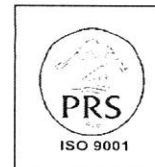


**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszckielce.pl](mailto:szpital@wszckielce.pl)  
[www.wszckielce.pl](http://www.wszckielce.pl)



EZ/111/2024/UG

Kielce dn. 15.07.....2024r.

***Do wszystkich zainteresowanych***

dot. postępowania o udzielenia zamówienia publicznego prowadzonym w przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.) na ***Sukcesywna dostawa leków ogólnych, antybiotyków, płynów infuzyjnych i produktów do żywienia dla potrzeb Apteki Szpitalnej Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach***, znak sprawy: EZ/111/2024/UG

Działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców o wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia złożone w postępowaniu.

**Dot. wzoru umowy**

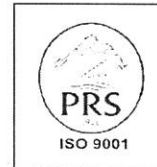
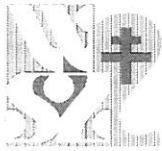
**Pytanie 1**

Dotyczy § 3 ust. 6 wzoru umowy w zakresie Pakietu nr 66 - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności minimum 6 miesięcy. § 3 ust. 6 wzoru umowy dla Pakietów 59,60,61,62,63,64,65,66,67,68,69 otrzymuje brzmienie.

„Wykonawca gwarantuje, iż dostarczony towar będzie miał co najmniej 12 miesięczny/ 6 miesięczny\* okres przydatności do użycia, jak również że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta) pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu”.

\*Dotyczy Pakietów 59,60,61,62,63,64,65,66,67,68,69



### **Pytanie 2**

Dotyczy § 4 ust. 1 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 3**

Dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw z 12 na 24 godziny? Wydłużenie terminu dostaw pozwoli na udział Wykonawców z różnych regionów, a tym samym zwiększy konkurencyjność.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 4**

Dotyczy § 9 ust. 2 pkt a) wzoru umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 5**

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 2 a) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 10% na 5% oraz wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 6**

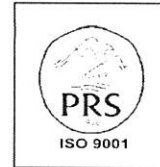
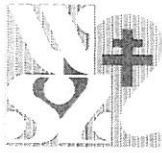
Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 2 b) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową z 500,00 zł na 50,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 7**

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 2 c) wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych w okresie gwarancji/rękojmi z 400,00 zł na 50,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.



---

### Pytanie 8

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 2 d) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia z 300,00 zł na 50,00 zł każdorazowo za stwierdzone uchybienie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową, zgodnie z par. 9. „Odmowa odbioru towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC. W razie nieuznania reklamacji naraża Wykonawcę na rażącą stratę w postaci kosztów dwukrotnego dostarczenia towaru do Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 10

Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 10.1.2.b) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 11

Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 10.1.2.c) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

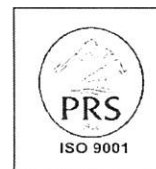
### Pytanie 12

Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 10.1.2.d) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 13

Czy Zamawiający w par. 13.5 wprowadzi automatyczną zmianę ceny brutto w razie zmiany stawki VAT? Obecne zapisy, w razie braku zgody Zamawiającego, grożą Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na podpisanie aneksu, a w tym czasie przecież realizować będzie(a zatem i fakturować) bieżące dostawy. Należy nadto zauważyć, że wzrost stawki VAT nie powoduje wzrostu kosztów dostawy – Wykonawca ma po prostu obowiązek stosowania aktualnej stawki VAT i żądania jej zapłaty od Zamawiającego, więc po stronie Wykonawcy nie następuje żaden wzrost „kosztów”.



---

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 14**

Dotyczy § 10 ust. 2a) umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na poniższą modyfikację :„2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu: a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% nie zrealizowanego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1” W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 15**

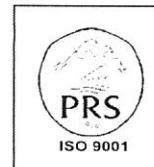
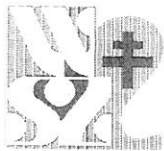
Zamawiający w § 4 ust. 3 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw służących ratowaniu zdrowia/życiu pacjenta w terminie 12 godzin od wezwania i będą realizowane przez 7 dni w tygodniu. Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy realizowane są od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia? Prośbę swą motywujemy tym, iż produkt leczniczy znajdujący się w pakiecie nr 38 nie jest lekiem na ratunek życia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis § 4 ust. 3, dotyczy wyłącznie leków/preparatów służących ratowaniu zdrowia/życia pacjenta w trybie pilnym, w innym przypadku nie ma zastosowania.

#### **Pytanie 16**

Zamawiający w § 3 ust 10 warunków umowy, użył sformułowania: „W przypadku zwrotu towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktów w aptece od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru” Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy zwroty są akceptowane pod warunkiem, że:

- wniosek o zwrot został zgłoszony w ciągu 5 dni od nabycia (otrzymania dostawy) produktu,
- produkty są pełnowartościowe, opakowania są czyste, nieuszkodzone, nieotwarte, zabezpieczenie ATD (Antietampering Device) są nienaruszone, produkty nie są opisane żadnymi ad notacjami (np. długopisem), ani oznakowane etykietami szpitala
- numery seryjne zwracanych produktów posiadają status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL) [Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy do konano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS], d) do zwracanych produktów leczniczych ( zarówno lodówkowych jak i o pokojowej temperaturze przechowywania) dołączane są rejestry temperatury (preferowane elektroniczne) z przechowania produktu w aptece szpitalnej, potwierdzające przechowywanie w warunkach określonych w dokumentacji rejestracyjnej



(pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu i Charakterystyce Produktu Leczniczego) Informacje dot. zwrotu zawarte w pkt a-d są warunkami bezwzględny dla Wykonawcy do zawarcia umowy. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu, a przekroczenie wyżej wskazanego terminu powoduje konieczność utylizacji leku. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu znajdującego się w § 3 ust 10 warunków umowy-załącznik nr 3 bądź wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisów z pkt a -d zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla części nr 38?

Uzasadnienie: Tego typu postanowienia prowadzą de facto do sytuacji, w której Wykonawca nie ma możliwości wyceny ryzyka kontraktowego oraz określenia minimalnego progu złożonych przez Zamawiającego zamówień w ramach umowy, bowiem każdy zamówiony towar może zostać zwrócony Wykonawcy. Postanowienia te stoją zatem w sprzeczności z art. 433 pkt 4) ustawy PZP i stanowią przykład tzw. klauzul abuzywnych w prawie zamówień publicznych.

Wskazać nadto należy, że Zamawiający ja ko profesjonalista, kierujący się wiedzą i doświadczeniem potrafi przewidywać o kreślone okoliczności mające wpływ na dokonywane zakupy i leków dostosowane do jego potrzeb. Ponadto Wykonawca podkreśla, że każdy profesjonalny podmiot działający w branży farmaceutycznej ma z góry określoną procedurę zwrotu leków. Zgodnie z procedurami Roche, odbiorca (Zamawiający) ma maksymalnie 5 dni na zgłoszenie wniosku o zwrot leku od jego otrzymania, przy czym zwracane mogą być wyłącznie produkty o aktywnym statusie realizacyjnym, które przebywały poza kontrolą Roche łącznie nie dłużej niż 30 dni, pod warunkiem, że zostały udokumentowane warunki przechowywania (także w weekendy i dni wolne od pracy) w postaci rejestru temperatury określonego dla danego leku. Zatem trudno oczekiwać, aby jakikolwiek podmiot wyraził zgodę na tego typu postanowienia, które dla Wykonawcy oznacza ją podwójną stratę, tj. zwrot kwot zapłaconych przez Zamawiającego oraz konieczność utylizacji leków.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 17**

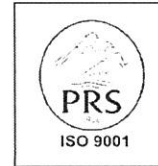
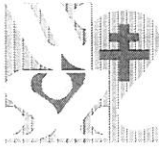
dotyczy zapisów umowy §10 pkt 2) b) Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę sposobu naliczania kar za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową na wysokość 1% niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 18**

dotyczy zapisów SWZ pkt. 39 – wadium Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.



### Pytanie 19

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:

2) Wyzierżawiający zapłaci kary umowne Dzierżawcy:

a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wyzierżawiającego - w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 7,

b) za zwłokę w dostawie przedmiotu dzierżawy zgodnego z umową – 50,00zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,

c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności przedmiotu dzierżawy z umową, stwierdzonych w okresie dzierżawy – 50,00zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 20

Do §7 ust. 1-11 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §7 ust. 1-11 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 21

Do §9 ust. 1 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie słów: „(...) z tym zastrzeżeniem, że okres gwarancji nie będzie dłuższy niż termin ważności poszczególnych asortymentów będących przedmiotem umowy.”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

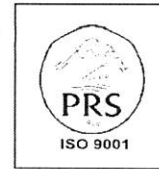
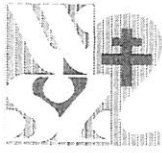
### Pytanie 22

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary za odstąpienie od umowy, w ten sposób, aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 23

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §10 ust. 1 pkt 2 lit. b) w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia była wyłącznie proporcjonalna do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnej kary, tj. 400,00 zł i wynosiła np. 0,5% wartości



tej części za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kary umownej możliwej do naliczenia przez Zamawiającego (500,00 zł za każdy dzień zwłoki) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo części zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 3531 Kodeksu cywilnego – ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcja wynikająca z proponowanej treści umowy nie spełnia zasadniczego celu, dla którego jest wprowadzona i uwzględnia jedynie represyjną funkcję kar umownych. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 24**

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy: Mając na uwadze argumentację jak powyżej prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru pozbawionej wad, braków lub niezgodności z umową, poprzez wprowadzenie kary w wysokości 0,5% wartości części towaru podlegającego wymianie lub uzupełnieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

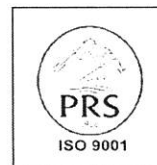
#### **Pytanie 25**

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zaproponowanej kary umownej poprzez obniżenie jej wymiaru do wysokości 50,00 zł za każde stwierdzone uchybienie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

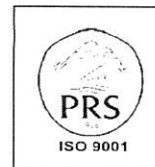
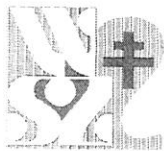
#### **Pytanie 26**

Do §13 ust. 2 lit. e) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §13 ust. 2 lit. d) poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu 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 §13 ust. 2 lit. d) jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art.



99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO uznała, że chociaż Zamawiający 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:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę poniższego zapisu: z: Strony ustalają, że dostawa służąca ratowaniu zdrowia/życia pacjenta wymagająca dostarczenia leków/preparatów w trybie pilnym nastąpi w terminie 12 godzin od wezwania i będzie realizowana przez 7 dni w tygodniu.

na: Strony ustalają, że dostawa służąca ratowaniu zdrowia/życia pacjenta wymagająca dostarczenia leków/preparatów w trybie pilnym nastąpi w terminie 12 godzin licząc od daty i godziny zamówienia w dni robocze (od poniedziałku do piątku) oraz 24 godzin w dni wolne od pracy, licząc od daty i godziny zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 28

Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z zagranicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 29

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Pytanie 30

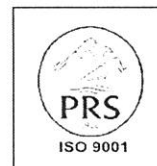
Prosimy o podanie czy w przypadku dokonywania przeliczeń na sztuki w przypadku zmiany wlk. opakowania (zapisy pod pakietami), można podać cenę jednostkową sztuki do 4 m-c po przecinku?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku w formularzu asortymentowo – cenowym – załącznik nr 2 do SWZ, przy czym cena w formularzu ofertowym – załącznik nr 1 do SWZ winna być obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygnatura akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacji ceny wynikowej, a nie ceną transakcji”.

#### Pytanie 31

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?



---

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży. Zamawiający jednakże wymaga aby, Wykonawca wycenił pozycję z ostatnią dostępną ceną.

### **Pytanie 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 33**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę:

- fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie?
- ampułki na fiolki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet 1 Lekki okulistyczne I**

### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 11-13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Dexamethasoni phosphas, krople do oczu, roztwór 1 mg/ml, op. a 6 ml. z pozycji nr 12 innego producenta niż pozycje 11 oraz 13 – brak możliwości zaoferowania 1 producenta.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 46-47 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Tobramycyn 0,3% krople do oczu, 5 ml oraz Tobramycyn maść do oczu (0,3%) 3,5 g różnych producentów

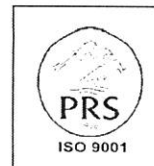
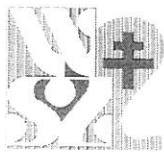
**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet 2 Preparaty okulistyczne**

### **Pytanie 1**

Czy w przypadku oferowania wyrobu medycznego (Pakiet 2) Zamawiający mógłby odstąpić od wymogu postawionego w Pkt 11.1), Pkt. 13.2) – ponieważ dla wyrobów medycznych nie są wymagane zezwolenia na prowadzenia hurtowni farmaceut./ składu konsygnacyjnego – w zakresie zaopatrywania/ wytwarzania /importu produktów leczniczych?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w przypadku, gdy obrót oferowanym przedmiotem zamówienia (wyrób medyczny) nie wymaga zezwolenia na prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego, zgodnie z warunkiem udziału w postępowaniu SWZ pkt.11 nie stosuje się warunku posiadania uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej.



---

### Pytanie 2

2. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 1 Zamawiający dopuści paski fluoresceinowe w opakowaniach handlowych a`300 szt. – z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu realizacji dostaw „na ratunek” w ramach zadania nr 2 – gdyż są to wyroby medyczne, który wykorzystuje się w planowanych zabiegach.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 15 do wzoru umowy.

### Pakiet 7 Lekki narkotyczne

#### Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 34. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pakiet 10 Flukonazolum

#### Pytanie 1

Pakiet 10 poz. 1, 2 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania Fluconazolu wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem pakowanego po 10 szt.?

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

### Pakiet 11 Metronidazolum

#### Pytanie 1

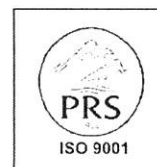
Pakiet 11 poz. 1 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania, Zamawiający wymaga opakowania Meronidazolu wyposażonego w dwa różnej wielkości, niezależne, sterylne porty niewymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, pakowanego po 40 szt.?

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

#### Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



### **Pakiet 12 Ciprofloxacinum**

#### **Pytanie 1**

Pakiet 12 poz. 1, 2 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania Ciprofloxacin wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, pakowanego po 20 szt.?

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

### **Pakiet 13 Clindamycin**

#### **Pytanie 1**

Pakiet 13 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wymaga w leku Clindamycin potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

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

### **Pakiet 14 Meropenem**

#### **Pytanie 1**

Pakiet 14 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, lek meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9% 6 godzin oraz alternatywnie możliwość rozpuszczenia produktu w glukozie 5%, stabilnego co najmniej 1 godzinę? W związku z tym, że skuteczność meropenemu jest uzależniona od czasu utrzymywania się stężenia leku we krwi, infuzja ciągła gwarantuje lepszy efekt terapeutyczny, szczególnie u pacjentów w stanie krytycznym. Dodatkowo kwestia stabilności w glukozie 5% ma ogromne znaczenie w przypadku pacjentów krytycznie chorych. Tacy pacjenci w trakcie terapii otrzymują wiele różnych leków co oznacza, że każdy z dodatkowo użytych rozpuszczalników ma wpływ na stan zdrowia leczonego pacjenta, stając się istotnym elementem płynoterapii. U pacjenta z hiperchloremią i hipernatremią podanie leku rozpuszczonego w glukozie ma znaczenie terapeutyczne, ponieważ jest w stanie ograniczyć podaż NaCl 0,9%, którego podane w zbyt dużych ilościach zaburza bilans płynowy.

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

### **Pakiet 15 Gentamicini sulfas - gabka kolagenowa**

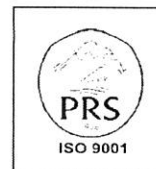
#### **Pytanie 1**

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

#### **Pytanie 2**

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



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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

### **Pakiet 26      Antybiotyki i chemioterapeutyki III**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 26 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga preparatu zawierającego 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½'', 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie), zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy.

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

### **Pakiet 29      Levofloxacinum**

#### **Pytanie 1**

Pakiet 29 poz. 1, 2 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania Levofloxacin wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

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

### **Pakiet 30      Linezolidum**

#### **Pytanie 1**

Pak 30 poz. 1 - Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania Linezolid wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, pakowanego po 10 szt.?

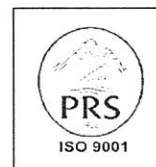
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### **Pakiet 36      Preparaty żelaza inj. I**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 3. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku Iron (III) isomaltoside 1000, inj. 0,5 g Fe 3+ / 5ml x 5 amp a 5ml w postaci fiołki ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający ma na myśli lek Iron (III) isomaltoside 1000, inj. 0,5 g Fe 3+ / 5ml x 5 amp a 5ml w postaci fiołki.



---

### **Pakiet 37      Preparaty żelaza inj. II**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Monover, 100 mgFe<sup>3+</sup>/ml; 5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol ?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ

### **Pakiet 39      Chlorhexidine+Lidocaine**

#### **Pytanie 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu równoważnego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowania, endoskopia czy cystoskopia oraz zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera: Wodę destylowaną, Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę, 2g chlorowoderek lidokainy, 0,250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%), Hydroksybenzoat metylu, Hydroksybenzoat propylu, Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml dla poz. 1 oraz 6ml dla poz. 2. Opakowanie zawiera 25szt.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 39 w poz. 1 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 11 ml w ampułko-strzykawce ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

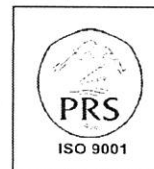
#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 39 w poz. 2 żel o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml w ampułko-strzykawce ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



---

## **Pakiet 44      Czynniki krzepnięcia I**

### **Pytanie 1**

Czy w Zadaniu 44 Zamawiający dopuści Prothrombin complex concentrate PCC zawierającym czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C i ATIII, 500j.m. ? Zgodnie z dostępną literaturą zawartość ATIII w PCC zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi: a) C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; European Journal of Anaesthesiology 2008; 25: 784-789; b) P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task Force Summary”; Thrombosis Research 95 (1999) S3-S6; Ponadto informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania preparatu zawierającego czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C oraz ATIII.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

## **Pakiet 45      Czynniki krzepnięcia II**

### **Pytanie 1**

Czy w Zadaniu 45 Zamawiający dopuści Prothrombin complex concentrate PCC zawierającym czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C i ATIII, 500j.m.? Zgodnie z dostępną literaturą zawartość ATIII w PCC zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi: a) C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; European Journal of Anaesthesiology 2008; 25: 784-789; b) P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task Force Summary”; Thrombosis Research 95 (1999) S3-S6; Ponadto informujemy, iż Białko S w kaskadzie krzepnięcia pełni funkcję kofaktora białka C i nie istnieje literatura, która by w sposób jednoznaczny, oparty na Evidence Based Medicine, wskazywała przewagę preparatów zawierających białko C, S czy AT III. W związku z powyższym, mając na uwadze racjonalność wydatku publicznego oraz zachowanie zasad konkurencyjności ofert wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania preparatu zawierającego czynniki krzepnięcia II, VII, IX, X oraz inhibitory krzepnięcia białko C oraz ATIII.

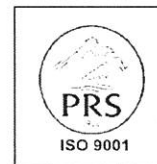
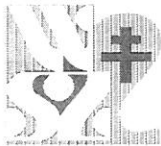
**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

## **Pakiet 50      Immunoglobulinum humanum II**

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści wyłączenie poz. nr 1 z pakietu nr 50 i utworzenie osobnego pakietu dla produktu Immunoglobulinum humanum 10% roztwór do infuzji?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.



---

## **Pakiet 52     Immunoglobulinum humanum IV**

### **Pytanie 1**

Czy w pakiecie nr 52 Zamawiający wymaga dostarczenia bezpłatnych zestawów do infuzji zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego, kompatybilnych z pompą strzykawką CRONO S-PID?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający doprecyzowuje zapis pod pakietem, który otrzymuje brzmienie " Zamawiający wymaga dostarczenia bezpłatnych zestawów do infuzji zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego, kompatybilnych z pompą strzykawką CRONO S-PID".

### **Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1. Czy produkt leczniczy immunoglobulina będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?

**Odpowiedź:** Nie, produkt leczniczy immunoglobulina nie będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67.

### **Pytanie 3**

Dotyczy pakietu nr 51 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet 53     Immunoglobulinum anty D, Immunoglobulinum humanum**

### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 53 poz. 1 oraz 2. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

## **Pakiet 56     Płyny infuzyjne I**

### **Pytanie 1**

Pakiet 56 poz. 2 - W związku z wycofaniem produktu Volulyte 6% prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 2**

Pakiet 56 poz. 2 - W związku z wycofaniem produktu Volulyte 6% czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Voluven 6% w opakowaniu typu butelka x 10 sztuk?

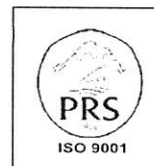
**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 3**

Pakiet 56 poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie produkt pakowanego po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.





---

#### **Pytanie 4**

Pakiet 56 poz. 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie produktu pakowanego po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 5**

Pakiet 56 poz. 23 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie produktu pakowanego po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 6**

Pakiet 56 poz. 24 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaferowanie produktu pakowanego po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 59      Preparaty do żywienia niemowląt i noworodków**

#### **Pytanie 1**

do pakietu 59 pozycja 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wzmacniaczu pokarmu kobiecego. 1 saszetka zawiera min: 0,33 g białka, 0,37 g węglowodanów, nie zawiera błonnika, zawiera witaminy i składniki mineralne - wartość energetyczna 4,31 kcal/sasz. (33 kJ/sasz.). 50 saszetek \* 1g ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 64      Preparaty do żywienia dojelitowego I**

#### **Pytanie 1**

do pakietu 64 pozycja 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie diety w opakowaniu 500 ml z przeliczeniem ilości ? pozostałe parametry zgodne z SWZ; dieta w opakowaniu 1500 ml nie jest już produkowana

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 2**

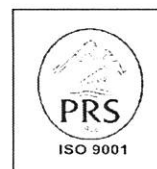
do pakietu 64 pozycji 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dieta dojelitowa, kompletna pod względem odżywczym, wysokoenergetyczna (1,5 kcal/1ml), zawierająca białko na bazie serwatki o wysokim stopniu hydrolizy (4,2 g/100 ml), 51% tłuszczów w postaci MCT, o osmolarności 392 mOsm/l, przeznaczona dla dzieci powyżej 1. roku życia, opakowanie o pojemności 500 ml. Zawiera błonnik (<0,50 g/100 ml). Zawiera cholinę, beta-karoten, karnitynę, taurynę i inozytol. Nie zawiera glutenu o osmolarności do 280 mOsmol/l ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 65      Żywność dojelitowa**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu 65.poz 3: Czy zamawiający dopuści produkt RECO DIAB jest ulepszonym preparatem RECOMED dla diabetyków Gramatura zwiększona do 77 g .



---

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

## **Pakiet 66      Preparaty do żywienie dojelitowego i doustnego**

### **Pytanie 1**

Pakiet 66 poz. 3, 4 Czy Zamawiający miał na myśli kompletną dietę do żywienia dojelitowego, przeznaczoną dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,3 g /100ml (37% energii), o dużej zawartości błonnika 1,5g/100ml, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, białka 4,7g/100 ml (19% energii), tłuszcze 4,6 g (41% energii) o osmolarności do 325 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 500ml i 1000ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę do żywienia dojelitowego, przeznaczoną dla pacjentów chorych na cukrzycę, o niskiej zawartości węglowodanów (skrobia i fruktoza) 9,3 g /100ml (37% energii), o dużej zawartości błonnika 1,5g/100ml, zawierająca białka mleka, ω-3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, białka 4,7g/100 ml (19% energii), tłuszcze 4,6 g (41% energii) o osmolarności do 325 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o pojemności 500ml i 1000ml.

### **Pytanie 2**

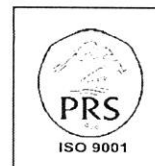
Pakiet 66 poz. 5 - Czy Zamawiający ma na myśli kompletną dietę do żywienia dojelitowego, standardowa, o wysokiej zawartości błonnika – 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe 3,3 g/100 ml, normokaloryczna 1 kcal/ml, izoosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę do żywienia dojelitowego, standardową, o wysokiej zawartości błonnika – 1,5g/100ml, zawierająca białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe 3,3 g/100 ml, normokaloryczna 1 kcal/ml, izoosmotyczna, o osmolarności 285 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml.

### **Pytanie 3**

Pakiet 66 poz. 6 Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i sojowe 3,8 g/100 ml (15% energii), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe 3,3 g/100ml (30% energii), węglowodany 14 g/100 ml (55%), normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę do żywienia dojelitowego, standardowa, zawierająca białko kazeinowe i sojowe 3,8 g/100 ml (15% energii), tłuszcze LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe 3,3 g/100ml (30% energii), węglowodany 14 g/100 ml (55%), normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa o osmolarności 220 mosmol/l, o smaku neutralnym, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500ml.



---

#### Pytanie 4

Pakiet 66 poz. 7 - Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 2 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko mleka, tłuszcze MCT/LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, niskosodowa, bezresztkowa, o osmolarności do 420 mosmol/l, zawartość węglowodanów nie więcej niż 18,0g/100ml - 35% energii z węglowodanów, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczną 2 kcal/ml, bogatobiałkową - 20% energii białkowej, zawierającą białko mleka, tłuszcze MCT/LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, niskosodowa, bezresztkowa, o osmolarności do 420 mosmol/l, zawartość węglowodanów nie więcej niż 18,0g/100ml - 35% energii z węglowodanów, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml.

#### Pytanie 5

Pakiet 66 poz. 8 - Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, węglowodany 17 g/100ml, bezresztkowa, o osmolarności 360 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę a do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczną 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, węglowodany 17 g/100ml, bezresztkowa, o osmolarności 360 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml.

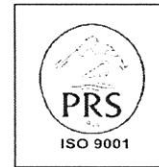
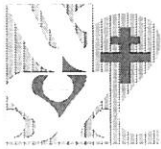
#### Pytanie 6

Pakiet 66 poz. 12 - Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), normobiałkowa 5,6g/100 ml (15% energii pochodzenia białkowego) przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, smakowa (smak: wanilia, truskawka, czarna porzeczka, neutralny, czekolada\*-tylko czekolada zawiera 0,5g błonnika), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml), normobiałkowa 5,6g/100 ml (15% energii pochodzenia białkowego) przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy, smakowa (smak: wanilia, truskawka, czarna porzeczka, neutralny, czekolada\*-tylko czekolada zawiera 0,5g błonnika), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml

#### Pytanie 7

Pakiet 66 poz. 16 - Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierająca hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczy MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, bezresztkowa, o osmolarności do 290 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml?



---

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kompletną dietę do żywienia dojelitowego, oligopeptydowa, zawierającą hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczu MCT i  $\omega$ -3 kwasy tłuszczowe, normokaloryczna 1 kcal/ml, bezreszkowa, o osmolarności do 290 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml

#### Pytanie 8

Pakiet 66 poz. 18 - Czy Zamawiający miał na myśli Specjalistyczna, kompletna dieta do żywienia dojelitowego, dla pacjentów z niewydolnością wątroby, o smaku neutralnym, zawierająca 50% aminokwasów rozgałęzionych, białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze MCT, 17,4 g węglowodanów (w tym: 700 mg cukru, nie więcej niż 10 mg laktozy), 4,7 g tłuszczów (w tym: 2 g nasyconych kwasów tłuszczowych, 1,4 g jednonienasyconych kwasów tłuszczowych, 1,3 g wielonienasyconych kwasów tłuszczowych, 1,7 g MCT), 1 g błonnika, witaminy, składniki mineralne. Wartość energetyczna 550 kJ (130 kcal). Osmolarność 330 mOsm/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza specjalistyczną, kompletną dietę do żywienia dojelitowego, dla pacjentów z niewydolnością wątroby, o smaku neutralnym, zawierająca 50% aminokwasów rozgałęzionych, białko kazeinowe i sojowe, tłuszcze MCT, 17,4 g węglowodanów (w tym: 700 mg cukru, nie więcej niż 10 mg laktozy), 4,7 g tłuszczów (w tym: 2 g nasyconych kwasów tłuszczowych, 1,4 g jednonienasyconych kwasów tłuszczowych, 1,3 g wielonienasyconych kwasów tłuszczowych, 1,7 g MCT), 1 g błonnika, witaminy, składniki mineralne. Wartość energetyczna 550 kJ (130 kcal). Osmolarność 330 mOsm/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml.

#### Pytanie 9

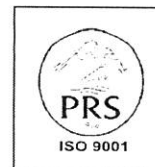
Pakiet 66 poz. 19 - Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 27% energii białkowej, oparta na białku mleka 10g/100ml, o wysokiej zawartości  $\omega$ -3 kwasów tłuszczowych (EPA 0,4g/100ml; DHA 0,17g/100ml), tłuszczu MCT i antyoksydantów, węglowodany 12g/100 ml wysokokaloryczna 1,5 kcal/ml, bogatoreszkowa, o osmolarności do 340 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli preparat typu Supportan.

#### Pytanie 10

Pakiet 66 poz. 28 - Czy Zamawiający miał na myśli Kompletna dieta dla pacjentów krytycznie chorych, poddawanych ciągłej terapii nerkozastępczej, normokaloryczna (1,22 kcal/ml) bogatobiałkowa (10 g białka/100 ml), oligopeptydowa, o obniżonej zawartości błonnika, w opakowaniu 500 ml zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający ma na myśli: kompletna dieta dla pacjentów krytycznie chorych, poddawanych ciągłej terapii nerkozastępczej, normokaloryczna (1,22 kcal/ml) bogatobiałkowa (10 g białka/100 ml), oligopeptydowa, o obniżonej zawartości błonnika, w opakowaniu 500 ml zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną.



---

### **Pytanie 11**

Pakiet 66 poz. 1, 12-15, 17, 20-25, 29 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produkt pakowanego po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 67      Preparaty do żywienia pozajelitowego i leki dożylne**

#### **Pytanie 1**

Pakiet 67 poz. 2 - Czy Zamawiający miał na myśli 50 ml leku Dipeptiven zawiera: 10 g N(2)-L-alanylo-L-glutaminy (= 4,1 g L-alaniny i 6,73 g L-glutaminy), butelka szklana?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza 50 ml leku Dipeptiven zawierającego: 10 g N(2)-L-alanylo-L-glutaminy (= 4,1 g L-alaniny i 6,73 g L-glutaminy), butelka szklana.

#### **Pytanie 2**

Pakiet 67 poz. 19 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampułka x 20 szt.?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 69      Produkty do żywienia pozajelitowego II**

#### **Pytanie 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pakiecie 69 poz. 11 miał na myśli: Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierający aminokwasy, glukozę i elektrolity o zawartości azotu 4,6 g i energia niebiałkowej 300 kcal, objętość 1000 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli produkt typu N9G15E o pojemności 1000ml.

#### **Pytanie 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pakiecie 69 poz.13 miał na myśli: worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego; jedna komora zawiera roztwór aminokwasów z elektrolitami; druga - roztwór glukozy z wapniem o poj. 1000ml typu Clinimix N9G15E?

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli produkt typu N17G35E o pojemności 1000ml.

#### **Pytanie 3**

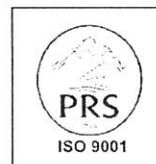
Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pakiecie 69 poz.14 miał na myśli: worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego; jedna komora zawiera roztwór aminokwasów z elektrolitami; druga - roztwór glukozy z wapniem o zawartości Azotu 12,4g a zawartość energii niebiałkowej 1050 kcal o poj. 1500ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający ma na myśli produkt typu N17G35E o pojemności 1500ml.

### **Pakiet 70      Leki ogólne**

#### **Pytanie 1**

Pakiet 70 poz. 74, 75 - Czy Zamawiający dopuści opakowania wykonane z polietylenu (LDPE) typu ampułka twist-off , jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla



---

opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego, co poszerzy dostęp do zamówienia innym oferentom?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

Pakiet 70 poz. 78, 79 - Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol w połączeniu ze wszystkimi preparatami tramadolu dostępnymi na rynku posiadał możliwość stosowania skojarzeniowego obu leków jednocześnie na podstawie ChPL i równocześnie aby niezutyty roztwór mógł być przechowywany do 24 godzin?

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

**Pytanie 3**

Pakiet 70 poz. 98, 99 - Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z zapisem ChPL zaoferowany produkt Noradrenaline mógł być przechowywany poza lodówką?

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

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 70 poz.61, 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?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5**

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

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 70 poz.61 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

**Pytanie 7**

Czy w Pakiecie nr 70 poz. 70 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:** Nie, zgodnie z SWZ.



---

## **Pakiet 72      Leki ogólne II**

### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 24. (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:** Zamawiający dopuszcza preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowany w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii.

### **Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 45-46 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Paracetamolum 120 mg/5 ml syrop; 100 ml, 1 flakon oraz Paracetamolum, płyn 0.1 g/ml, flakon 30 ml różnych producentów. Brak możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od 1 producenta ze względu na zakończenie produkcji.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 3**

Dotyczy pakietu nr 72 poz. 75. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ, jednocześnie Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży, ale wymaga aby, Wykonawca wycenił pozycję z ostatnią dostępną ceną.

## **Pakiet 73      Leki ogólne III**

### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 73 poz. 3. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

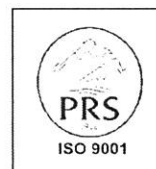
**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

## **Pakiet 74      Leki ogólne IV**

### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 74 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 11 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.



---

## **Pakiet 77      Leki ogólne VII**

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 77 poz. 8 i 9 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% x 5ml fiołka z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwwzkrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 77 poz.8 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

## **Pakiet 81      Leki**

### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 81 poz.32 , 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 przeciwwzkrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 2**

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

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 81 poz.32 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

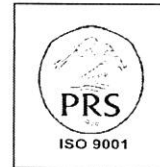
**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

### **Pytanie 4**

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 10, 11, 12. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie dawki produktu były refundowane.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.





---

### Pytanie 5

**Dotyczy pakietu nr 81 poz. 21-22.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Diltiazem hydrochloride 180 mg tabl. o przedł. uw. x 30 tabl. oraz Diltiazemi hydrochloridum 120 mg tabl. o przedł. uw. x 30 tabl. innego producenta niż pozycje 23-24. Brak możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od 1 producenta.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 6

**Dotyczy pakietu nr 81 poz. 34-37** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku z pozycji 34-35 (Isosorbidi 50 mg oraz 75 mg) innego producenta niż 36-37 (Isosorbidi 40mg oraz 60 mg). Brak możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od 1 producenta.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 7

**Dotyczy pakietu nr 81 poz. 53.** W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

### Pakiet 87 Lek VI

#### Pytanie 1

**Dotyczy pakietu nr 87 poz. 38.** W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

#### Pytanie 2

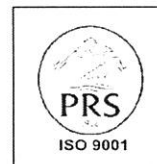
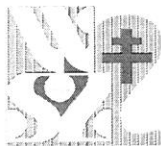
**Dotyczy pakietu nr 87 poz. 38.** Czy Zamawiający miał na myśli wycenę lek Pseudomonas Aeruginosa Vaccine 1 ml rozt. do wstrzyk w opakowaniu x 1 sztuka w ilości 5 opakowań ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lek Pseudomonas Aeruginosa Vaccine 1 ml rozt. do wstrzykiwań w opakowaniu x 1 sztuka w ilości 5 opakowań.

#### Pytanie 3

**Dotyczy pakietu nr 87 poz. 12-13.** . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Dimetindene maleate żel 1mg/g tuba 30g oraz Dimetindeni maleas 0,001g/1g flakon 20 ml różnych producentów

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



---

#### Pytanie 4

**Dotyczy pakietu nr 87 poz. 47.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### Pakiet 92      Leki XI

##### Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 92 poz. 67. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 92 poz. 13-14 oraz 15, 17 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku z pozycji 13-14 (carbamazepine 200mg, 400mg) innego producenta niż 15 oraz 17 (carbamazepine 300mg, 600mg). Brak możliwości zaoferowania wszystkich pozycji od 1 producenta .

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 92 poz. 52 oraz 54 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Mirtazapine 30 mg oraz 45 mg w postaci tabl. ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### Pakiet 93      Leki XII

##### Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 93 poz. 28 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% x 5ml fiolka z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

##### Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

##### Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 93 poz. 28 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?



---

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 4**

Dotyczy pakietu nr 93 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Tocopherol acetate 200mg kapsułki miękkie 20szt. innego producenta niż pozycja 30 oraz 32 – tylko tak możliwa jest wycena wszystkich dawek dostępnych na rynku.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 97      Leki XVI**

##### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 97 poz. 16. Czy Zamawiający dopuści lek Dipropionian beklometazonu 100 pg, dwuwodny fumaran formoterolu 6 pg oraz glikopironium 10 pg, w opakowaniu x 60 dawek w ilości 6 opakowań w celu złożenia oferty korzystniejszej cenowo.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

##### **Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 97 poz. 4, 6 oraz 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Budesonidum w postaci ampulek?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 98      Leki XVII**

##### **Pytanie 1**

Czy w Pakiecie nr 98 poz. 26 Zamawiający dopuści zaoferowanie odpowiednika o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerytryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquileate, 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:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

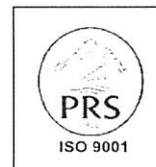
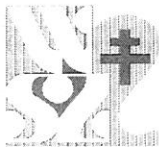
##### **Pytanie 2**

Dotyczy pakietu nr 98 poz. 20. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

##### **Pytanie 3**

Dotyczy pakietu nr 98 poz. 24. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.



---

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Po weryfikacji Zamawiający stwierdza iż, ww. leki/produkty są nadal wpisane do rejestru produktów leczniczych. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, w których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży, ale wymaga aby, Wykonawca wycenił pozycję z ostatnią dostępną ceną. Zamawiający dopuszcza, aby leki/produkty ww. Pakietach pochodziły od różnych producentów pod warunkiem zachowania dawki substancji leczniczej, tej samej postaci tj. iniekcja inj p.o.

#### **Pytanie 4**

Dotyczy pakietu nr 98 poz. 50-51. . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Thiamine 50mg, 100mg różnych producentów- brak możliwości zaoferowania leków od 1 producenta.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pakiet 99 Lekki XVIII**

##### **Pytanie 1**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym EZ/111/2024/UG, Pakiet nr 99 - Lekki XVIII, pozycja 13 dotycząca „Lactobacillus rhamnosus R0011, Lactobacillus helveticus R0052; 2 mld CFU bakterii kwasu mlekowego; 60 kaps.” dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

##### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 99 poz. 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku piana na skórę; 1 g zawiera: 0,05 mg kalcyptriolu, 0,5 mg betametazonu (w postaci dipropionianu betametazonu); 60 g. w postaci żelu - brak dostępności postaci wymaganej w swz.

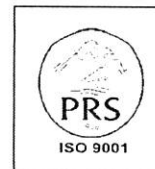
**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pakiet 105 Lekki XXIV**

##### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 105 poz. 43. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 1 opakowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



---

### **Pakiet 106 Leky XXV**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 106 poz. 3. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

### **Pakiet 108 Insuliny I**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 108 poz. 12. Czy Zamawiający w pak... poz.. Wyrazi zgodę na wycenę preparatu Tresiba, 100 j./ml;3 ml,roztw.do wstrz., 5 wstrzyk.FlexTouch

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 110 Insuliny III**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 110 poz. 2-3. Czy Zamawiający dopuści wycenę leków w postaci wkładów – nie ma na rynku dostępnej innej postaci.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 113 Nadroparinum calcicum**

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 113 poz. 4 dopuści do postępowania produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% x 5ml fiołka z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego o działaniu przeciwzakrzepowym oraz przeciwbakteryjnym?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 20 szt. w kartonie?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 113 poz. 4 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

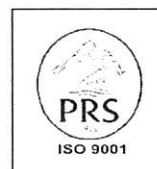
**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### **Pakiet 115 Cargulamic acid, Valganciclovirum**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 115 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.



---

### **Pakiet 138   Methylthioninium chloride**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 138 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu posiadającego status leku dopuszczonego i zarejestrowanego na terenie RP?

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

### **Pakiet 140   Noradrenalinum**

#### **Pytanie 1**

Dotyczy pakietu nr 140 poz. 1 oraz 2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

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

### **Pakiet 148   Sugammadex**

#### **Pytanie 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 148 Sugammadex w szklanych ampulkach, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **Pakiet 154   Wapno do znieczuleń**

#### **Pytanie 1**

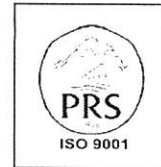
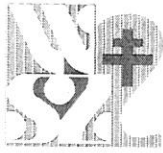
W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna niedopuszczone przez Farmakopee, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg w zależności od użytkowania, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, oraz których stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.

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

#### **Pytanie 2**

Czy zamawiający będzie wymagał wapna w opakowaniach najczęściej oferowanych przez renomowanych producentów pochłaniaczy czyli 4,5 kg / 5L. Wapno oferowane w większych pojemnościach (5kg) cechuje się złą jakością produktu, nieregularnym kształtem oraz brakiem odpowiedniego opakowania oraz nie ma przełożenia na większą pochłanianie CO<sub>2</sub>.

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



---

### Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie dla pakietu nr 154 (wapno sodowane) od wymogu posiadania uprawnień, koncesji, zezwolenia, licencji lub dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych.

Przedmiot zamówienia w pakiecie nr 154 jest wyrobem medycznym, do jego dystrybucji nie jest wymagane posiadanie ww. uprawnień.

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1 w Pakiecie nr 2.

### Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 154 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%,z indykatorem zużycia, w opakowaniach o gramaturze 5 kg ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Pytanie 5

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w pakiecie 154 jaką wielkość opakowania miał na myśli wpisując w J.M. op. ?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli 1 op. jako 1 szt.

## Pakiet 156 - DŚSSPM

### Pytanie 1

Czy ze względu na fakt, że produkty o parametrach opisanych w Pakiecie nr 156 poz. 3, 4 i 5 występują obecnie wyłącznie jako suplementy diety, nie środki dietetyczne, Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatów o statusie rejestracyjnym suplementów diety?

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ.

### Pytanie 2

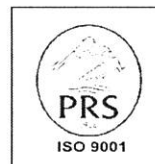
Czy w Pakiecie nr 156 poz. 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży Saccharomyces boulardii w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 3

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym EZ/111/2024/UG, Pakiet nr 156 - Dietetyczne Środki Spożywcze Specjalnego Przeznaczenia Medycznego, w pozycjach 4 oraz 5 dotyczących „Lactobacillus rhamnosus GG 3 mld., preparat dla niemowląt i dzieci, 30 kaps./ Lactobacillus rhamnosus GG 6 mld., preparat dla niemowląt i dzieci, 20 kaps.” dopuszcza możliwość zastosowania preparatu Trilac20 x 20 kps. z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.



---

#### Pytanie 4

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym EZ/111/2024/UG, Pakiet nr 156 - Dietetyczne Środki Spożywcze Specjalnego Przeznaczenia Medycznego, pozycja 3 dotycząca „Krople doustne dla niemowląt i dzieci, 1 miliard Lactobacillus rhamnosus GG w 1 kropli zaw., op.: 5 ml” dopuszcza możliwość zastosowania produktu o nazwie handlowej Trilac Plus Forte krople 5 ml?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 156 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza, jeśli nie jest suplementem diety.

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

Pakiet nr 1 pozycja 1

Pakiet nr 3 pozycja 1

Pakiet nr 7 pozycja 14

Pakiet nr 24 pozycja 2,3

Pakiet nr 70 pozycja 7

Pakiet nr 72 pozycja 62, 74

Pakiet nr 78 pozycja 6

Pakiet nr 81 pozycja 7, 21, 37

Pakiet nr 87 pozycja 6

Pakiet nr 92 pozycja 71

Pakiet nr 97 pozycja 5, 13

Pakiet nr 98 pozycja 12, 38

Pakiet nr 99 pozycja 9, 10, 16

Pakiet nr 100 pozycja 10

**Odpowiedź:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 3 dla Pakietu nr 72.

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z poniższych pakietów.

Pakiet nr 7 pozycja 34

Pakiet nr 25 pozycja 16

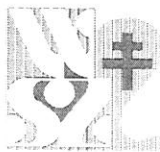
Pakiet nr 27 pozycja 4

Pakiet nr 70 pozycja 28, 29, 34

Pakiet nr 72 pozycja 33

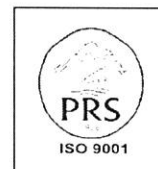
Pakiet nr 81 pozycja 22, 23, 24





**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Pakiet nr 84 pozycja 8

Pakiet nr 87 pozycja 31

Pakiet nr 96 pozycja 15, 16

Pakiet nr 98 pozycja 20, 24, 27, 39, 48, 55

Pakiet nr 141 pozycja 5

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SWZ. Po weryfikacji Zamawiający stwierdza iż, ww. leki/produkty są nadal wpisane do rejestru produktów leczniczych. Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, w których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży, ale wymaga aby, Wykonawca wycenił pozycję z ostatnią dostępną ceną. Zamawiający dopuszcza, aby leki/produkty ww. Pakietach pochodziły od różnych producentów pod warunkiem zachowania dawki substancji leczniczej, tej samej postaci tj. iniekcja inj p.o.

Wszystkie odpowiedzi na pytania są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert.

KIEROWNIK  
Dział Zamówień Publicznych  
*mgr Sebastian Szaniawski*

Dział Zamówień Publicznych  
*mgr Urszula Gierada*  
SPECJALISTA

Z-CIA DYREKTORA  
ds. lecznictwa  
*Krzysztof Bidas*

