

Nr sprawy **36/2023/PN**

Bydgoszcz, dnia 17.11.2023 r.

strona internetowa prowadzonego postępowania

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na:

### DOSTAWY LEKÓW

Na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (*Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm. – dalej „ustawa Pzp”*) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów

- tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie
- tabletki lub kapsułki odwrotnie
- tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
- kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w części, której dotyczy zmiana i jej akceptacji przez Zamawiającego.**

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w części, której dotyczy zmiana i jej akceptacji przez Zamawiającego.**

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w części, której dotyczy zmiana i jej akceptacji przez Zamawiającego.**

#### **Pytanie nr 4**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

#### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia – z adnotacją pod daną częścią.**

#### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. W takim przypadku, jeżeli z wyliczeń wyjdzie liczba ułamkowa, należy dokonać wyceny opakowań do drugiego miejsca po przecinku zgodnie z regułą matematyczną.**

#### **Pytanie nr 7**

Dotyczy pakiet 28 pozycja 1 i 2

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty - Alkoholowy, bezbarwny płyn do dezynfekcji skóry. Zawiera subst.: izopropanol, etanol i alkohol benzylowy. Preparat gotowy do użycia. Produkt przeznaczony do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów . Produkt leczniczy. Butelka 1l i 350ml z atomizerem. Nazwa handlowa Skinsept pur

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 8**

Dotyczy pakiet 28 pozycja 3 i 4

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty - Alkoholowy, zabarwiony płyn do dezynfekcji skóry. Zawiera subst.: izopropanol, etanol i alkohol benzylowy. Preparat gotowy do użycia. Produkt przeznaczony do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz



płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów . Produkt leczniczy. Butelka 1l i 350ml z atomizerem. Nazwa handlowa Skinsept color.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 9**

Dot. Pak 13 poz 6

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji preparatu IOVERSOL (31,8 g = 15 g jodu/50 ml) o pojemności 50 ml, Zamawiający wyrazi zgodę o wykreślenie tej pozycji z pakietu?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

#### **Pytanie nr 10**

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 zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku zgodnie z zasadą matematyczną)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. W takim przypadku, jeżeli z wyliczeń wyjdzie liczba ułamkowa, należy dokonać wyceny opakowań do drugiego miejsca po przecinku zgodnie z regułą matematyczną.**

#### **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie 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 wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w pakiecie, której dotyczy zmiana i jej akceptacji przez Zamawiającego.**

#### **Pytanie nr 12**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie, ampulko-strzykawkę zamiast ampulek i odwrotnie, ampulko-strzykawkę zamiast fiolek i odwrotnie?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w pakiecie, której dotyczy zmiana i jej akceptacji przez Zamawiającego.**



**Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4 poz. 13 (Calcium gluconate ) wycenę preparatu Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp ?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4 poz.59 (Theophylline inj.) wycenę preparatu w dawce 20mg/ml;10ml, roztw.d/wst,infuz.,5 amp, ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 4 poz. 64 (TRANEXAMIC ACID) ? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z pakietu nr 6 poz. 72 (Diclofenac 0,025 g)?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z pakietu nr 6 poz. 102 (IBUPROFEN ZAWIESINA)?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z pakietu nr 6 poz. 110 (LACOSAMIDE SYROP)?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 poz. 173 (PROPYLTHIOURACIL 0,05G) wycenę preparatu o wielkości opakowania 90 szt w ilości 1 op, ponieważ tylko taki jest dostępny?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**



**Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 poz. 195 (THEOPHYLLINE 0,5G) wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu), ponieważ taki jest dostępny?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 21**

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z pakietu nr 6 poz. 199 (THIAMINE 0,003 G)?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 22**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 6 poz. 208 (TRANEXAMIC ACID tabl.)? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 23**

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z pakietu nr 8 poz. 17 (BISACODYL CZOPKI)?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 24**

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępności wykreśli z pakietu nr 8 poz. 69, 70 (METHYLPROSANILINE CHLORIDE)?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 25**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 9 poz. 34 (NALBUPHINE INJ.) ? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 10 poz. 6 (ARGIPRESIN INJ.) ? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**



**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 10 poz. 23 (DROTAVERINE INJ.) ? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 28**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 poz. 55 (PHENYTOINE INJ) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 poz. 56 (PROPAFENONE INJ) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10 poz. 43 (METHYLPREDNISOLONE INJ 0,04 G/1 ML) wycenę preparatu o nazwie handlowej Depo-Medrol, 40 mg/ml; 1 ml, zaw.do wstrzyk.,1fiol?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 11 poz. 3 (Pyrodoxine INJ) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 11 poz. 7 (Streptomycin INJ) wycenę preparatu dopuszczonego na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 23 poz. 2 i 4 (AMPHOTERICIN B 20 ML ORAZ MYCAFUNGIN 0,05G) ? Spowoduje to przystąpienie do pakietu większej ilości oferentów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 34**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 186. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuszcza. W części 6 poz. 186 Zamawiający oczekuje preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.**



**Pytanie nr 35**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 142

Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 36**

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 142

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

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 37**

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 46.

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38**

Czy Zamawiający z powodu zakończonej produkcji wykreśli z pakietu nr 10 poz. 14, 15 (CHLORPROMAZINE )?

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 39**

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40**

Dotyczy pakietu nr 22 poz. 2.

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

**Odpowiedź: W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji lub okresowy brak dostępności, należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.**

**Pytanie nr 41**

Dotyczy zadania 1 poz. 9

W związku z zakończeniem produkcji proszę o informację czy wpisać taką informację pod pakietem wraz z ostatnią ceną, czy w ogóle nie wyceniać danej pozycji ?



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie

**Odpowiedź:** W przypadku produktów, dla których występuje zaprzestanie produkcji należy dokonać wyceny w danej pozycji według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod częścią.

#### **Pytanie nr 42**

Dot. Części nr 6 poz. 111

Czy w Części nr 6 poz. 111 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 43**

Dot. Części nr 6 poz. 111

Czy w Części nr 6 poz. 111 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 44**

Dot. Części nr 6 poz. 150

Czy w Części nr 6 poz. 150 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego w opakowaniach x 40 tabl. po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie nr 45**

Dot. Części nr 6 poz. 185 i 186

Czy w Części nr 6 poz. 185 i 186 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 46**

Dot. Części nr 25 poz. 13

Czy w Części nr 25 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.





**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47**

Dot. Części nr 25 poz. 13

Czy w Części nr 25 poz. 13 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 48**

Dotyczy Załącznika nr 4 do swz.

Mając na względzie art. 433 ust. 4 ustawy pzp, wnosimy o wskazanie w minimalnej wartości lub wielkości wykonania Umów.

**Odpowiedź: Minimalna wielkość została określona w §2 ust. 15 projektu umowy.**

**Pytanie nr 49**

Dotyczy § 2 ust. 6 Załącznika nr 4 a – 4 e do swz.

„... 6. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania towaru o okresie ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Mając na względzie powyższe zwracamy się o zmianę wymagania minimum 12 miesięcy daty ważności dostarczanych produktów leczniczych na minimum 6 miesięcy, ze względu na fakt, że 12 miesięcy to całkowity czas trwania Umowy a dodatkowo Zamawiający dokonuje zamówień z terminem wykonania 24 godzin lub 12 godzin, co w znakomity sposób powoduje czas do zużycia zamówionych produktów.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy, stanowiącego Załącznik nr 4 do SWZ.**

**Pytanie nr 50**

Dotyczy § 5 ust. 5 Załącznika nr 4 a – 4 e do swz.

„... 3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto przedmiotu umowy, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.”

Mając na względzie miarkowanie kary oraz równość stron Umowy, wnosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający żąda zapłacenia ewentualnej kary od całkowitej wartości Umowy, gdzie Umowa może być np. wykonana w zakresie 90%?



Dodatkowo powstaje wyjaśnienie, dlaczego Zamawiający miałby karać wykonawcę za część umowy wykonaną prawidłowo?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w §5 ust. 5 i 6 w Załączniku nr 4 do SWZ.**

**§5 ust. 5 i 6 otrzymują brzmienie:**

***„5. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy brutto, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który została zawarta.***

***6. Z zastrzeżeniem art. 456 ust.1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% niezrealizowanej wartości przedmiotu umowy brutto, w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.”***

#### **Pytanie nr 51**

Dotyczy § 5 ust. 9, 10 Załącznika nr 4 do swz.

„... 9, 10. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.

7. Zamawiający może potrącić należność z tytułu kar umownych z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy.”

Mając na względzie powołane zapisy, wnosimy o wskazanie procedury odwoławczej w przypadku naliczenia kary umownej. Fakt, że naliczenie kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z uzasadnieniem, to dla zachowania równości podmiotów wnosimy o przewidzenie procedury odwoławczej w celu uniknięcia arbitralnej decyzji Zamawiającego, która nie zawsze musi być uzasadniona i prawidłowa.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy. W § 5 ust. 9 projektu umowy wskazano, że naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem i terminem zapłaty, która pełni rolę wezwania do zapłaty. Możliwość potrącenia wynika również z art. 498 § 1 kodeksu cywilnego.**

#### **Pytanie nr 52**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 21 poz 4 lek Fenobarbitale sodico 100 mg/2ml roztwór do wtrzykiwania: 5 x 2 ml szklane fiolki z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 53**

Zapytanie do SWZ Pakiet 27 POZ.10.

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję typu w/o (woda w oleju) przeznaczoną do regeneracji suchej skóry. Produkt zawiera w składzie m.in. masło shea, wit. E oraz glicerynę - która utrzymuje odpowiednie nawilżenie skóry. Emulsja szybko się wchłania, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabia efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry, zwiększa nawilżenie i elastyczność skóry. Produkt o pH naturalne dla skóry, nie zawiera barwników, nie zawiera parabenów, dermatologicznie przebadany. Kosmetyk, opakowanie 500 ml.



**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54**

Pakiet 4, Pozycja 12, CALCIUM CHLORIDE INJ. 1 G/10 ML:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55**

Pakiet 4, Pozycja 12, CALCIUM CHLORIDE INJ. 1 G/10 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 56**

Pakiet 4, Pozycja 60, TRAMADOL INJ. 0,1 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 57**

Pakiet 4, Pozycja 63, TRAMADOL INJ. 0,05 G/1 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 58**

Pakiet 9, Pozycja 26, MIDAZOLAM INJ. 0,005 G/1 ML:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 59**

Pakiet 9, Pozycja 26, MIDAZOLAM INJ. 0,005 G/1 ML:

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**



**Pytanie nr 60**

Pakiet 9, Pozycja 27, MIDAZOLAM INJ. 0,015 G/3 ML:

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 61**

Pakiet 9, Pozycja 27, MIDAZOLAM INJ. 0,015 G/3 ML:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 62**

Pakiet 9, Pozycja 27, MIDAZOLAM INJ. 0,015 G/3 ML:

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 63**

Pakiet 9, Pozycja 28, MIDAZOLAM INJ. 0,005 G/5 ML:

Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 64**

Pakiet 5, Pozycja 18, LIDOCAINE INJ. 0,02 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 65**

Pakiet 5, Pozycja 18, LIDOCAINE INJ. 0,02 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 66**

Pakiet 5, Pozycja 18, LIDOCAINE INJ. 0,02 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL



produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 67**

Pakiet 5, Pozycja 18, LIDOCAINE INJ. 0,02 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 68**

Pakiet 5, Pozycja 19, LIDOCAINE INJ. 0,04 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 69**

Pakiet 5, Pozycja 19, LIDOCAINE INJ. 0,04 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 70**

Pakiet 5, Pozycja 19, LIDOCAINE INJ. 0,04 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 71**

Pakiet 5, Pozycja 19, LIDOCAINE INJ. 0,04 G/2 ML:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 72**

Pakiet 5, Pozycja 20, LIDOCAINE INJ. 0,4 g/20 ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia



komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 73**

Pakiet 5, Pozycja 20, LIDOCAINE INJ. 0,4 g/20 ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 74**

Pakiet 5, Pozycja 20, LIDOCAINE INJ. 0,4 g/20 ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 75**

Pakiet 5, Pozycja 20, LIDOCAINE INJ. 0,4 g/20 ml:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 76**

Do §4 ust. 7 wzoru umowy.

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §4 ust. 7 wzoru umowy poprzez: usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na powyżej 20% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Wskazać należy, że zapis §4 ust. 7 ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie

Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

#### **Pytanie nr 77**

Do §4 ust. 10 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

#### **Pytanie nr 78**

Do §4 ust. 7-10 wzoru umowy.

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §4 ust. 7-10 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

#### **Pytanie nr 79**

Do §5 ust. 3, 4 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne za opóźnienie w usunięciu wad jakościowych lub braków ilościowych wynosiły 0,2% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

#### **Pytanie nr 80**

Do §5 ust. 5 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna za odstąpienie od umowy wynosiła 5% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

**Odpowiedź: Patrz odpowiedź nr 50.**

#### **Pytanie nr 81**

Dot. części nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabl. ulegającej rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

#### **Pytanie nr 82**

Dot. części nr 7 poz. 13

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 0,5g/5ml?



**Odpowiedź: TAK. Zamawiający w części nr 7 poz. 13 miał na myśli dawkę 0,5g/5ml.**

**Pytanie nr 83**

Dot. części nr 7 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. fiołka?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 84**

Dot. części nr 7 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a' 30 szt. z przeliczeniem ilości na 2 op.?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem.**

**Pytanie nr 85**

Dot. części nr 7 poz. 28

Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 0,4mg?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający w części nr 7 poz. 28 miał na myśli dawkę 0,4mg.**

**Pytanie nr 86**

Dot. części nr 9 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w dawce: 20mg/ml x 10 amp.?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 87**

Dot. części nr 15 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w op. a' 14 tabl. z przeliczeniem ilości na 18 op.?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 88**

Dot. części nr 20 poz. 2 i 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za mg do 4 miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę z zastrzeżeniem, że końcowe wartości liczbowe należy określić do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z opisem sposobu obliczenia ceny - Rozdział XXIV SWZ).**

**Pytanie nr 89**

Dot. części nr 25 poz. 6

Czy Zamawiający miał na myśli maść Cholesterolową?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający w części nr 25 poz. 6 miał na myśli maść cholesterolową.**

**Pytanie nr 90**

Dot. części nr 25 poz. 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 19 op. produktu?





**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

---

## **ZMIANA TREŚCI SWZ**

Zamawiający informuje, że w wyniku wprowadzenia powyższych zmian w treści Projektu umowy (załącznik nr 4 do SWZ), dołącza **ZAMIENNY Projekt umowy z dnia 17.11.2023 r.**

Dokument ten stanowi załącznik do niniejszego pisma i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Niniejsze pismo stanowi integralną część :

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2023/S 206-647440 z dnia 25.10.2023 r.

Termin oraz godzina składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie:

**28.11.2023 r.**

godz. **09:00** – składanie ofert

godz. **09:15** – otwarcie ofert.

### **Załączniki:**

1. Projekt umowy ZAMIENNY z dnia 17.11.2023 r.

**p.o. Dyrektora**  
*Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego*  
*im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy*  
**Edward Hartwich**

**Sprawę prowadzi:** Joanna Przybył  
Dział Zamówień Publicznych i Zakupów  
Tel. 52 32 62 220, e-mail zamowienia-pub@wsd.org.pl



Województwo  
Kujawsko-Pomorskie