

# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



## Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia .....2024 roku

ZP/p/22/2024

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pod nazwą: „Dostawa leków, kontrastów, testów paskowych do oznaczania poziomu glukozy oraz sprzętu jednorazowego”.

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ Nr 1

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi wyjaśnieniami.

#### Zestaw pytań nr 1

##### **Pytanie 1 – dotyczy części nr 28**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części 28 wapna sodowanego o poziomie pylenia (< 0,5mm) w przybliżeniu pomiędzy 0,3% -0,4% , absorpcji CO<sub>2</sub> w min. 130 l/kg ,w postaci nieregularnego granulatu 4x2mm, o składzie Ca(OH)<sub>2</sub> 82,50%, NaOH 3,5%, zawartości wilgoci 12-18%, w kanistrach 5 kg ?

##### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w produktu**

##### **Pytanie 2 – dotyczy części nr 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę , przypadku dopuszczenia wapna o gramaturze 5 kg , na przeliczenie ilości (tj. 90 op) ponieważ wapno 5 l odpowiada gramaturze 4,5 kg ?

##### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości**

#### Zestaw pytań nr 2

##### **Pytanie 1 – dotyczy części VI pozycja 163**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę

można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Zestaw pytań nr 3**

**Pytanie 1 – dotyczy części 20 poz. 23**

Czy Zamawiający w części 20 poz.23 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 2 – dotyczy części 20 poz. 23**

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

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 3 – dotyczy części 20 poz. 23**

Czy Zamawiający wydzielili z części 20 poz.23 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Zestaw pytań nr 4**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 23 poz. 142**

Czy w Części nr 23 poz. 142 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaofertowany 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 zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 2 – dotyczy części nr 23 poz. 86 i 87**

Czy w Części nr 23 poz. 86 i 87 (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 Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemioterapią**

## Zestaw pytań nr 5

### Pytanie 1

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

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny z informacją o braku produkcji danego preparatu.**

### Pytanie 2

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

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę**

### Pytanie 3

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

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów**

### Pytanie 4

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

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów**

### Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający nie wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp.**

### Pytanie 6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga podania ilości z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.**

### Pytanie 7

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

#### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku**

### Pytanie 8

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych,

wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

### **Odpowiedź Zamawiającego**

***Nie dotyczy SWZ.***

## **Zestaw pytań nr 6**

### **Pytanie 1 – Część 23, poz. 160 i 161**

Czy Zamawiający wykreśli z części 23 pozycje 160 i 161, których dystrybutorem jest tylko jeden dostawca, co powoduje niewspółmierne zawyżenie oferty cenowej u innych oferentów, a w efekcie nierówne traktowanie?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z części 23 pozycje 160 i 161***

## **Zestaw pytań nr 7**

### **Pytanie 1 – Część 23, poz. 149**

Czy Zamawiający wykreśli z części 23 pozycję 149 którego dystrybutorem jest tylko jeden oferent, pozostali oferenci nie mają możliwości wyceny oraz zakupu leku co powoduje brak możliwości przystąpienia innych oferentów, a w efekcie nierówne traktowanie.

### **Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z części 23 pozycji 149***

## **Zestaw pytań nr 8**

### **Pytanie 1 – dotyczy części 23, pozycja 305 z 329:**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Części 23 pozycja 305 z 329 („Ticagrelorum” 0,09 x 56 tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej) i utworzenie nowego pakietu obejmującego ww. produkt leczniczy.

Lekiem odpowiadającym opisowi w pozycji 305 Części 23 jest Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej. Jest on sprzedawany bezpośrednio przez ..... w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników.

Część 23 obejmuje aktualnie 329 pozycji asortymentowych. Wykonawca jest zainteresowany tylko wspomnianym „Ticagrelorum” 0,09 x 56tabl ulegające rozpadowi w jamie ustnej, z uwagi na model dystrybucji. W rezultacie obecny zakres Części 23 z jednej strony uniemożliwia nam zaoferowanie Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, a jednocześnie utrudnia złożenie oferty hurtowniom farmaceutycznym, realizującym kompleksowe zamówienia. Nawet gdyby hurtownia złożyła taką ofertę, to nie zrealizowałaby dostawy Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej, gdyż obecnie nie ma już możliwość zakupu tego produktu w .....

Chcielibyśmy podkreślić, że system sprzedaży bezpośredniej stosowany przez nas w stosunku do Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej w żadnym stopniu nie ogranicza konkurencji, a przede wszystkim dostępności leków dla pacjentów. Jako podmiot odpowiedzialny wybraliśmy model DTH, uznając go za optymalny dla zaopatrzenia szpitalnego. Zarazem w pełni zgodny z obowiązującymi regulacjami, w myśl, których obowiązek dostaw przewidziany w art. 36z Prawa farmaceutycznego nie ogranicza dostawców leków w wyborze modelu dystrybucji, w szczególności nie stoi na przeszkodzie prowadzeniu przez dostawców leków dystrybucji za pośrednictwem ograniczonej liczby hurtowników lub bezpośrednio do aptek lub szpitali (por. prof. dr hab. Tadeusz Skoczny, r.pr. Marcin Kolasiński, Ekspertyza naukowa: Obowiązek dostaw leków na rzecz hurtowników w świetle prawa

konkurencji i regulacji sektorowych, Uniwersytet Warszawski, Wydział Zarządzania, Centrum Studiów Antymonopolowych i Regulacyjnych).

Wydzielenie leku Brilique (ticagrelor) – 90 mg tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej do osobnego Pakietu nie tylko nie utrudni składania ofert, ale zapewni Zamawiającemu dostawę całego oczekiwanego asortymentu. Zarazem taka zmiana SWZ jest dozwolona na gruncie SWZ, stąd prosimy o pozytywne rozpatrzenie wniosku.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z części 23 pozycji 305**

**Zestaw pytań nr 9**

**Pytanie 1 – Odnośnie Części 10 formularza asortymentowo-cenowego:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Desfluranum płyn do inhalacji wziewnej o pojemności 250ml\*6butelek 56op?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Zestaw pytań nr 10**

**Pytanie 1 – Dotyczy Części 10 formularza asortymentowo-cenowego:**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Desfluranum płyn do inhalacji wziewnej oraz Sevofluranum płyn do inhalacji wziewnej w butelce wykonanej ze szkła?

Uzasadnienie: Ryzyko stłuczenia przy szklanych butelkach produktu oferowanego przez Wykonawcę są na poziomie ok. 1% (na podstawie testu upuszczenia przeprowadzonego przez niezależne laboratorium, przy użyciu zmodyfikowanego protokołu ISTA (załączone badanie testu upuszczenia w celach informacyjnych). Butelki z tworzyw sztucznych również mogą czasem ulec pęknięciu, jeśli spadną – istnieją publikacje to potwierdzające.

Warto zauważyć, że szkło było podstawowym wyborem do pakowania anestetyków wziewnych i było stosowane przez wszystkich producentów gazów anestetycznych. Zaletami tego rodzaju opakowania są przede wszystkim: przezroczystość butelki (zdecydowanie lepsza niż przy opakowaniach z tworzyw sztucznych), szkło jest materiałem obojętnym, szkło jest nieprzepuszczalne, więc para wodna (wilgoć) i tlen nie mogą dostać się do butelki, szkło jest materiałem podlegającym recyklingowi.

Ponadto dopuszczenie kolejnego oferenta do postępowania przetargowego może zagwarantować wybór najkorzystniejszej oferty oraz efektywne wydatkowanie środków

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Zestaw pytań nr 11**

**Pytanie 1 – Dotyczy Części 10 formularza asortymentowo-cenowego:**

Zwracam się z prośbą o informację w zakresie ilości i rodzaju parowników, które wykonawca zobowiązany jest dostarczyć.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga dostarczenia następującej ilości parowników:**

- aparat GE Carestation 650 – 5 parowników do sevoflurane i 5 parowników do desflurane
- aparat GE Aisys CS2 - 2 parowników do sevoflurane i 2 parowników do desflurane

**Zestaw pytań nr 12**

**Pytanie 1 – dotyczy części 23**

WCZĘŚĆ 23 - Lekiróżne Vlw pozycjinr 200METHYLPREDNISOLONUM40 mg x 1 fiol.+rozp.pr.do p.roztw.do wstrz.dopusci Methyloprednisolonum - Meprelon 32mg 3amp+3rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ?

Produkt generyczny o nazwie **Meprelon** dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych:

16mg, 32mg, 250mg, **1000mg** (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie)

oraz w trzech formach tabletkowych:

4mg, 8mg i 16mg (wszystkie formy tabletkowe są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

**Meprelon w swoim składzie nie zawiera alkoholu benzylowego.**

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Zestaw pytań nr 13**

**Pytanie 1 – dotyczy cz. 10**

Zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ Formularz asortymentowo - cenowy, Wykonawca zobowiązany jest do wyceny użyczonych parowników. W związku z powyższym zwracam się z prośbą o wyjaśnienie w jaki sposób Wykonawca ma dokonać wyceny? W formularzu asortymentowo cenowym do Części nr 10 nie ma przewidzianego miejsca do podania takiej wyceny, a Wykonawca nie może ingerować w załączony przez Zamawiającego dokument. Czy wykonawca zadowolony się odrębnym dokumentem z przedmiotową wyceną, będącym oddzielnym załącznikiem do oferty przetargowej Wykonawcy?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga dostarczenia wyceny użyczonych parowników w formie odrębnego dokumentu.**

**Zestaw pytań nr 14**

**Pytanie 1 – dotyczy części 13 poz. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gąbki kolagenowej w rozmiarze 10x10x0,5cm, nasączonej siarczanem gentamycyny, zarejestrowanej jako produkt leczniczy ze wskazaniem do leczenia zakażeń kości i tkanek miękkich oraz do zapobiegania tymże zakażeniom?

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

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

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie gąbki kolagenowej w rozmiarze 10x10x0,5cm**

**Zestaw pytań nr 15**

**Pytanie 1 – dotyczy wzoru umowy**

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

1. Za niewykonanie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy Zamawiający naliczał będzie kary umowne w wysokości:

c) za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy – w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż **50 zł i nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia**,

g) za nieudostępnienie/ nieudostępnienie w terminie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 6 w wysokości **10,00 zł** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie

h) za przeniesienie wierzycelności (cesja wierzycelności) wynikających z niniejszej umowy z naruszeniem zapisów § 4 ust. 7, w wysokości **5%** wartości brutto umowy

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ.**

## Zestaw pytań nr 16

### Pytanie 1 – dotyczy części nr 23

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP/p/22/2024, CZĘŚĆ 23 - Leki różne VI, pozycja 165 dotycząca „LACTOBACILL.ACIDOPHILUS, LACT.RHAMNOSUS” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza.**

## Zestaw pytań nr 17

**Pytanie 1** – Pakiet 5, Pozycja 15, FENTANYL CITRATE amp. 0,1 mg/2 ml x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wymaga**

**Pytanie 2** – Pakiet 5, Pozycja 16, FENTANYL CITRATE amp. 0,5 mg/10 ml x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wymaga**

**Pytanie 3** – Pakiet 5, Pozycja 21, MIDAZOLAMUM amp. 15 mg/3 ml x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 4** – Pakiet 5, Pozycja 22, MIDAZOLAMUM amp. 50 mg/10 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 5** – Pakiet 14, Pozycja 5, CEFTAZIDIMUM fiol. 1 g x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 6** – Pakiet 20, Pozycja 9, CALCII CHLORIDUM amp. 100 mg/ml 10 ml x 10: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozł. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozł. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml**

**Pytanie 7** – Pakiet 20, Pozycja 24, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 1% rozł.do wstrz. 10 mg/ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 8** – Pakiet 20, Pozycja 25, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 2% rozt.do wstrz. 20 mg/ml 20 ml x 5 fiol.: 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 Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 9** – Pakiet 20, Pozycja 26, LIDOCAINUM HYDROCHLORIDUM 2% rozt.do wstrz. 20 mg/ml 2 ml x 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 10** – Pakiet 20, Pozycja 29, METAMIZOLUM NATRICUM amp. 1 g/2 ml x5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 11** – Pakiet 20, Pozycja 30, METAMIZOLUM NATRICUM amp. 2,5 g/5 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 12** – Pakiet 20, Pozycja 48, TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM amp. 50 mg/ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 13** – Pakiet 20, Pozycja 51, TRAMADOLI HYDROCHLORIDUM amp. 100 mg/2 ml x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 14** – Pakiet 23, Pozycja 142, HYDROCORTISONUM prosz do sporz rozt do wstrz 100 mg/2 ml x 5 amp: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**



**Pytanie 1** – Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps., draż.-kaps., tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wyraża zgodę .**

**Pytanie 2** – Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz , amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 3** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku**

**Pytanie 4** – Prosimy o podanie w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) niż umieszczone w SWZ ( czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań z przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę**

**Pytanie 5** – 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 wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wymaga wyceny leku podając ostatnią cenę z adnotacją o braku dostępności.**

**Pytanie 6** – Dotyczy pakietu nr12, poz. 30, czy Zamawiający dopuści wycenę Nystatin TZF, 100 000 IU/ml,prosz.d/sp.zaw.doust.,5 g (24ml) w ilości 1950 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 7** – Dotyczy pakietu nr 12, poz. 34, czy Zamawiający dopuści wycenę Xifaxan, 200 mg, tabl.powł.,(i.rów),Delf,Włochy, 12 szt w ilości 82 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 8** – Dotyczy pakietu nr 13, poz. 10, czy Zamawiający dopuści wycenę Garamycin,2mg/cm<sup>2</sup> (130 mg gentam),gąbka,10x10x0,5cm,1 szt w ilości 60 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 9** – Dotyczy pakietu nr 13, poz12, czy zamawiający dopuści wycenę LinezolidKabi, 2 mg/ml;300 ml, roztw.d/inf.,10 but.KabiPac w ilości 210 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 10** – Dotyczy pakietu nr 15, poz. 6, czy Zamawiający dopuści wycenę LevofloxacinKabi, 5 mg/ml;100 ml, rozt.d/inf.,10poj.KabiPac w ilości 40 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 11** – Dotyczy pakietu nr 20, poz. 41, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.dojelit.twarde?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 12** – Dotyczy pakietu nr 20, poz. 42, czy zamawiający dopuści wycenę Polfilin, 300 mg/15 ml, konc.d/sp.roztw.d/inf.,10 amp w ilości 45 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 13** – Dotyczy pakietu nr 20, poz. 53, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.oprzედł.uwaln.?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 14** – Dotyczy pakietu nr 20, poz54, 55, 56, czy Zamawiający dopuści wycenę postać kaps.o przedł.uwaln.,tw.?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 15** – Dotyczy Pakietu nr 21, poz. 8, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.dojelit.?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 16** – Dotyczy Pakietu nr 21, poz10, czy Zamawiający dopuści wycenę Monover, 100 mgFe3+/ml;1ml, roztw.d/wstrz,infuz., 5 amp ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 17** – Dotyczy pakietu nr 22, poz. 4, czy Zamawiający dopuści wycenę Alantan Plus, (20 mg + 50 mg)/g, maść, 30 g w ilości 8 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 18** – Dotyczy pakietu nr 22, poz. 5, czy zamawiający dopuści wycenę SkinScabin, płyn,

pielęgnacyjny do skóry, 120 ml ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 19** – Dotyczy pakietu nr 22, poz. 7, czy Zamawiający dopuści wycenę Benzyna apteczna, płyn, 100 ml w ilości 20 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 20** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 51, czy Zamawiający dopuści wycenę CalciumGluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp w ilości 2 op?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 21** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 52, czy zamawiający dopuści wycenę CalciumTeva, tabl. musuj., 12 szt + 2 szt w ilości 20 op? (supl. diety) Brak na rynku jako prod. leczn.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 22** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 93, czy zamawiający dopuści wycenę postać Tabl. o przedl. uw. ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 23** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 151, czy Zamawiający dopuści wycenę Gensulin N, 300 j.m./3 ml, zaw. dowstrzyk., 5 wkładów w ilości 20 op? Lub prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 24** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 152, czy Zamawiający dopuści wycenę Gensulin R, 300 j.m./3 ml, roztw. dowstrzyk., 5 wkładów w ilości 100 op? Lub prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 25** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 153, czy zamawiający dopuści wycenę Abasaglar, 100 j.m./ml; 3 ml, roztw. do wstrz., 10 wkład. szkl. ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza z zachowaniem zapisu:**  
**Zamawiający wymaga aby w pozycjach 153( Insulinum Glargine ) i 156(Insulinum Lisprum)**  
**Wykonawca zaoferował produkt tego samego producenta**

**Pytanie 26** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 175, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Madopar 250, 200 mg+50 mg, tabl., 100 szt w ilości 4 op? Jeśli inny preparat prosimy o podanie przykładowej nazwy handlowej?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wymaga Madopar 250, 200 mg+50 mg, tabl., 100 szt**

**Pytanie 27** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 294, czy zamawiający dopuści wycenę Terlipressinacetate Altan, 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 28** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 296, 297, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.przedł.uw?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 29** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 305, czy Zamawiający dopuści wycenę postactabl.powl.?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z części 23 pozycji 305**

**Pytanie 30** – Dotyczy pakietu nr 23, poz. 223-225, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów stos. w chemioterapii część C ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 31** – Dotyczy pakietu nr 23 poz. 192. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 32** – Dotyczy pakietu nr 23 poz. 25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 33** – Dotyczy pakietu nr 23 poz. 305. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, preparat jest wyłącznie dystrybuowany przez producenta.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z części 23 pozycji 305**

**Pytanie 34** – Dotyczy pakietu nr 23 poz. 16, 323, 107, 321, Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu lub wykreślenie pozycji z powodu braku dostępności.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 35** – Dotyczy pakietu nr 23 poz. 201. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający nie wymaga**

**Pytanie 36** – Dotyczy pakietu nr 23 poz. 112. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampulki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Zestaw pytań nr 19**

**Pytanie 1 – Dotyczy wzoru umowy**

Do §1 ust. 5, §3 ust. 1 oraz §8 ust. 7 pkt 11 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §1 ust. 5, §3 ust. 1 oraz §8 ust. 7 pkt 11 wzoru umowy poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 5, §3 ust. 1 oraz §8 ust. 7 pkt 11 wzoru umowy jest na tyle ogólna oraz nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym, nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

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

KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 2 – Dotyczy wzoru umowy**

Do §2 ust.3 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na dostarczenie towaru do godziny 13.00?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 3 –** Dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za nienależyte wykonanie umowy do wysokości 5% wartości brutto nienależycie wykonanej części umowy?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 4 –** Dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 5 –** Dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 1 lit. g) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za nieudostępnienie wymaganych dokumentów w terminie do wysokości 100,00 zł brutto za każde tego rodzaju zdarzenie?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 6 –** Dotyczy wzoru umowy

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

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

**Pytanie 7 –** Dotyczy wzoru umowy

Do §5 ust. 9 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż zapis §5 ust. 9 wzoru umowy zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy oraz kosztów transportu.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Jak w SWZ**

### **Pytanie 8 – Dotyczy wzoru umowy**

Do §7 ust. 5 oraz §8 ust.7 pkt 14) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia umownego wskazanego w §7 ust. 5 oraz §8 ust.7 pkt 14) wzoru umowy, mając na uwadze, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust.1 PZP powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, które nie może być wprowadzane do umowy w sprawie zamówienia publicznego, a nadto stanowi zakazaną praktykę na podstawie art. 9 ust. 2 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów, co w konsekwencji obarcza czynność prawną sankcją nieważności

Zastrzeżenie §7 ust. 5 i §8 ust.7 pkt 14) wzoru umowy skutkuje przyjęciem niedopuszczalnej praktyki, iż Wykonawca nie będzie w stanie ustalić minimalnej wielkości przyszłego swojego świadczenia oraz wysokości odpowiadającego mu świadczenia Zamawiającego. Próba jednostronnego kształtowania przez Zamawiającego zasad realizacji zamówienia naraża Wykonawcę na realne straty finansowe w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie na etapie składania oferty, podczas gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy może okazać się znikomy albo w ogóle nierealizowany. Powyższe działanie Zamawiającego jest sprzeczne z art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021, poz. 1129)- dalej zwane jako PZP, w sposób rażąco naruszając równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe odgórne ustalanie cen jednostkowych, które obowiązują w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu dowolne ograniczenia wielkości zamówienia.

Praktyka ta jest również niezgodna z brzmieniem art. 99 ust. 1 PZP ponieważ Zamawiający w projekcie umowy zastrzega możliwość niewykonywania zamówienia już na etapie jego realizacji. Zastrzeżenie prawa nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw (precyzyjnie wskazaną w opisie przedmiotu zamówienia), poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy zostało zakwestionowane w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej w wyr. z 2.1.2017 r. (KIO 2346/16, niepubl.). KIO uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Podobnie w orzeczeniu z dnia 8 listopada 2021 r. sygn. 3107/21 KIO stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, również w przypadku braku zgody wykonawcy na odpowiednie obniżenie ceny, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP. Takie jednostronne narzucanie warunków realizacji umowy należy kwalifikować jako bezwzględnie zakazane na gruncie z art. 9 ust.2 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2021 poz. 275).

Wreszcie podnieść należy, iż kwestionowane postanowienie umowne wpisuje się w katalog niedozwolonych praktyk Zamawiających, które są publikowane przez Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych. Organ ten w ramach realizacji swoich obowiązków ustawowych przewidzianych w art. 469 pkt 8 PZP jako jedną z przykładowych klauzul umownych, którą należy uznać za niezgodną z art. 433 PZP wskazuje następujący postanowienie: Zamawiającemu przysługuje prawo do niezrealizowania pełnej ilości i asortymentu umowy określonych w umowie. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia.

### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ**

### **Pytanie 9 – Dotyczy wzoru umowy**

Do §8 ust. 7 pkt 1, pkt 12, pkt 13 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

**Jak w SWZ**

## **Zestaw pytań nr 20**

### **Pytanie 1 – Dotyczy części 13 pozycja 3 i 4**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 pozycja 3 i 4 opakowanie typu KabiPack x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 2** – Dotyczy części 13 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 pozycja 12 opakowanie typu KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 3** – Dotyczy części 14 pozycja 5-7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 pozycja 5-7 opakowanie typu fiolka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 4** – Dotyczy części 15 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 pozycja 6 opakowanie typu KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 5** – Dotyczy części 20 pozycja 39

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 20 pozycja 39 aby produkt Noradrenalina posiadał na podstawie ChPL możliwość podania poza dostępem dożylnym ze wskazanym miejscem alternatywnego podania w sytuacji gdy dostęp dożylny jest ograniczony a produkt był w opakowaniu typu ampułka x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 6** – Dotyczy części 30 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 30 pozycja 2 Propofol 50ml x 10 fiolek w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 7** – Dotyczy części 34 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 34 pozycja 5 worek typu FreeFlex 1000mlx 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 8** – Dotyczy części 39 pozycja 1,3,4,7,8,10,11,16,17,18,21

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 39 pozycja 1,3,4,7,8,10,11,16,17,18,21 opakowanie typu KabiClear x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 9** – Dotyczy części 39 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 39 pozycja 5 opakowanie typu KabiPack x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**



## **Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 10** – Dotyczy części 39 pozycja 2,6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 39 pozycja 2,6 opakowanie typu KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 11** – Dotyczy części 39 pozycja 19,22

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 39 pozycja 19,22 opakowanie typu KabiPack x 10 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

## **Zestaw pytań nr 21**

**Pytanie 1 – PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ**

**Pytanie 1 – dotyczy rozdziału VI pkt 1.2 ppkt a)**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu 28 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Przedmiot zamówienia w pakiecie 28 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający w pak.28 nie wymaga posiadania uprawnień do prowadzenia hurtowni farmaceutycznej.**

**Pytanie 2 – PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Pytanie 2 – dotyczy pakietu 28**

Czy Zamawiający wymaga wapno sodowane w postaci krótkich porowatych pałeczek o średnicy 3mm, absorbujące w przedziale 120-180 litrów CO<sub>2</sub>/1 litr w zależności od intensywności użytkowania, szybkości przepływów anestetycznych, rodzaju i liczby zabiegów i czasu ich trwania, które zawiera w swoim składzie 97% wodorotlenku wapnia i nie więcej niż 3% wodorotlenku sodu, 13-17% wody. Daje jednoznaczne rozpoznanie zużycia poprzez indykator zużycia – fiolet etylenowy, zmieniający barwę z białej na fioletową. Zakres temperatur przechowywania: -20°C +50°C. Proponowane wapno medyczne jest zaakceptowane przez farmakopee brytyjską i amerykańską?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

## **Zestaw pytań nr 22**

**Pytanie 1 – Dotyczy Pakietu 36, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści proszek hemostatyczny, w postaci skrobi, pomagający w tamowaniu krwawień podczas zabiegów chirurgicznych, nie zawierający składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego. Możliwość do zastosowania w laparoskopii wraz z aplikatorem. Całkowita wchłanianość w ciągu max. 48 godz. Gotowy do użycia po wyjęciu z opakowania bez konieczności wcześniejszego przygotowania, nie wymaga przechowywania w specjalnych warunkach. Możliwość zastosowania przy autotransfuzjach krwi potwierdzona w instrukcji użytkowania. Pakowanie 3g po 5 szt.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 1 – Dotyczy Pakietu 36, poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje, aby aplikator 38 cm był tego samego producenta co proszek hemostatyczny z poz. 1, co zapewnia kompatybilność produktów oraz pewność użycia przez operatora.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga, aby aplikator był tego samego producenta co proszek hemostatyczny**

**Pytanie 1 – Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. b) wzoru umowy**

Prosimy o naliczanie kary od wartości nienależycie zrealizowanej umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Jak w SWZ***

**Pytanie 1 – Dotyczy § 5 ust. 3 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie limitu kary do 30%.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Jak w SWZ***

**Zestaw pytań nr 23**

**Pytanie 1 – dotyczy części nr 29**

Wnosimy o dopuszczenie w Części 29 pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym przynajmniej 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający dopuszcza***

**Pytanie 2 – dotyczy części nr 29**

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych przeznaczonych do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żylniej. Pomiary za pomocą glukometru z wykorzystaniem próbki krwi tętniczej w praktyce nie są wykonywane z powodu trudności we wprowadzaniu tak uzyskanej próbki na pasek.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ***

**Pytanie 3 – dotyczy części nr 29**

Prosimy o wskazanie ilości glukometrów, które wykonawca będzie musiał dostarczyć wraz z paskami testowymi w ramach realizacji umowy przetargowej.

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający wymaga dostarczenia 30 szt. glukometrów***

**Pytanie 4 – dotyczy części nr 29**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Części 29 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający nie wymaga***

**Pytanie 5 – dotyczy części nr 29**

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaoferowane w Części 29 były przeznaczone do glukometru z możliwością wyboru odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

**Odpowiedź Zamawiającego**

***Zamawiający wymaga***

**Pytanie 6 – dotyczy części nr 22 poz. 24**

Czy w Części 22 poz. 24 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 Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 7 – dotyczy części nr 22 poz. 24**

Czy w Części 22 poz. 24 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 Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 8 – dotyczy części nr 22 poz. 37**

Czy w Części 22 poz. 37 Zamawiający dopuści zaoferowanie funkcjonalnie równoważnego produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Sebacate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 9 – dotyczy części nr 23 poz. 165**

Czy w Części 23 poz. 165 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 10 – dotyczy części nr 23 poz. 165**

Czy w Części 23 poz. 165 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 11 – dotyczy części nr 23 poz. 274**

Czy w Części 23 poz. 274 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Poniżej porównanie produktów:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do	zaburzenia mikroflory jelitowej u	zaburzenia mikroflory jelitowej u

stosowania	dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Zestaw pytań nr 24**

**Pytanie 1 – Dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia części III punkt 5**

Uprzejmie informujemy, iż wyspecyfikowane przez Zamawiającego produkty w pakiecie 2 pozycja 1-17 mają średnio 9-cio miesięczny termin ważności od momentu wyprodukowania w fabryce, zatem żaden z przystępujących Oferentów do tego zadania, nie jest w stanie spełnić warunków SWZ dot. dostaw.

W związku z tym, iż w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu prosimy Państwa, aby Zamawiający uwzględnił specyfikę produktów w zadaniu 2 pod kątem terminu ważności i zaakceptował dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym, niż połowa terminu ważności dla danego produktu, ale nie krótszym niż 6 miesięcy oraz przy zachowaniu uprzedniego poinformowania oraz otrzymania zgody od Zamawiającego w przypadku krótszego terminu ważności.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający zaakceptuje dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważność nie krótszymi niż 6 miesięcy**

**Pytanie 2 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 3.**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety o kaloryczności 1-1,1 kcal/ml, o zawartości białka 4-4,5g/100ml, z zawartością DHA+EPA nie mniej niż 30mg/100ml, oraz osmolarności do 280mOsmol/l? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 3 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 4**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety z zawartością DHA+EPA nie mniej niż 30mg/100 ml, o osmolarności do 400mOsmol/l? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 4 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 5**

Czy Zamawiający miał na myśli dietę **niskobiałkową**(3,9g/100ml; 11% En z białka)opartej na białku serwatkowym?Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza dietę niskobiałkową(3,9g/100ml; 11% En z białka)opartej na białku serwatkowym**

**Pytanie 5 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety opartej o 4 źródła białka źródła białka (kazeina, serwatka, groch, soja)? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 6 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 7**

Czy Zamawiający miał na myśli dietę cząstkowa w proszku będąca źródłem białka i wapnia,95% energii pochodzi z białka, tłuszcz 1,6g /100ml? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 7 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 11**

W związku z zaprzestaniem produkcji diety w opakowaniu 1000 ml, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyspecyfikowanej diety w opakowaniu 500 ml-butelka z przeliczeniem ilości (tj.  $120 = 1000\text{ml} \times 2 (0,5 \text{ litra}) = 240$ )? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania z przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 8 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 13**

Czy Zamawiający miał na myśli dietę wspomagającą leczenie ran i odleżyn o zawartości białka 8,8g/100ml? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 9 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 16**

Czy w związku z wycofaniem z obrotu a tym samym brakiem na rynku polskim wyspecyfikowanego produktu w **pakiecie 2 w poz. 16**, Zamawiający zgodzi się na wykreślenie powyższej pozycji z pakietu lub na wycenę po ostatniej cenie rynkowej i umieszczenie informacji pod pakietem o wycofaniu z produkcji?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający zgadza się na wykreślenie powyższej pozycji**

**Pytanie 10 – Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 22**

Czy Zamawiający miał na myśli Zgłębnik nosowo-żołądkowy przeznaczony do żywienia dojelitowego bezpośrednio do żołądka wyposażony w dodatkowy port do odbarczania przeznaczony do ewakuacji treści żołądka w rozmiarze zgłębnika **Ch14/110 cm**? Pozostałe cechy produktu zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Zestaw pytań nr 25**

**Pytanie 1 – dotyczy części 29**

Czy Zamawiający dopuści w części 29 testy paskowe do glukometru, które mają zakres temperatury przechowywania od 2 do 30 stopni Celsjusza oraz wielkość kropli krwi 0,5 mikrolitra i jednocześnie spełniają wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego dla tej części postępowania?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie 2 – dotyczy części 29**

Ile sztuk nowych, bezpłatnych glukometrów Zamawiający wymaga, aby były dostarczone w trakcie trwania umowy na dostawę testów paskowych będących przedmiotem części 29?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wymaga dostarczenia 30 szt. glukometrów**

**Zestaw pytań nr 26**

**Pytanie 1 – dotyczy Część 13 zadanie 10:**

Czy dopuszczają Państwo rozmiar gąbki 10x10x0,5. Rozmiar podany w tym zadaniu nie istnieje?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 2 – Część 22 zadanie 7:**

Czy w związku z zakończoną produkcją preparatu recepturowego Benzinum płyn 85g – wyraża Państwo zgodę na wycenę wyrobu medycznego (zmiana statusu i stawki VAT na 23%) Benzyna apteczna 100ml 69gr Jeżeli tak to jaką ilość wycenić?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie 3 – Część 22 zadanie 22:**

Czy podana dawka 0,005% 15g jest prawidłowa? Czy chodzi o 0,5 mg/g (0,05%) podana dawka nieistnienie?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający prosi o zapis: fluticasoni propionas krem 0,5 mg/ml**

**Pytanie 4 – Część 22 zadanie 23:**

Czy dopuszczają Państwo produkt Formaldehyd 4% 1kg (formalina buforowana r-r 4% formaliny)?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 5 – Część 23 zadanie 51:**

Czy dopuszczają Państwo produkt Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml\*5amp?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 6 – Część 23 zadanie 175:**

Czy chodzi o dawkę 200mg + 50mg?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający prosi o zapis : Levodopum + Benserazidi Hydrochloridum kaps. 200mg + 50mg**

**Zestaw pytań nr 27**

**Pytanie 1 – Dotyczy części 2, pozycja 10**

Dotyczy pakietu nr: 2, pozycja 10

Czy Zamawiający miał na myśli dietę kompletną pod względem odżywczym normalizującą glikemienormokaloryczną(1-1,1kcal/ml), zawartość białka4-4,5g/100ml?Pozostałe cechy produktu zgodne z SWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający dopuszcza**

**Zestaw pytań nr 28**

**Pytanie 1 – Dotyczy części 12, pozycja 30**

Pytanie do SWZ formularz cenowy część 12 poz. 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę NYSTATIN TZF 100 000IU/ML 5G PROSZ.24ML? Jeśli tak, ile opakowań należy wycenić?

**Odpowiedź Zamawiającego**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 1 – Dotyczy Część 13, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści lek w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji?

**Odpowiedź Zamawiającego**  
**Zamawiający dopuszcza.**

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

SPECJALISTA  
ds. zamówień publicznych  
A. Waraczewska  
mgr inż. Aleksandra Waraczewska

Załączniki:

Ulotka produktu do zestawu pytań nr 3