



Łódź, dnia 25.11.2025 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 137/PN/ZP/D/2025 - dostawy produktów leczniczych, w tym w ramach programów lekowych.

W związku z nadesłanymi pytaniami do SPZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 2 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

CZEŚĆ 1

POZ. 24

1. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu zbiorczym x 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 25

2. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu zbiorczym x 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 26

3. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu zbiorczym x 30 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 27

4. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu zbiorczym x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 28

5. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu zbiorczym x 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 31

6. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 2

CZEŚĆ 3

CZEŚĆ 4

POZ. 3

7. Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowania w pakiecie 4 poz. 3 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej – co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu – które dodatkowo są jałowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 5

CZEŚĆ 6

CZEŚĆ 7

POZ. 2

8. Czy Zamawiający dopuści w części 7 poz. 2, niejonowy środek kontrastowy do badań MR o stężenie 0,5mmol/ml, lepkość w temp.37°C :2,0 mPa.s fioł. 15ml, Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 8

CZEŚĆ 9

CZEŚĆ 10

POZ. 13

9. Czy w Części 10 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie żelu Akneroxid 10% 50g z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 87

10. Czy w Części 10 poz. 87 Zamawiający dopuści zaoferowanie NOVOSCABIN 10% PLYN 120ML?

Odpowiedź: Zamawiający uznaje za równoważny.

POZ. 101

11. Czy w Części 10 poz. 101 Zamawiający dopuści zaoferowanie ampulek (po 20 w opakowaniu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 121

12. Czy w Części 10 poz. 121 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu RUMIANEK FIX 1,5G *30 SZT. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 174

13. Czy w Części 10 poz. 174 Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 273

14. Czy w Części 10 poz. 273 Zamawiający dopuszcza produkt Asmag B6 50 tabl. zawierający 20 mg Mg i 0,25 mg chlorowodorku pirydoksyny?

Odpowiedź: Zamawiający uznaje za równoważny.

POZ. 302

15. Czy w Części 10 poz. 302 Zamawiający miał na myśli produkt w postaci kremu?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 306, 307

16. Czy w Części 10 poz. 306 i 307 Zamawiający dopuści zaoferowanie tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 321

17. Czy w Części 10 poz. 321 Zamawiający miał na myśli produkt w postaci globulek dopochwowych?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 344

18. Czy w Części 10 poz. 344 Zamawiający dopuszcza produkt PANADOL FEMINA * 10TABL. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu. Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 409

19. Czy w Części 10 poz. 409 Zamawiający dopuszcza produkt ALAX * 20 TABL.DRAZ. ?

Odpowiedź: Zamawiający uznaje za równoważny.

POZ. 414

20. Czy w Części 10 poz. 414 Zamawiający dopuszcza suplement SANUM,ALKALA T*100 TABL.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 424

21. Czy w Części 10 poz. 424 Zamawiający dopuszcza produkt HEPARINUM WZF 5000J M./ML *10AMP A 5ML?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

CZĘŚĆ 11
CZĘŚĆ 12
CZĘŚĆ 13
CZĘŚĆ 14
CZĘŚĆ 15
CZĘŚĆ 16
CZĘŚĆ 17
CZĘŚĆ 18
CZĘŚĆ 19
CZĘŚĆ 20

POZ. 2

22. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymywania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

fiolek?

23. Czy Zamawiający, w części 20 poz. 2, dopuści produkt Propofol 1% MCT/LCT 20 ml w opakowaniu typu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZĘŚĆ 21
CZĘŚĆ 22
CZĘŚĆ 23
CZĘŚĆ 24

POZ. 1, 2

24. Czy Zamawiający wymaga opakowania stojącego z polietylenu z dwoma różnej wielkości, niezależnymi portami zapewniającego szczelne połączenie ze wszystkimi rodzajami zestawów do infuzji tzn. jedno – i dwukanałowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 1

25. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 3, 4, 6

26. Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezgłośnym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze

www.usk2.lodz.pl

Strona 3

szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podażi pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 5

27. Czy Zamawiający wymaga opakowania z dwoma szczelnymi membranami, które zapewniają trwałe połączenie z zestawem do przetoczeń oraz posiadają konstrukcję zgodną z najnowszymi standardami Farmakopei Polskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZĘŚĆ 25
CZĘŚĆ 26

POZ. 11

28. Czy w związku z faktem, iż substancja lecznicza metylprednizolon, stosowana jest w przeliczeniu na kilogram masy ciała pacjenta, Zamawiający w CZĘŚCI 26 dostawy produktów leczniczych, w tym w ramach programów lekowych w pozycji 11 METHYLPREDNISOLONE HEMISUCCINATE PROSZEK I ROZP DO PRZYG ROZTW DO WSTRZ 40MG dopuści Methylprednisolonum - Meprelon 32mg x 3 fioł +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SMZ ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 27

POZ. 3

29. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 3 (adapter do pozycji nr 10) - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie do jakiej pozycji pakietu jest wymagany adapter. Jeśli adapter dotyczy pozycji nr 13 – prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu ze względu na koniec produkcji handlaiera.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 13

30. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 13 (tłotropium bromide * 90 kaps. – koniec produkcji) – Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w zakresie pozycji nr 13 leku * 30 kaps. + inhalator.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu wraz z przeliczeniem ilości.

CZĘŚĆ 28

POZ. 4

31. Czy w Części 28 poz. 4 Zamawiający miał na myśli produkt o zawartości 25mg cyklicznego 11-12 węglanu erytromycyny (zamiast 20mg)?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

CZĘŚĆ 29

POZ. 19

32. Czy w Części 29 poz. 19 Zamawiający dopuszcza produkt w postaci fiolek? Tylko taki występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZĘŚĆ 30

CZĘŚĆ 31

CZĘŚĆ 32

CZĘŚĆ 33

POZ. 6

33. Dotyczy Część nr 33 pozycja 6. Czy zamawiający dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml? Preparat ten charakteryzuje

www.usk2.lodz.pl

Strona 4

szereg zalet wśród których najważniejsze to: Bardziej precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca. Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc., bez konieczności rozliczania i/lub konieczności użycia reszty niewykorzystanego preparatu, W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków). Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny.

Waga niemowlęcia (kg)											
400 g	450 g	500 g	550 g	600 g	650 g	700 g	750 g	800 g	850 g	900 g	950 g
Dawka podana przez aplikator dawek 5 mg/kg mc.											
2,0 ml	2,25 ml	2,5 ml	2,75 ml	3,0 ml	3,25 ml	3,5 ml	3,75 ml	4,0 ml	4,25 ml	4,5 ml	4,75 ml
Dla dawek 20 mg/ml *											
0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,138 ml	0,15 ml	0,163 ml	0,175 ml	0,188 ml	0,2 ml	0,213 ml	0,225 ml	0,238 ml
Dla dawek 25 mg/ml *											
0,8 ml	0,9 ml	1,0 ml	1,1 ml	1,2 ml	1,3 ml	1,4 ml	1,5 ml	1,6 ml	1,7 ml	1,8 ml	1,9 ml
Dla dawek 30 mg/ml											
0,5 ml	0,55 ml	0,6 ml	0,65 ml	0,7 ml	0,75 ml	0,8 ml	0,85 ml	0,9 ml	0,95 ml	1,0 ml	1,05 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 34
CZEŚĆ 35
CZEŚĆ 36

POZ. 1

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 36 pozycja 1 produktu o dawce / wielkości opakowania 1000 mg/ 200 ml ?
Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

POZ. 3

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z części 36 poz. 3 Flumazenil ?
Odpowiedź: TAK, Zamawiający wyraża zgodę i wydziela poz. 3 do pak. 63. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

POZ. 4

36. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 6

37. Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 37

POZ. 1, 2, 3

38. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymywania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 2

39. Czy Zamawiający, w części 37 poz. 2, dopuści produkt Propofol 1% MCT/LCT 20 ml w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 38

CZEŚĆ 39

POZ. 2, 3

40. Czy w Pakiecie nr 39 poz. 2 i 3 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby w celu zachowania bezpieczeństwa farmakoterapii, różne dawki tego samego produktu leczniczego pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

41. Czy w pakiecie nr 39 poz. 2 i 3 (Hydrocortison) 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 podtrzymuje zapisy.

POZ. 4

42. Czy Zamawiający w CZEŚCI 39 dostawy produktów leczniczych, w tym w ramach programów lekowych w pozycji nr 4 (LIGNOCAINUM X 30 G TUBA Z KANIULĄ I LUB A) wyrazi zgodę na wycenę produktu Cathelaj 12,5g (lidocaina 2% + chlorheksydyna) w pojedynczych, jałowych aplikatorach jednorazowych w przeliczeniu: 1 op. typu U a 30g = 3 aplikatory a 12,5g ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

43. Czy w Części 39 poz. 4 Zamawiający wymaga zaoferowania jednego z dwóch żeli (U lub A) czy wymaga zaoferowania obu do wyboru Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania obu, do wyboru przy zamówieniu. Zamawiający modyfikuje FAC.

CZEŚĆ 40

POZ. 1, 2

44. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9%; 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%; 1 godzinę w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej za pomocą pompy infuzyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 41

CZEŚĆ 42

POZ. 1, 2

45. Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 43

CZEŚĆ 44

POZ. 1, 2

46. Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 1

47. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu ampulka x 5 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZĘŚĆ 45

POZ. 1, 2

48. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 45 Recuronium bromide w szklanych ampulkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

49. Czy Zamawiający wymaga obu dawek produktu Rocuronium, który może być przechowywany poza lodówką przez nieokreślony czas bez wpływu na jego skuteczność i bezpieczeństwo?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 46

CZĘŚĆ 47

POZ. 1

50A. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 sztuk o pojemności 50 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu, bez przeliczenia ilości.

51A. Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 48

POZ. 1

50B. Czy Zamawiający dopuści opisany produkt konfekcjonowany x 10 sztuk o pojemności 50 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu, bez przeliczenia ilości.

51B. Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacillin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 49

POZ. 1

52. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu Metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku tramadolami na podstawie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 2

53. Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampulka sklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 3, 4

54. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt noraadrenaline nie wymagał przechowywania w lodówce i był podobawiony pirostacyznu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak i dorosłych pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 50

CZĘŚĆ 51

CZĘŚĆ 52

CZĘŚĆ 53

CZĘŚĆ 54

POZ. 2

55. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Ciatastin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

CZĘŚĆ 55

CZĘŚĆ 56

CZĘŚĆ 57

CZĘŚĆ 58

CZĘŚĆ 59

POZ. 1

56. Czy Zamawiający wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającym identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jalowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 30

57. Dotyczy Pakietu 59 poz.30 W związku z zakończona produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z pakietu pozycję 30. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

CZĘŚĆ 60

CZĘŚĆ 61

CZĘŚĆ 62

POZ. ?

58. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 62 OXYCODONE HYDROCHLORIDE 20 MG/1 ML w opakowaniach po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 63

CZĘŚĆ 64

CZĘŚĆ 65

CZĘŚĆ 66

CZĘŚĆ 67

POZ. 3

59. Czy w Części 67 poz. 3 Zamawiający dopuszcza produkt MEPRELON 250MG*1 FIOL.+1 AMP.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 68
CZEŚĆ 69

POZ. 6

60. Czy Zamawiający w Części 69 poz. 6 określi dawkę insuliny?
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 7

61. Czy Zamawiający w Części 69 poz. 7 wyrazi zgodę na zaferowanie insuliny Glargine w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 21

62. Czy Zamawiający w Części 69 poz. 21 wyrazi zgodę na zaferowanie insuliny Lispro w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 23

63. Czy Zamawiający w Części 69 poz. 23 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w postaci fiołki + amp.rozp.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 70
CZEŚĆ 71
CZEŚĆ 72
CZEŚĆ 73
CZEŚĆ 74
CZEŚĆ 75
CZEŚĆ 76
CZEŚĆ 77
CZEŚĆ 78

POZ. 1

64. Czy w Pakiecie nr 78 poz. 1 (Calcium chloride) Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x 10 amp.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu bez przeliczenia ilości.

65. Czy w Części 78 poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu o dawce 1g/10ml * 10 amp.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu bez przeliczenia ilości.

POZ. 2

66. Czy w Pakiecie nr 78 poz. 2 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt 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 zwiłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

67. Czy w pakiecie nr 78 poz. 2 (Hydrocortison) 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 podtrzymuje zapisy.

68. Czy w Części 78 poz. 2 Zamawiający dopuszcza produkt w postaci proszku z rozpuszczalnikiem w opakowaniu 5 fiolek + 5 amp. rozp. Z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 3

69. Czy w Pakiecie nr 78 poz. 3 (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 0,1 mg/mL, potwierdzonej w CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 79
CZEŚĆ 80

POZ. 1

70. Dot. części nr 80 (TIAMINUM HYDROCHLORIDUM) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku w dawce 100mg/ml gdzie 1 op. = 10 amp.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 81
CZEŚĆ 82

POZ. 15

71. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w Części 82 poz. 15 opakowania w postaci tektrowego pudełka zawierającego blistry tabletek, ponieważ opakowanie w postaci pojemnika nie znajduje się w obrocie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 22

72. Czy w Części 82 poz. 22 Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu produkt JUVIT D3 KROP.20.000 J.M./ML 10 ML?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 27

73. Jakiej wielkości opakowanie miał na myśli Zamawiający w Części 82 poz. 27?
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

POZ. 101

74. Czy w Części 82 poz. 101 Zamawiający dopuszcza syrop ECHINASAL 125g?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 83
CZEŚĆ 84
CZEŚĆ 85

POZ. 12, 13

75. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie poz. 12 i 13 z Części 85, ponieważ takie dawki nie występują w obrocie. Dawką znajdującą się w obrocie jest 10mg.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

CZEŚĆ 86

CZĘŚĆ 87
CZĘŚĆ 88
CZĘŚĆ 89
CZĘŚĆ 90
CZĘŚĆ 91
CZĘŚĆ 92
CZĘŚĆ 93
CZĘŚĆ 94

POZ. 2, 4, 5, 6, 7, 9, 14, 20, 21

76. Dotyczy pakietu nr 94 poz. 2,4,5,6,7,9,14,20,21- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 95
CZĘŚĆ 96
CZĘŚĆ 97
CZĘŚĆ 98
CZĘŚĆ 99

POZ. 1

77. Czy Zamawiający wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 100
CZĘŚĆ 101

POZ. 1

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

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

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

Odpowiedź: TAK, Zamawiający wymaga w/w wskazań. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

CZĘŚĆ 102
CZĘŚĆ 103
CZĘŚĆ 104

POZ. 6, 7, 8, 9, 10

80. Dotyczy pakietu nr 104 poz. 6,7,8,9,10 (sposobnie mononitrate) leki wycofane z oferty producenta, brak produkcji i brak dostępnych zamienników- Prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na ostateczną historię cenę.

CZĘŚĆ 105
CZĘŚĆ 106
CZĘŚĆ 107
CZĘŚĆ 108
CZĘŚĆ 109
CZĘŚĆ 110
CZĘŚĆ 111
CZĘŚĆ 112

www.usk2.lodz.pl

Strona 11

CZĘŚĆ 113
CZĘŚĆ 114
CZĘŚĆ 115
CZĘŚĆ 116
CZĘŚĆ 117
CZĘŚĆ 118
CZĘŚĆ 119
CZĘŚĆ 120
CZĘŚĆ 121
CZĘŚĆ 122

POZ. 1

81. Dot. części nr 122 (PHENOBARBITALUM) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku w dawce 40mg/ml gdzie 1 op. = 10 fioł.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 123
CZĘŚĆ 124
CZĘŚĆ 125
CZĘŚĆ 126
CZĘŚĆ 127
CZĘŚĆ 128
CZĘŚĆ 129
CZĘŚĆ 130
CZĘŚĆ 131
CZĘŚĆ 132
CZĘŚĆ 133
CZĘŚĆ 134
CZĘŚĆ 135
CZĘŚĆ 136
CZĘŚĆ 137
CZĘŚĆ 138

POZ. ?

82. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 138 OXYCODONE HYDROCHLORIDE 10 Mg/1 ML w opakowaniach po 10 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 139

POZ. 36, 37, 38

83. Dotyczy pakietu nr 139 poz. 36,37,38- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu celem złożenia atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 140

POZ. 1

84. Dotyczy pakietu nr 140 poz. 1. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 szaszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rubynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

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

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC. Zamawiający zezwala na przeliczenie ilości.

CZĘŚĆ 141

www.usk2.lodz.pl

Strona 12

CZEŚĆ 142
CZEŚĆ 143
CZEŚĆ 144
CZEŚĆ 145

POZ. 1

85. Dot. pakiet 145 poz. 1 Czy zamawiający wymaga produktu w postaci fiolek 20 ml i dawce 5mg/1ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu z przeliczeniem ilości.

CZEŚĆ 146
CZEŚĆ 147
CZEŚĆ 148
CZEŚĆ 149

POZ. 1

86. Pytanie Dotyczy części 149, poz. 1 – aciclovirum 250 mg iniekcje: Czy zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu do infuzji? Taka forma ułatwia przygotowanie roztworu, oszczędza czas przygotowania roztworu, eliminuje ryzyko wytrącenia się osadu wskutek niewłaściwego rozpuszczenia leku, co w efekcie zwiększa bezpieczeństwo pacjentów przyjmujących lek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

87. Pytanie - Dotyczy części 149 poz. 1 – aciclovirum 250 mg iniekcje: Czy mając na uwadze fakt, że produkty acicloviru inj obecne na rynku zgodnie z ich CHPL różnią się pod względem możliwości stosowania u dzieci (różny wiek minimalny dziecka), Zamawiający wymaga możliwości stosowania u noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 2, 3

88. Czy w Pakiecie nr 149 poz. 2 i 3 (Dexamethasonum inj.) 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 zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 150
CZEŚĆ 151
CZEŚĆ 152
CZEŚĆ 153
CZEŚĆ 154
CZEŚĆ 155

POZ. 1

89. Pytanie Dotyczy części 155 poz. 1 - Czy zamawiający dopuści w innej wielkości opakowania tzn. KWAS ZOLEDRONOWY 4 MG/5 ML?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 156

POZ. 1

90. Czy z uwagi na fakt, że produkt Dantrolen w dawce 20mg został wycofany z rynku z dniem 1 lipca 2024 i został zastąpiony nowym produktem o nowej nazwie Agilius w dawce 120 mg Zamawiający dopuści złożenie oferty na aktualnie dostępny produkt (w załączeniu pismo o zaprzestaniu produkcji i informacja o nowym produkcie. W razie odpowiedzi pozytywnej prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań produktu.

www.usk2.lodz.pl

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny. Sposób przeliczenia: ilość minimalna 1 op., ilość podstawowa 2 op., prawo opcji 4 op. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

91. Dot. części nr 156 (DANTROLEN) Ze względu na zaprzestanie produkcji leku w dawce 20 MG X 12 FIOŁ., zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku w dawce 120mg gdzie 1 op. = 6 fioł.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny. Sposób przeliczenia: ilość minimalna 1 op., ilość podstawowa 2 op., prawo opcji 4 op. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

CZEŚĆ 157
CZEŚĆ 158
CZEŚĆ 159
CZEŚĆ 160

POZ. 2

92. Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu butelka szklana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 161
POZ. 6

93. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianą amp. na fioł. i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 162
CZEŚĆ 163
CZEŚĆ 164
CZEŚĆ 165
CZEŚĆ 166
CZEŚĆ 167
CZEŚĆ 168
CZEŚĆ 169
CZEŚĆ 170
CZEŚĆ 171
CZEŚĆ 172
CZEŚĆ 173

POZ. 1

94. Dot. pakiet 173 poz. 1 Czy zamawiający wyraża zgodę za zaoferowanie produktu w opakowaniu a20 tabl z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZEŚĆ 174
CZEŚĆ 175
CZEŚĆ 176
CZEŚĆ 177
CZEŚĆ 178

POZ. 1

95. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę przyrzędu bez zastawki zwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZEŚĆ 179
CZEŚĆ 180

POZ. 1

www.usk2.lodz.pl

96. Dotyczy pakietu nr 180 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga wyceny jedynego zarejestrowanego i dostępnego produktu na terenie RP i nieposiadającego jednorazowej zgody Ministra Zdrowia: Somatostatyn, 3mg.prz.d/sp.roz.d/wst.11ml na dopuszczenie do obrotu w ramach procedury importu interwencyjnego (art. 4, ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy. Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu w ramach importu interwencyjnego pod warunkiem zagwarantowania dostępności.

97. Dotyczy pakietu nr 180 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Somatostatyn posiadał udokumentowane wskazania do stosowania w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

98. Dotyczy pakietu nr 180 poz. 1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu leczniczego w postaci folki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

CZĘŚĆ 181

POZ. 11

99A. Dotyczy Część nr 181 pozycja 11 i Część nr 182 pozycja 1 Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z wymogami programu lekowego B29 „LECZENIE CHOROŹYCH NA STWARDNIENIE ROZSIANE (ICD-10: G35)” rozdział „BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU” pkt 7) Monitorowanie leczenia natalizumabem, ppkt d) w przypadku podejrzenia PML lub JCV GCN (neuropatia komórek ziarniczych) badanie płynu mózgowo-rdzeniowego na obecność wirusa JC, badanie rezonansu magnetycznego bez i po podaniu kontrastu, ppkt e) powtarzanie testu na obecność przeciwciał anti-JCV z określeniem miana poziomu przeciwciał, u pacjenta z ujemnym mianem przeciwciał anti-JCV co 6 miesięcy”, wykonawca zagwarantował, dostarczył możliwość wykonania i sfinansował wykonanie ustalanych badań Stratify JCV w kierunku badania płynu mózgowo-rdzeniowego na obecność wirusa JC ze wskazaniem miana ilości kopii wirusa w certyfikowanym laboratorium analitycznym oraz zagwarantował, dostarczył możliwość wykonania i sfinansował powtarzanie testu na obecność przeciwciał anti-JCV z określeniem miana poziomu przeciwciał co 6 miesięcy w certyfikowanym laboratorium analitycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

100A. Dotyczy Część nr 181 pozycja 11 i Część nr 182 pozycja 1 Czy zamawiający wymaga, aby dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej poszczególnie dawki leków muszą pochodzić od tego samego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

POZ. 14

101. Dotyczy pakietu nr 181 poz. 14 -Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania wszystkich refundowanych dostępnych na rynku dawek i postaci farmaceutycznych produktu leczniczego XOLAIR (OMALIZUMABUM)?

Prosimy o możliwość podania ceny jednostkowej za miligram do czterech miejsc po przecinku. Rozwiązanie to umożliwi dostosowanie dostaw do bieżących potrzeb Zamawiającego. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości miligram do wyceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wszystkich refundowanych dostępnych na rynku dawek i postaci farmaceutycznych. Zamawiający podtrzymuje sposób wyceny.

CZĘŚĆ 182

POZ. 1

102. Czy Zamawiający dopuszcza, aby w ramach realizacji wymagań programu lekowego B.29 „Leczenie chorób na stwardnienie rozsiane (ICD-10: G35)” w zakresie monitorowania ryzyka rozwoju PML u pacjentów leczonych natalizumabem, wykonawca zagwarantował możliwość wykonania testów serologicznych na obecność przeciwciał anti-JCV z określeniem miana poziomu przeciwciał w

Strona 15

certyfikowanym laboratorium analitycznym, przy użyciu testu ImmunoWELL™ JCV IgG lub testu referencyjnego Stratify JCV DxSelect®, zgodnie z aktualnymi wytycznymi EMA dotyczącymi stratyfikacji ryzyka PML?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

103. Czy zamawiający wymaga, aby stabilność produktu leczniczego zawierającego substancję czynną natalizumab była potwierdzona w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa farmaceutycznego, w szczególności w zakresie informacji dotyczącej stabilności roztworu po rozcieńczeniu, tj.: „roztwór po rozcieńczeniu należy użyć w ciągu określonego czasu, zazwyczaj do 8 godzin w temperaturze pokojowej lub do 24 godzin w lodówce (2-8°C), jeśli nie został zużyty natychmiast”? Informacja ta stanowi potwierdzenie stabilności produktu po przygotowaniu do podania i jest zgodna z wyznaczeniami określonymi w art. 11 ustawy Prawo farmaceutyczne oraz w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia, co gwarantuje jakość, bezpieczeństwo i skuteczność produktu przez cały okres jego stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

99B. Dotyczy Część nr 181 pozycja 11 i Część nr 182 pozycja 1 Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z wymogami programu lekowego B29 „LECZENIE CHOROŹYCH NA STWARDNIENIE ROZSIANE (ICD-10: G35)” rozdział „BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU” pkt 7) Monitorowanie leczenia natalizumabem, ppkt d) w przypadku podejrzenia PML lub JCV GCN (neuropatia komórek ziarniczych) badanie płynu mózgowo-rdzeniowego na obecność wirusa JC, badanie rezonansu magnetycznego bez i po podaniu kontrastu, ppkt e) powtarzanie testu na obecność przeciwciał anti-JCV z określeniem miana poziomu przeciwciał, u pacjenta z ujemnym mianem przeciwciał anti-JCV co 6 miesięcy”, wykonawca zagwarantował, dostarczył możliwość wykonania i sfinansował wykonanie ustalanych badań Stratify JCV w kierunku badania płynu mózgowo-rdzeniowego na obecność wirusa JC ze wskazaniem miana ilości kopii wirusa w certyfikowanym laboratorium analitycznym oraz zagwarantował, dostarczył możliwość wykonania i sfinansował powtarzanie testu na obecność przeciwciał anti-JCV z określeniem miana poziomu przeciwciał co 6 miesięcy w certyfikowanym laboratorium analitycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego produktu.

100B. Dotyczy Część nr 181 pozycja 11 i Część nr 182 pozycja 1 Czy zamawiający wymaga, aby dla zapewnienia zgodności farmaceutycznej poszczególnie dawki leków muszą pochodzić od tego samego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

104. Dotyczy Część nr 182 pozycja 1 Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt wykazywał stabilność chemiczną i fizyczną roztworu przez 72 godzin w temperaturze 2 – 8°C i do 30°C.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 183
CZĘŚĆ 184
CZĘŚĆ 185
CZĘŚĆ 186
CZĘŚĆ 187
CZĘŚĆ 188
CZĘŚĆ 189

POZ. 3

105. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Części 189 poz. 3 Zamawiający wymaga możliwości zamówienia zamknięcia innej dawki tego produktu leczniczego. Czy w związku z tym Wykonawca podaje odpowiednie dane dla obu dawek w kolumnach N, O, Q formularza cenowego?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższy tok myślenia Wykonawcy.

Strona 16

POZ. 4, 5

106. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w Części 189 poz. 4 i 5 Zamawiający wymaga wszystkich dostępnych dawek tego produktu leczniczego. Czy w związku z tym Wykonawca podaje odpowiednie dane dla obu dawek w kolumnach N, O, Q formularza cenowego?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższy tok myślenia Wykonawcy.

CZEŚĆ 190
CZEŚĆ 191
CZEŚĆ 192
CZEŚĆ 193
CZEŚĆ 194
CZEŚĆ 195
CZEŚĆ 196
CZEŚĆ 197

POZ. 1

107. Czy Zamawiający dopuści postać adalimumab w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0.4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 września 2025 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 października 2025?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

108. Dot. pakiet 197 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Adalimumab 40 mg x 2 amp bez dodatkowych gazików?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

CZEŚĆ 198
CZEŚĆ 199
CZEŚĆ 200
CZEŚĆ 201
CZEŚĆ 202

POZ. 1

109. Czy Zamawiający mógłby określić ilość filtrów potrzebną do infeksymab 100mg 1 fiołka?

Odpowiedź: Ilość filtrów zgodna z ilością oferowanych fiolek.

110. Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny w cenie przeliczeniu na mg?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

111. Dot. pakiet 202 Zwracamy się z prośbą o podanie wymaganej ilości filtrów do podania leku?

Odpowiedź: Ilość filtrów zgodna z ilością oferowanych fiolek.

CZEŚĆ 203

POZ. 1

112. Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie zawierające 2 wstrzykiwacze? I czy podana ilość dotyczy Infliximab 120mg 2 wstrzykiwacze w opakowaniu?

Odpowiedź: TAK, nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający miał na myśli op. a' 2 wstrzykiwacze. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

CZEŚĆ 204

POZ. 1

113. Czy Zamawiający dopuści postać adalimumab w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0.4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 września

Strona 17

2025 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 października 2025?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

114. Czy Zamawiający w zadaniu 204 dopuści do postępowania adalimumab 40 mg/ 0,4 ml x 2 wstrzykiwacze ?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

115. Czy Zamawiający w zadaniu 204 dopuści do postępowania adalimumab 40 mg/0,4 ml x 2 ampułko-strzykawki?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

CZEŚĆ 205
CZEŚĆ 206
CZEŚĆ 207
CZEŚĆ 208
CZEŚĆ 209
CZEŚĆ 210
CZEŚĆ 211
CZEŚĆ 212
CZEŚĆ 213
CZEŚĆ 214
CZEŚĆ 215
CZEŚĆ 216
CZEŚĆ 217
CZEŚĆ 218

POZ. 8

116. Czy Zamawiający w poz. nr 8 pakietu nr 218 miał na myśli OCRELIZUMAB 0,3 G/10 ML X 1 FIOŁ. - DO PROGRAMU LEKOWEGO B.29?

Uzasadnienie: poprzednie programy lekowe B.29 i B.46 zostały w 2022r. połączone w jeden program B.29

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

CZEŚĆ 219
CZEŚĆ 220
CZEŚĆ 221

POZ. 29

117. Dotyczy pakietu nr 221 poz. 29 (TAFAMIDISUM, KAPSUŁKI MIĘKKIE 20 MG, 30 KAPS.) – brak dostępności takiej dawki na rynku. Prosimy o dopuszczenie jedynie dostępnej dawki Tafamidisum 61 mg, kaps. miękkie, 30 szt.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

CZEŚĆ 222
CZEŚĆ 223
CZEŚĆ 224
CZEŚĆ 225
CZEŚĆ 226
CZEŚĆ 227
CZEŚĆ 228

POZ. 1-6

118. W związku z faktem, że w ramach zadania nr 228 znajdują się dwa produkty o odmiennych modelach dystrybucji

Strona 18

• Xianidi (ENZALUTAMIDUM), poz.1 oferowany bezpośrednio przez Astellas Pharma sp. z o.o., oraz

- Everenzo (ROXADUSTAT), poz. 2-6, który jest dystrybuowany wyłącznie za pośrednictwem współpracujących hurtowni farmaceutycznych – zwracamy się z uprzejmą prośbą o rozdzielenie zadania nr 228 na dwa odrębne pakiety, tak aby możliwe było złożenie oferty przez właścycy wykonawców zgodnie z modelem dystrybucji dla danego produktu. Łączenie w jednym pakiecie produktów oferowanych w odmiennych modelach dystrybucji (bezpśrednim i pośrednim) uniemożliwia udział w postępowaniu zarówno producentowi, jak i dystrybutorom, ograniczając tym samym zasadę uczciwej konkurencji, o której mowa w art. 16 ustawy Prawo zamówień publicznych. Wydzielenie pozycji dotyczącej produktu Everenzo (roxadustatam) do odrębnego pakietu pozwoliłoby na zachowanie transparentności postępowania i zapewnienie Zamawiającemu możliwości uzyskania najkorzystniejszych ofert dla obu produktów.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela poz. 2-6 do pakietu 181. Zamawiający modyfikuje FAC w tym zakresie.

CZĘŚĆ 229
CZĘŚĆ 230
POZ. 1

119. Czy zamawiający wymaga w części 230 poz. 1 podzieleności blistra (perforacja ułatwiająca jego podział) dla preparatu capectabiny?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 231
CZĘŚĆ 232
CZĘŚĆ 233
CZĘŚĆ 234
CZĘŚĆ 235
CZĘŚĆ 236
CZĘŚĆ 237
CZĘŚĆ 238
CZĘŚĆ 239
POZ. 1

120. Czy Zamawiający w Części 239 wymaga także bezpłatnego dostarczenia toreb termicznych umożliwiających transport leku z zachowaniem temperatury zgodnej z charakterystyką produktu leczniczego?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

CZĘŚĆ 240
CZĘŚĆ 241
CZĘŚĆ 242
CZĘŚĆ 243
CZĘŚĆ 244
CZĘŚĆ 245
CZĘŚĆ 246
CZĘŚĆ 247
CZĘŚĆ 248
POZ. 1

121. Czy zamawiający dopuści w części 248 poz. 1 Everolimus 2,5mg a 30tabl. odpowiednie przeliczenie na dawkę 5mg a 30 tabl.?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

CZĘŚĆ 249
POZ. 1

122. Czy Zamawiający dopuści postać adalimumab w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 20 mg/0,2 ml x 2 ampułko-strzykawkę, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 września 2025 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 października 2025?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

123. Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Adalimumab 0,025/2ML X 1 ampułko-strzykawką?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

POZ. 2

124. Czy Zamawiający dopuści postać adalimumab w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0,4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 września 2025 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 października 2025?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający uznaje powyższy opis za równoważny.

CZĘŚĆ 250
CZĘŚĆ 251
CZĘŚĆ 252
CZĘŚĆ 253
CZĘŚĆ 254
CZĘŚĆ 255
CZĘŚĆ 256
CZĘŚĆ 257
CZĘŚĆ 258
CZĘŚĆ 259

INNE

125. Do §4 ust. 9 w zw. z §5 ust. 3-5 wzoru umowy: W §4 ust. 10 Zamawiający zastrzeż możliwość zlecenia zamówienia zastępczego przed upływem terminów na realizację reklamacji. W obecnym brzmieniu §5 ust. 3-5 terminy te wynoszą aktualnie 8 dni (7 dni na rozpatrzenie reklamacji oraz 24h na dokonanie dostawy). Czy gdyby terminy te były krótsze i każdorazowo wynosiły do 3 dni łącznie (wliczając w to zarówno czas na rozpatrzenie reklamacji oraz dostawę), Zamawiający zgodziłby się na usunięcie §4 ust. 9 w całości?
Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

126. Do §4 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o skrócenie terminu zwrotu leku do 14 dni od dnia dostawy.
Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

127. Do §7 ust. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia dotyczącego wysokości kary umownej z tytułu zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji 1 / lub gwarancji dla części 1-180 w taki sposób aby wynosiła ona 1% wartości brutto towaru, którego opisywana zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki?
Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

128. Do §7 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek odstąpienia od umowy do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy (a nie od jej początkowej wartości).
Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

129. Do §7 ust. 5 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 250 zł oraz dodanie zastrzeżenia, że zostanie ona naliczona dopiero kiedy Wykonawca nie wypełni zobowiązania określonego w §1 ust. 5 w ciągu 3 dni od dodatkowego wezwania przez Zamawiającego?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

130. Do §12 ust. 1 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §12 ust. 1 lit. e) wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający naberą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednoczesnego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

131. Szanowni Państwo, Zwracam się z uprzejmą prośbą o informację, czy dla Pakietu nr 213 Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów § 4, punkt 2 umowy dotyczących terminów dostaw, tj.:
-dla zamówień zwykłych: dostawa w ciągu 2 dni roboczych,
-dla zamówień w trybie „na cito”: dostawa w ciągu 24 godzin.

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

133. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę i odwrotnie? (preparaty do nebulizacji)

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: TAK, Zamawiający potwierdza powyższe.

135. 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: Zamawiający wymaga zadania osobnego pytania do każdej pozycji.

136. 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: Zamawiający wymaga zadania osobnego pytania do każdej pozycji.

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

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

138. Dotyczy zapisów umowy. Proszę o wyjaśnienie czy w razie wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron lub wyłączenie w/w produktu z umowy (bez naliczenia kar umownych) z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC? Zaofertowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

139. Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy oraz Pkt. 5 Formularz ofertowego – termin dostawy

Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w ramach części nr 188 i 227 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od momentu złożeniu zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania

www.usk2.lodz.pl

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 2
Uniwersyteku Medycznego w Łodzi
Dział Zamówień Publicznych
NIP: 7272329503
REGON: 471208164
KRS: 0000016979

podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuża termin dostawy do 48 godzin lub zezwoli na dostawę w terminie dłuższym niż 24 godziny za uprzednią zgodą Zamawiającego dla części nr 188 i 227?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

140. Dotyczy § 4 ust. 2 wzoru umowy oraz Pkt. 5 Formularz ofertowego – dostawy „na cito” lub „na ratunek”

Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w części nr 188 i 227 nie są lekami ratującymi życie tj. nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw z zastrzeżeniem „na cito”, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 4 ust. 2 wzoru umowy oraz Pkt. 5 Formularz ofertowego w zakresie dostaw „na cito” lub „na ratunek” nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 188 i 227.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

141. Dotyczy § 5 ust. 4 wzoru umowy - reklamacje

Treść § 5 ust. 4 wzoru umowy stanowi, że Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić dostawę w przypadku braków ilościowych w terminie 24h od dnia zgłoszenia braków.

Zgodnie z prawem cywilnym przed wykonawcą wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji i wysłanie brakującego towaru w terminie 24 godzin jest trudne do wykonania.

W związku z powyższym czy Zamawiający zmieni zapisy wzoru umowy na możliwe do zrealizowania, zgodnie z zasadami dobrej praktyki gospodarczej oraz prawa cywilnego wyznaczając termin rozpatrzenia reklamacji i odesłanie brakującej ilości towaru na min. 2 dni robocze w przypadku braków ilościowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

142. Dotyczy § 7 ust. 7 wzoru umowy – rozliczenia kar umownych

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu w umowie dotyczącej sposobu rozliczania kar umownych?

Zgodnie z obecnym brzmieniem umowy, kary umowne są w przypadku zaistnienia podstaw do ich naliczenia zostaną potrącone z należnego Wykonawcy wynagrodzenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

143. Czy Zamawiający w par. 5.4 wydłuża terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

144. Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 7.1.1 z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

145. Jak postąpić w sytuacji braku na rynku lub zaprzestania produkcji? Wycenić po ostatniej cenie jak i wpisać taką informację pod pakietem, czy w ogóle nie wyceniać danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zadania osobnego pytania do każdej pozycji.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

147. Czy Zamawiający dopuści zamianę fiołki na ampułki i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

148. Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie produktów w opakowaniu zbiorczym innym niż opisany w SWZ z odpowiednim przeliczeniem ?

www.usk2.lodz.pl

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny nr 2
Uniwersyteku Medycznego w Łodzi
Dział Zamówień Publicznych
NIP: 7272329503
REGON: 471208164
KRS: 0000016979

Odpowiedź: Zgodnie ze sposobem przebiegu opisanym w SWZ.

149. Prosimy Zamawiającego o informację czy w przypadku niepełnych opakowań zaokrąglić opakowania w górę, w dół czy podać liczbę do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zgodnie ze sposobem przebiegu opisanym w SWZ.

150. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1,2,4-5:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w razie zwłoki w dostarczeniu zamówionego towaru lub towaru wolnego od wad w przypadku reklamacji jakościowej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości:

1.1 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, przy czym kara umowna za zwłokę w dostarczeniu danego zamówienia nie może przekroczyć 10 % wartości tego zamówienia (dotyczy pakietów 1-180)

2. Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną (dotyczy przedmiotu użyczenia):

a. za nieprzekazanie przedmiotu użyczenia lub dokumentów określonych w §1A ust. 7 w ustalonym terminie -50 zł za każdy dzień zwłoki. W przypadku zwłoki powyżej 7 dni Zamawiający ma prawo w terminie 30 dni do odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy bez wyznaczenia dodatkowego terminu i naliczenia kary wynikającej z postanowienia ust. 1.7, niniejszego paragrafu;

b. za brak wykonania którejkolwiek czynności o których mowa w §1A ust. 14 - 50 zł za każdy dzień zwłoki;

c. za niewykonanie naprawy przedmiotu użyczenia w terminie - 50 zł za każdy dzień zwłoki/ nie dotyczy przypadku, w którym Wykonawca dostarczył zastępczy przedmiot użyczenia zgodnie z §1A ust. 19/;

d. za zwłokę w dostarczeniu zastępczego przedmiotu użyczenia w przypadku, o którym mowa w § 1A ust. 19 -50 zł za każdy dzień zwłoki;

e. za zwłokę reakcji serwisu na zgłoszoną usterkę/naprawę – 50 zł za każdy dzień zwłoki;

f. za brak wpisów w paszporcie - 50 zł za każde naruszenie.

4. W razie rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §8 ust. 2, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części kwoty towaru dla zamówienia podstawowego (bez prawa opcji).

5. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 1 ust. 5, w wysokości 50 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji. Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że w razie, gdyby kara umowna nie pokryła poniesionej przez Zamawiającego z w/w tytułu szkody (w szczególności nałożonych na Zamawiającego przez uprawnione organy lub podmioty kar), będzie on uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

151. Dot. § 4 ust. 2 wzoru umowy

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy w trybie „na cito” lub „na ratunek” do 12 godzin od poniedziałku do piątku, z pominięciem dni ustawowo wolnych od pracy w części nr 32, 217, 218?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

152. Dot. § 5 ust. 4 wzoru umowy

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w § 5 ust. 4 miał na myśli uzupełnienie braków ilościowych w terminie 24h godzinny w dni robocze? Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

153. Dot. § 4 ust. 10 wzoru umowy

W związku z zapisami § 11 ust. 2 wzoru umowy prosimy o wykreślenie § 4 ust. 10 lub zmianę jego treści na:

„10. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu pełnowartościowego, nieuszkodzonego, nieotwartego towaru w ciągu 30 dni od dnia dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

154. Pytanie 1. dotyczy umowy § 4 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z przyszłej umowy przetargowej dostaw na ratunek w ciągu 8 godzin lub pozwolił na modyfikację zapisów przyszłej umowy poprzez wydłużenie czasu realizacji powyższych zamówień do 1 dnia roboczego dla asortymentu zawartego w formularzu asortymentowo – cenowym w części 194 i 219 ?

Uzasadnienie:

Leki z w/w pakietów objęte postępowaniem przetargowym nie są lekami na ratunek życia a lekami z programów lekowych, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

155. Pytanie 2. dotyczy umowy § 4 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów „cito” w dni wolne od pracy (soboty, niedziele i święta) do 24 godzin licząc od daty i godziny zamówienia dla asortymentu zawartego w części nr 13-4?

Uzasadnienie:

Powymazka prośba związana jest z koniecznością specjalnego uruchomienia magazynu, który w dni ustawowo wolne od pracy jest zamknięty. Proces ten ma swoje ograniczenia w postaci zasobów ludzkich uprawnionych do w/w działania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

156. Dotyczy § 3 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

157. Dotyczy § 3 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw w trybie „na cito” lub „na ratunek” z 12 na 24 godziny? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

158. Dotyczy § 5 ust. 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadań jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

159. Czy Zamawiający w sytuacji gdy określa postać wymaganego preparatu jako tabletkę, wyraża zgodę na wycenę preparatów w postaci wszystkich rodzajów tabletek, tj.: tabletek zwykłych, drażynowanych lub tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania właściwości farmakokinetycznych leku.

160. Czy Zamawiający w sytuacji gdy określa postać wymaganego preparatu jako kapsułkę, wyraża zgodę na wycenę wymaganego preparatu w postaci kapsułek, kapsułek twardej lub kapsułek miękkie (elastycznej)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania właściwości farmakokinetycznych leku.

161. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamienne tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania właściwości farmakokinetycznych leku.

162. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

163. 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 - czy należy wyznaczyć ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zadania osobnego pytania do każdej pozycji.

164. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania dostępności przez cały okres trwania umowy.

165. Dot. części 161 poz. 9 Ze względu na problemy z dostępnością ww. leku zwracamy się z prośbą o wydzielanie powyższych pozycji z pakietu. Państwa zgoda rozszerzy grupę potencjalnych Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

166. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku problemów z dostępnością danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ostatniej ceny, która będzie utrzymana.

167. Czy Zamawiający dopuści w Części 10 poz. 28 produkt MASC PIECIORNIKOWA ZLOZONA 20G ZIAJA? Nie istnieje na rynku preparat zawierający 2g wyciągu z płynnego płciornika jednocześnie bez zawartości boraksu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

168. Czy Zamawiający dopuści w Części 10 poz. 28 produkt TORMENTIOL MASC 20G? Nie istnieje na rynku preparat zawierający 2g wyciągu z płynnego płciornika jednocześnie bez zawartości boraksu.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje FAC.

169. Dot. pakiet 35 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści ofertę na TERLIPRESSYNE EVER 1mg, 5ml x 5 fiolek. Zgodnie z rejestracją i zapisami w CHPL Terlipressyna EVER, 5 ml roztworu do wstrzyknięć zawiera 1mg terlipressyny octanu(Terlipressini acetat) co odpowiada 0,85 mg terlipressyny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

170. Dot. pakiet 35 poz. 2 Czy zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Dexmedetomidine EVER 10ml x 5 amp z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego produktu.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia: treść SWZ oraz treść załącznika nr 2 – Formularza asortymentowo-cenowego. Zmodyfikowany SWZ z załącznikami do pobrania ze strony Zamawiającego.

W związku z modyfikacją SWZ, na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert oraz zmienia termin związania ofertą:

Nowy termin składania ofert: 10.12.2025 r. godz. 09:15.

Nowy termin otwarcia ofert: 10.12.2025 r. godz. 09:20.

Nowy termin związania ofertą: 08.04.2026 r.

Działając w oparciu o art. 137 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320, j.t. ze zm.) Zamawiający w dniu 24.11.2025 r. przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie zmian, które zostało opublikowane w dniu 25.11.2025 r.

Z poważaniem

Zastępca Kierownika Działu Zamówień Publicznych

mgr. Marija Dyl-Niedzwiecka

Strona 25

