO DISPENSING PIN.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji Pak. 1 poz. 37, 130, 297, 298, 299, 301, 408, 451 w związku z wycofaniem leku lub zakończeniem produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu produktu wraz z informacją o ostatniej cenie

Zamawiający modyfikuje terminy wskazane w SWZ poprzez:

- 1) zmianę w SWZ
- 2) zmianę w Załączniku nr 1 do SWZ
- 3) zmianę w Załączniku nr 3 Projekt umowy do SWZ

Zamawiający modyfikuje:

Termin składania ofert: z 05.01.2026 r. godz. 12:00 na 9.01.2026 r. godz. 12:00

Termin otwarcia ofert: z 05.01.2026 r. godz. 12:05 na 9.01.2026 r. godz. 12:05

Termin związania ofertą upływa w dniu: z 04.04.2026 r. na 08.04.2026 r.

Opracowali:

D. Wójcik
P. Jacyk
E. Kołodziejczyk
J. Stokłosa
B. Kopeć
K. Wojdyła

Zatwierdził:

Dyrektor
SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu
Marek Staszewski
/dokument podpisany elektronicznie/