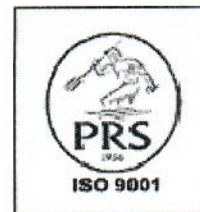




Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce 03.08.2026 r.

EZ/131/2026/UG

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2026 r. poz. 793) na „Sukcesywne dostawy różnych leków ogólnych antybiotyków, płynów infuzyjnych, żywienia, immunoglobulin dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach znak sprawy EZ/131/2026/UG.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, działając na podstawie art. 135 ust. 6 w powołaniu z art. 286 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity.: Dz. U. z 2026 r. poz. 793 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców o wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia złożone w postępowaniu.

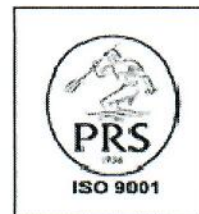
DO UMOWY

Pytanie nr 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust.1:

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
- 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,
 - b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub z przedmiotem użyczenia – w wysokości **50,00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
 - c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotem użyczenia, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości **50,00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
 - d) w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym okresem przydatności do użycia niż gwarantuje wykonawca, każdorazowo w wysokości **100,00 zł** za stwierdzone uchybienie.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie nr 2

Czy w związku z wejściem w życie z dniem 01.02.2026 r. nowelizacji ustawy o podatku od towarów i usług (VAT) wprowadzającej dla dużych przedsiębiorców obowiązek wystawiania i wysyłania faktur online wyłącznie w systemie KSeF, Zamawiający zastąpi zapisy umowy odnoszące się do procesu wystawiania i doręczania faktur, zapisami zgodnymi z powyższą ustawą, których wzorcową treść zamieszczamy poniżej:

[W związku z wejściem w życie obowiązku korzystania z KSeF, wszystkie faktury ustrukturyzowane, dokumentujące transakcje objęte tym systemem, będą wystawiane i przesyłane Wykonawcę/Dostawcę/Sprzedawcę* oraz odbierane przez Zamawiającego/Odbiorcę/Kupującego* wyłącznie za pośrednictwem KSeF. W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e-Faktur po stronie systemu, potwierdzonej komunikatem udostępnionym przez ministra właściwego do spraw finansów publicznych, uniemożliwiającej wystawienie faktury ustrukturyzowanej w KSeF, na czas trwania przeszkody faktury będą wystawiane w formie elektronicznej jako pliki PDF i przesyłane z adresu e-mail _____ na adres e-mail: _____.]

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Projektowane postanowienia umowy – załącznik nr 3 do SWZ zawiera stosowne regulacje określone w § 7 dotyczące zasad wystawiania i wysyłania faktur w systemie KSeF zgodnie z wymogami określonymi nowelizacją ustawy o podatku od towarów i usług (VAT).

Pytanie nr 3

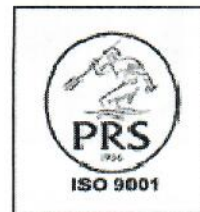
Czy Zamawiający w par. 2.2 zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące jako okres przedłużenia umów, względnie dopisze, że przedłużenie umowy nie następuje jednostronnie, lecz wymaga formy uzgodnionego dwustronnie aneksu? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy przez okres o 50% dłuższy, niż pierwotnie zakładany, przy niezminionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że po tak długim czasie produkt nie będzie dostępny (np. wskutek zaprzestania produkcji). Zapis o dwustronnym aneksie pozwoli dopasować okres wykonywania umowy do faktycznych, istniejących możliwości produkcyjnych Wykonawcy w odniesieniu do danego leku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy § 2 ust. 2 projektu umowy. Dodatkowa Zamawiający informuje iż zgodnie z postanowieniami § 13 ust. 4 projektu umowy zmian terminu obowiązywania umowy wymagają aneksu w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności. W związku z powyższym przedłużenie okresu obowiązywania umowy wymaga wyrażenia zgodnej woli zawarcia aneksu przez obie strony umowy.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.11? 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 nr 5

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zasad dostaw leków, określonych w par. 7. Zgodnie z zapisami par 7 „Wykonawca wystawi fakturę VAT za realizację zamówienia wraz z załączonym potwierdzeniem realizacji dostawy”. Jednak faktura VAT wystawiana jest w KSeF z chwilą wydania towaru z magazynu (hurtowni farmaceutycznej), a nie po dostawie. Nie ma zatem możliwości wystawiania faktur w kilka dni po opuszczeniu przez leki hurtowni.

Odpowiedz: Zamawiający modyfikuje treść § 7 ust 1 projektu umowy który otrzymuje brzmienie:

Modyfikacja:

1. *Zapłata należności dokonywana będzie przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w fakturze VAT w terminie **60 dni kalendarzowych** od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT*

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w par. 8 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia ‘wskaźnika inflacji’ żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek ‘ujemnego wskaźnika inflacji’ nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 7

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.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 8

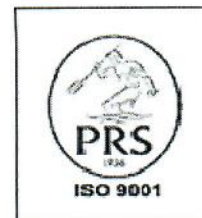
Czy Zamawiający zmieni kwotową wartość kary umownej, określoną w par. 10.1.2.c) na wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecna kara umowna grozi Wykonawcy rażącą stratą.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 9

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.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.



Pytanie nr10

Dotyczy § 2 ust. 2 Czy Zamawiający doda zapis, że przedłużenie umowy wymaga podpisania aneksu?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 2 ust. 2 projektu umowy. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy będzie dokonywane zgodnie z postanowieniami § 13 ust. 4 projektu umowy, tj. wymaga uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz zawarcia przez Strony aneksu w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Pytanie nr 11

Dotyczy § 3 ust. 2 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?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę § 3 ust. 2 projektu umowy. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z § 3 ust. 10 projektu umowy istnieje możliwość dostawy przedmiotu zamówienia z terminem przydatności minimum 6 miesięcy, pod warunkiem uzyskania przez Wykonawcę uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego.

Pytanie nr 12

Dotyczy § 10 ust. 1 pkt 1a) i 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.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 13

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 300,00 zł na 30,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 14

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 ze 100,00 zł na 20,00 zł licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.



Pytanie nr 15

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 ze 200,00 zł na 20,00 zł każdorazowo za stwierdzone uchybienie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 16

Dotyczy zapisów umowy (kary umowne) 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 na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 17

Do §8 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 na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 18

Do §10 ust. 1 pkt 2 lit. a) oraz 10 ust. 1 pkt 1 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?

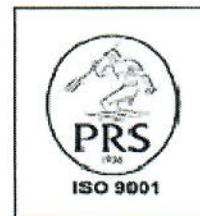
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 19

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. 300,00 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 (300,00 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.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 20

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?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 21

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?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 22

Do §13 ust. 2 lit. e) oraz lit. f) wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §13 ust. 2 lit. e) oraz lit. f) 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. e) oraz lit. f) 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) 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. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.). Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

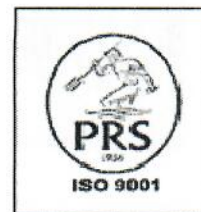
25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Postanowienia wskazane w przywołanych zapisach w sposób wystarczający określają zasady dokonywania zmian ilościowych w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych, przy jednoczesnym zachowaniu niezmienności wartości umowy oraz cen jednostkowych. Zamawiający przewidział możliwość elastycznego dostosowania ilości zamawianych produktów do rzeczywistych potrzeb, które wynikają ze specyfiki działalności oraz trudnych do przewidzenia okoliczności związanych z zapotrzebowaniem na leki/preparaty.

Wprowadzenie sztywnych limitów procentowych, jak proponowane $\pm 20\%$, mogłoby ograniczyć możliwość zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów w szczególnych i nieprzewidzianych przez Zamawiającego przypadkach.

Jednocześnie Zamawiający podkreśla, że wszelkie zmiany będą dokonywane z poszanowaniem zasad określonych w umowie, w szczególności bez zwiększania jej maksymalnej wartości.

W związku z powyższymi zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie nr23

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: Zamawiający wyraża zgodę na podanie w przypadku zaprzestania produkcji lub trwałego braku dostępności danego preparatu ostatniej obowiązującej ceny wraz ze stosowną informacją o zaprzestaniu produkcji lub trwałym braku dostępności. Informację tę należy zamieścić pod danym pakietem oraz odpowiednio zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 24

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zmiana wielkości opakowań jest dopuszczalna wyłącznie w przypadkach w których Zamawiający wyraził na to zgodę w odpowiedziach na pytania Wykonawców oraz w przypadkach, dla których stosowny zapis został zamieszczony pod danym pakietem w formularzu asortymentowo-cenowym.

W przypadku dopuszczenia zmiany wielkości opakowania, wymagane ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań, z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania.

Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 25

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



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

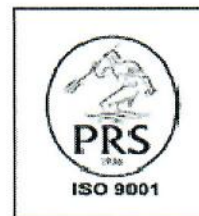
25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszzkielce.pl

www.wszzkielce.pl



Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, pod warunkiem zachowania tej samej substancji czynnej, dawki oraz pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – kapsułki na kapsułki twarde lub miękkie i odwrotnie?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – kapsułki na kapsułki twarde lub miękkie i odwrotnie, pod warunkiem zachowania tej samej substancji czynnej, dawki oraz wymaganych parametrów produktu. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki i odwrotnie?

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampulki i odwrotnie, pod warunkiem zachowania tej samej substancji czynnej, dawki, drogi podania oraz spełnienia wymagań określonych w dokumentacji zamówienia. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 29

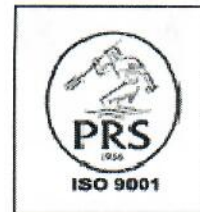
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedz: Zamawiający informuje, że zmiana wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. jest dopuszczalna wyłącznie w przypadkach, w których Zamawiający wyraził na to zgodę w odpowiedziach na pytania Wykonawców oraz w przypadkach, dla których stosowny zapis został zamieszczony pod danym pakietem w formularzu asortymentowo-cenowym.

W przypadku dopuszczenia zmiany wielkości opakowania, wymagane ilości należy przeliczyć do pełnych opakowań, z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 30

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 26 poz. 1 zaoferowanie produktu leczniczego w dawce 100 mg . Z przeliczeniem ilości (10op)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 26 poz. 1 zaoferowanie produktu leczniczego w dawce 100 mg, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości do 10 opakowań. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 31

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 43 poz. 20,21,22 zaoferowanie kapsulek twardych?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 43 poz. 20,21,22 zaoferowanie kapsulek twardych. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 32

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 43 poz. 23 zaoferowanie liofilizatu z rozpuszczalnikiem do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; 1 fiol + 1 amp rozp?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 43 poz. 23 zaoferowanie liofilizatu z rozpuszczalnikiem do sporządzania roztworu do wstrzykiwań; 1 fiolka(Fosfomycinum 4g) + 1 ampulka rozpuszczalnika z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 33

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 65 poz. 1 zaoferowanie ampulko-strzykawk?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 65 poz. 1 zaoferowanie ampulko-strzykawk. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 34

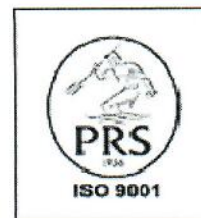
Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 81 poz. 8 wycenę produktu dostępnego na jednorazowe zezwolenie MZ?

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 28.

Pytanie nr 35

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 81 poz. 9,10 zaoferowanie kapsulek miękkich?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 81 poz. 9,10 zaoferowanie kapsulek miękkich. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.



Pytanie nr 36

Dot. Pakietu 81 poz. 68. W związku z zaprzestaniem produkcji, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania dawki 125mg a 5 szt.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 81 poz. 68 zaoferowanie dawki 125mg a 5 szt.. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 37

Prosimy o doprecyzowanie czy w pakiecie 81 poz. 91 zamawiający miał na myśli dawkę 1mg/ml; 5ml?

Odpowiedz: Zamawiający w pakiecie 81 poz. 91 miał na myśli dawkę 1mg/ml; 5ml.

Pytanie nr 38

Dot. Pakietu 81 poz. 106. W związku z zaprzestaniem produkcji, zwracamy się z prośbą wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wskazanej pozycji. Jednocześnie Zamawiający, w związku z zaprzestaniem produkcji przedmiotowego produktu, prosi o wycenę zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie nr 23.

Pytanie nr 39

Dot. Pakietu 81 poz. 114. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie pozycji. Wymagany produkt jest dostępny wyłącznie u jednego dystrybutora, co ogranicza konkurencję oraz uniemożliwia pozostałym wykonawcom złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie wskazanej pozycji. Zamawiający określił przedmiot zamówienia zgodnie z uzasadnionymi potrzebami oraz wymaganiami wynikającymi z konieczności zapewnienia ciągłości i prawidłowej realizacji świadczeń zdrowotnych. Wskazana pozycja została ujęta w postępowaniu ze względu na zapotrzebowanie kliniczne i konieczność zabezpieczenia dostaw danego produktu.

Pytanie nr 40

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 81 poz. 117 zaoferowanie pojemników?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 81 poz. 117 zaoferowanie pojemników. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

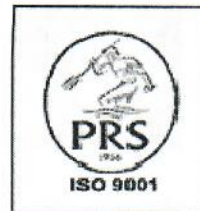
Pytanie nr 41

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 81 poz. 131 zaoferowanie opakowania 3 fiolek + 3 amp.?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 81 poz. 131 zaoferowanie opakowania 3 fiolek + 3 ampulki z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości do pełnych opakowań w górę. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz zaznaczyć zmianę w Formularzu asortymentowo-cenowym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszzkielce.pl
www.wszzkielce.pl



Pytanie nr 42

Dot. Pakietu 95 poz. 9. W związku z zaprzestaniem produkcji, zwracamy się z prośbą wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 43

Dot. Pakietu 102 poz. 6,7,8,9,14. W związku ze stałym wstrzymaniem produkcji, zwracamy się z prośbą wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 44

Czy Zamawiający w pak. 11 poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego ciprofloxacyn pakowanego po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 11 poz. 1 i 2 zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 45

Pakiet 13 poz 1, Czy Zamawiający w pak. 13 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego ciprofloxacyn pakowanego po 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 13 poz. 1 na zaoferowanie produktu leczniczego ciprofloxacyn pakowanego po 40 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 46

Pakiet 28 poz 1, Czy Zamawiający w pak. 28 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i wyceną za opakowanie zbiorcze?

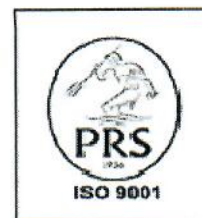
Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 28 poz. 1 na zaoferowanie produktu leczniczego pakowanego po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 47

Pakiet 31 poz 1 Czy Zamawiający w pak. 31 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego linezolid pakowanego po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i wyceną za opakowanie zbiorcze?



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 31 poz. 1 na zaoferowanie produktu leczniczego linezolid pakowanego po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 48

Pakiet 32 poz 1,2 Czy Zamawiający w pak. 32 poz. 1,2 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego meropenem wykazujący stabilność chemiczną i fizyczną przez min. 3 h w temp. 25°C lub 12h w temp. 2-8°C, potwierdzoną w karcie ChPL?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 32 poz. 1 i 2 produktu leczniczego meropenem wykazującego stabilność chemiczną i fizyczną przez minimum 3 godziny w temperaturze 25°C lub 12 godzin w temperaturze 2-8°C, potwierdzoną w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL).

W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 49

Pakiet 32 poz 1,2 Czy Zamawiający wymaga w pak. 32 poz. 1 i 2 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.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 32 poz. 1 i 2 produktu leczniczego meropenem posiadającego stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w roztworze NaCl 0,9% przez 6 godzin oraz alternatywnie możliwość rozpuszczenia produktu w glukozie 5%, stabilnego co najmniej 1 godzinę, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego (ChPL). W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

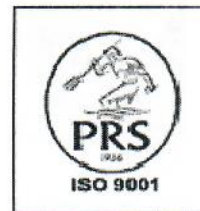
Pytanie nr 50

Pakiet 67 poz 19 Czy Zamawiający w pak. 67 poz. 19 miał na myśli zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 67 poz. 19 produktu leczniczego w opakowaniu typu ampulka wykonanego z polietylenu, z zakończeniem



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



typu luer lock, kompatybilnego ze strzykawkami oraz przeznaczonego do pracy w systemie bezigłowym. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 51

Pakiet 77 Pozycja 3, 4 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Diben w opakowaniu worków 500 ml i 1000 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Diben w opakowaniu worków 500 ml i 1000 ml.

Pytanie nr 52

Pakiet 77 Pozycja 5 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Original Fibre w opakowaniu worków 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Original Fibre w opakowaniu worków 500 ml.

Pytanie nr 53

Pakiet 77 Pozycja 6 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Original w opakowaniu worków 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Original w opakowaniu worków 500 ml.

Pytanie nr 54

Pakiet 77 Pozycja 7 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin 2 KCAL HP w opakowaniu worków 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin 2 KCAL HP w opakowaniu worków 500 ml.

Pytanie nr 55

Pakiet 77 Pozycja 8 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin HP Energy w opakowaniu worków 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin HP Energy w opakowaniu worków 500 ml.

Pytanie nr 56

Pakiet 77 Pozycja 10 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Intestamin w opakowaniu worków 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Intestamin w opakowaniu worków 500 ml.

Pytanie nr 57

Pakiet 77 Pozycja 11

Czy Zamawiający miał na myśli dietę Frebini Original w opakowaniu worków 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Frebini Original w opakowaniu worków 500 ml.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

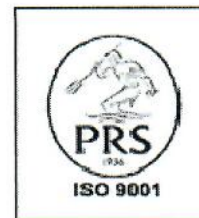
25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



Pytanie nr 58

Pakiet 77 Pozycja 12 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Frebini Energy Drink butelka 200ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Frebini Energy Drink butelka 200ml.

Pytanie nr 59

Pakiet 77 Pozycja 13 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Frebini Energy Fibre Drink butelka 200ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Frebini Energy Fibre Drink butelka 200ml.

Pytanie nr 60

Pakiet 77 Pozycja 14 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Energy Drink butelka 200ml z wyłączeniem smaku cytrynowego (produkt o smaku cytrynowym został wycofany)?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Energy Drink butelka 200ml z wyłączeniem smaku cytrynowego.

Pytanie nr 61

Pakiet 77 Pozycja 15 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Energy Fibre Drink butelka 200ml w ilości 130 butelek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Energy Fibre Drink butelka 200ml w ilości 130 butelek.

Pytanie nr 62

Pakiet 77 Pozycja 17 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin PRO COMPACT butelka 125 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin PRO COMPACT butelka 125 ml.

Pytanie nr 63

Pakiet 77 Pozycja 18 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin PROTEIN POWDER puszką 300 g?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin PROTEIN POWDER puszką 300 g.

Pytanie nr 64

Pakiet 77 Pozycja 20 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Survimed OPD opakowanie worek 500ml?

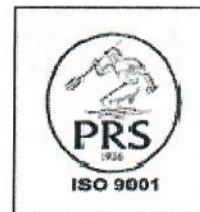
Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Survimed OPD opakowanie worek 500ml.

Pytanie nr 65

Pakiet 77 Pozycja 21 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Hepa Drink butelka 200ml?



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszckielce.pl
www.wszckielce.pl



Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Hepa Drink butelka 200ml.

Pytanie nr 66

Pakiet 77 Pozycja 22 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Hepa opakowanie worek 500ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Hepa opakowanie worek 500ml.

Pytanie nr 67

Pakiet 77 Pozycja 23 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Supportan opakowanie worek 500ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Supportan opakowanie worek 500ml.

Pytanie nr 68

Pakiet 77 Pozycja 25 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Plant Based Drink butelka 200ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Plant Based Drink butelka 200ml.

Pytanie nr 69

Pakiet 77 Pozycja 28 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Jucy Drink o smaku jabłkowym butelka 200ml (smak wiśniowy został wycofany) ?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Jucy Drink o smaku jabłkowym jeśli smak wiśniowy został wycofany butelka 200ml.

Pytanie nr 70

Pakiet 77 Pozycja 29 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin 1200 Complete opakowanie worek 1000ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin 1200 Complete opakowanie worek 1000ml.

Pytanie nr 71

Pakiet 77 Pozycja 30 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin 1500 Complete opakowanie worek 1500ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin 1500 Complete opakowanie worek 1500ml.

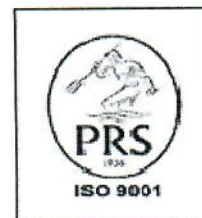
Pytanie nr 72

Pakiet 77 Pozycja 31 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin Intensive opakowanie worek 500ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin Intensive opakowanie worek 500ml.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 73

Pakiet 77 Pozycja 33 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Renalive HP Drink o smakach owoce leśne oraz cytryna-jogurt butelka 200ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie dietę Renalive HP Drink o smakach owoce leśne oraz cytryna-jogurt butelka 200ml.

Pytanie nr 74

Pakiet 77 Pozycja 34 Czy Zamawiający miał na myśli dietę Fresubin PLANT-BASED opakowanie worek 500ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie dietę Fresubin PLANT-BASED opakowanie worek 500ml.

Pytanie nr 75

Pakiet 78 Pozycja 1 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Vamin 14 Elektolyte-free butelka szklana 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Vamin 14 Elektolyte-free butelka szklana 500 ml.

Pytanie nr 76

Pakiet 78 Pozycja 2 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Dipeptiven butelka szklana 50 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Dipeptiven butelka szklana 50 ml.

Pytanie nr 77

Pakiet 78 Pozycja 3 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Dipeptiven butelka szklana 100 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Dipeptiven butelka szklana 100 ml.

Pytanie nr 78

Pakiet 78 Pozycja 16 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Soluvit N 10 ml opakowanie X 10 fiolek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Soluvit N 10 ml opakowanie X 10 fiolek.

Pytanie nr 79

Pakiet 78 Pozycja 17 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Peditrace Novum ampulka 10 ml opakowanie X 20 ampulek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Peditrace Novum ampulka 10 ml opakowanie X 10 ampulek. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza w pakiecie 78 poz. 17 produkt pakowany po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

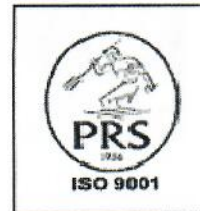
25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszskielce.pl

www.wszskielce.pl



Pytanie nr 80

Pakiet 78 Pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę i wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 78 poz.17 produkt pakowany po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 81

Pakiet 78 Pozycja 18 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Supliven ampulka 10 ml opakowanie X 20 ampulek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Supliven ampulka 10 ml opakowanie X 20 ampulek.

Pytanie nr 82

Pakiet 78 Pozycja 19 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Glycophos w opakowaniu typu ampulka 20 ml opakowanie X 20 ampulek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Glycophos w opakowaniu typu ampulka 20 ml opakowanie X 20 ampulek.

Pytanie nr 83

Pakiet 78 Pozycja 20 Czy Zamawiający w związku z wycofaniem z rynku produktu Addiphos wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Glycophos ampulka 20 ml opakowanie X 20 ampulek wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę i wyceną za opakowanie zbiorcze?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produktu Glycophos ampulka 20 ml opakowanie X 20 ampulek z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 84

Pakiet 78 Pozycja 21 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Vitalipid N Infant ampulka 10 ml opakowanie X 10 ampulek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Vitalipid N Infant ampulka 10 ml opakowanie X 10 ampulek.

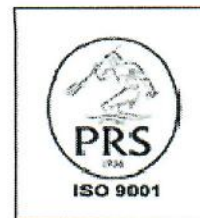
Pytanie nr 85

Pakiet 78 Pozycja 22 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Vitalipid N Adult ampulka 10 ml opakowanie X 10 ampulek?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Vitalipid N Adult ampulka 10 ml opakowanie X 10 ampulek.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 86

Pakiet 78 Pozycja 38 Czy Zamawiający miał na myśli produkt Aminosteril N-Hepa 8 % butelka szklana 500 ml?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że dopuszcza zaoferowanie w ww. Pakiecie produkt Aminosteril N-Hepa 8 % butelka szklana 500 ml.

Pytanie nr 87

Pakiet 78 Pozycja 45 i 42 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji z pakietu z powodu zakończenia produkcji?

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 88

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

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 25.

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampulki i odwrotnie?

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 27.

Pytanie nr 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampulkę i odwrotnie? (dotyczy leków do nebulizacji).

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – pojemnika na ampulkę i odwrotnie, pod warunkiem zachowania tej samej substancji czynnej, dawki oraz pozostałych parametrów wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 91

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

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24.

Pytanie nr 92

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

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wielkości opakowania rozumianej również jako zmianę gramatury (g, kg, ml, l), jednak wyłącznie w odniesieniu do maści i kremów, w zakresie ± 5 g w stosunku do wymaganej gramatury. W przypadku zaoferowania produktu o dopuszczonej, innej gramaturze Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



Pytanie nr 93

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

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

Pytanie nr 94

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

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

Pytanie nr 95

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

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 28.

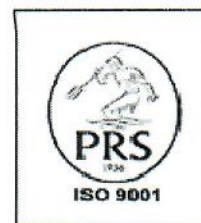
Pytanie nr 96

Dotyczy Pakietu 1 poz.8 W związku z dystrybuowaniem leku wyłącznie przez jedną hurtownię, a co za tym idzie zakłóceniem zasad uczciwej konkurencji - prosimy o wykreślenie pozycji, bądź przeniesienie jej do innego pakietu. Umieszczanie takiego leku (o wartości prawie. 850 zł) w pakiecie mieszanym lekowym w liczbie 25 opakowań handlowych, może powodować wrażenie chęci specjalnego blokowania możliwości przystąpienia innym hurtowniom lub znaczne ograniczenie możliwości przystąpienia , co jednoznacznie oznacza zakłócenie zasad uczciwej konkurencji. Powołując się na zmiany w PZP z dnia 01.01.2026r.:Zasada uczciwej konkurencji: Zamawiający ma prawny obowiązek przygotowania i przeprowadzenia postępowania w sposób, który zapewnia uczciwą konkurencję oraz równe traktowanie wszystkich wykonawców. Zasada konkurencyjności w projektach unijnych: W przypadku zamówień współfinansowanych z funduszy UE (na lata 2021–2027), zasada konkurencyjności ma zastosowanie, gdy wartość zamówienia przekracza 80 000 zł netto. Optymalizacja kosztów i jakości: Nowe podejście do zamówień kładzie nacisk na analizę kosztów i korzyści, co pozwala na uzyskanie najlepszych efektów z poniesionych nakładów, często przy zwiększonej konkurencji. Zmiany te mają na celu nie tylko uproszczenie procedur, ale przede wszystkim doprowadzenie do sytuacji, w której więcej firm ma realną możliwość uczestniczenia w przetargach. Umieszczanie tego typu leków w pakiecie mieszanym lekowym stoi w oczywistym przeciwieństwie do zasad PZP.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 8 z pakietu nr 1. Zamawiający informuje, że pakiet nr 1 obejmuje leki okulistyczne i został utworzony z uwzględnieniem specyfiki oraz rodzaju zamawianego asortymentu. Przedmiotowa pozycja dotyczy produktu leczniczego stosowanego w okulistyce i jest niezbędna do zabezpieczenia bieżących potrzeb Zamawiającego. Zamawiający dokonał podziału przedmiotu zamówienia na pakiety zgodnie z uzasadnionymi potrzebami, mając na uwadze zapewnienie ciągłości dostaw oraz możliwość uzyskania ofert na cały wymagany asortyment. Zamawiający nie stwierdza, aby sposób przygotowania postępowania naruszał zasady uczciwej konkurencji lub równego traktowania wykonawców.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 97

Dotyczy Pakietu 1 poz.23, W związku z problemami z dostępnością, prosimy o wykreślenie.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 98

Dotyczy Pakietu 1 poz.51, W związku z zakończona produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 99

Dotyczy Pakietu 5 poz.27, W związku z zakończona produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 100

Dotyczy Pakietu 43 poz.2, W związku ze zmianą sposobu konfekcjonowania na opakowania wyłącznie x 10 szt., prosimy o dopuszczenie do wyceny takiej wielkości opakowania z odpowiednim przeliczeniem na 80 opakowań handlowych.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań tj. 80 opakowań handlowych. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest za mieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 101

Dotyczy Pakietu 43 poz.23, W związku ze zmianą sposobu konfekcjonowania na opakowania x 1 szt., prosimy o dopuszczenie do wyceny takiej wielkości opakowania z odpowiednim przeliczeniem na 3500 opakowań handlowych.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach po 1 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości na 3500 opakowań handlowych. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 102

Dotyczy Pakietu 86 poz.5, W związku z zakończona produkcją opisanego wyrobu medycznego jako osobnej pozycji sprzedażowej, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

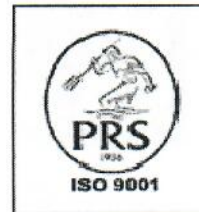
Pytanie nr 103

Dotyczy Pakietu 86 poz.9 W związku z dystrybuowaniem leku wyłącznie przez jedną hurtownię, a co za tym idzie zakłóceniem zasad uczciwej konkurencji - prosimy o wykreślenie pozycji, bądź przeniesienie jej do innego pakietu. Umieszczanie takiego leku (o wartości prawie. 11 tys zł) w pakiecie mieszanym lekowym w liczbie 55 opakowań handlowych, może powodować wrażenie chęci specjalnego blokowania możliwości przystąpienia innym hurtowniom lub znaczne ograniczenie możliwości przystąpienia, co jednoznacznie oznacza zakłócenie zasad uczciwej konkurencji. Powołując się na zmiany w



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



PZP z dnia 01.01.2026r.: Zasada uczciwej konkurencji: Zamawiający ma prawny obowiązek przygotowania i przeprowadzenia postępowania w sposób, który zapewnia uczciwą konkurencję oraz równe traktowanie wszystkich wykonawców. Zasada konkurencyjności w projektach unijnych: W przypadku zamówień współfinansowanych z funduszy UE (na lata 2021–2027), zasada konkurencyjności ma zastosowanie, gdy wartość zamówienia przekracza 80 000 zł netto. Optymalizacja kosztów i jakości: Nowe podejście do zamówień kładzie nacisk na analizę kosztów i korzyści, co pozwala na uzyskanie najlepszych efektów z poniesionych nakładów, często przy zwiększonej konkurencji. Zmiany te mają na celu nie tylko uproszczenie procedur, ale przede wszystkim doprowadzenie do sytuacji, w której więcej firm ma realną możliwość uczestniczenia w przetargach. Umieszczanie tego typu leków w pakiecie mieszanym lekowym stoi w oczywistym przeciwieństwie do zasad PZP.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji 9 z pakietu 86 ani na jej przeniesienie do innego pakietu. Zamawiający informuje, że pakiet nr 86 został utworzony zgodnie z jego rzeczywistymi potrzebami oraz obejmuje leki ogólne, których zakup jest niezbędny do zapewnienia prawidłowej realizacji świadczeń zdrowotnych. Przedmiotowa pozycja stanowi element zamawianego asortymentu i jest wymagana przez Zamawiającego z uwagi na potrzeby kliniczne. Zamawiający wskazuje, że sposób podziału przedmiotu zamówienia na pakiety został dokonany z uwzględnieniem specyfiki zamawianego asortymentu oraz potrzeb organizacyjnych Zamawiającego. Zamawiający nie jest zobowiązany do wyodrębniania każdej pozycji asortymentowej do odrębnego pakietu. Ograniczona dostępność produktu lub jego dystrybucja przez określony kanał dystrybucji nie stanowi samoistnej przesłanki do wykreślenia pozycji z przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie prowadzi postępowania w sposób mający na celu ograniczenie konkurencji.

Pytanie nr 104

Dotyczy Pakietu 91 poz.20 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 105

Dotyczy Pakietu 91 poz.28 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 106

Dotyczy Pakietu 91 poz.32-34 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

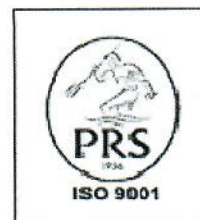
Pytanie nr 107

Dotyczy Pakietu 94 poz.6, W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 108

Dotyczy Pakietu 105 poz.4 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 109

Dotyczy Pakietu 111 poz.13, 37, 41 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 110

Dotyczy Pakietu 118 poz. 28 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 111

Dotyczy Pakietu 154 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat konfekcjonowany x 60 tabletek do sporządzenia zawiesiny doustnej w liczbie 3 opakowań handlowych? Jest to jedyna dostępna wielkość opakowania handlowego na rynku.

Odpowiedz: Zamawiający wyjaśnia, że wymaga zaoferowania preparatu zgodnie z opisem zawartym w SWZ, tj. Carglumic acid, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej; 200 mg; 5 tabletek.

Pytanie nr 112

Dotyczy Pakietu 1 poz.50, W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 113

Dotyczy Pakietu 91 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści wycenę SkinScabin płyn do skóry 120ml, wymagany preparat jest niedostępny na rynku?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 91 poz. 12 produktu SkinScabin płyn do skóry 120 ml.

Pytanie nr 114

Dotyczy Pakietu 91 pozycje 30-34, Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania wszystkich pozycji od jednego producenta, gdyż nie ma takiej możliwości?

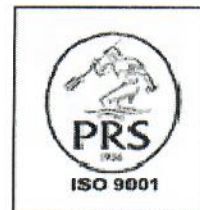
Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów od różnych producentów dla poz. 30-34. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 115

Dotyczy Pakietu 91 pozycja 41, Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w opakowaniach * 20g *105 op



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w pakiecie 91 pozycja 41, leku w opakowaniach * 20g *105 op. W przypadku zaoferowania produktu w innej wielkości opakowania wyceny należy dokonać zgodnie z zasadami określonymi w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku dokonania zmiany Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 116

Dotyczy Pakietu 92 poz. 11, W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 117

Dotyczy Pakietu 95 poz. 9 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 118

Dotyczy Pakietu 97 poz. 31 Prosimy o wykreślenie pozycji, produkt ten nie posiada rejestracji na rynku Polskim i jest niedostępny w sprzedaży.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie pozycji. Zamawiający wyjaśnia, że produkt Racecadotrilum 100 mg, kapsułki twarde x 10 szt. posiada pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terytorium Polski i jest dostępny na rynku.

Pytanie nr 119

Dotyczy Pakietu 118 pozycje 25 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania wszystkich pozycji od jednego producenta (poz. 25-27), gdyż nie ma takiej możliwości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów od różnych producentów dla poz. 25-27. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 120

Dotyczy Pakietu 119 pozycje 7,8,9,11 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania wszystkich pozycji od jednego producenta gdyż nie ma takiej możliwości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów od różnych producentów dla poz. 7,8,9,11. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

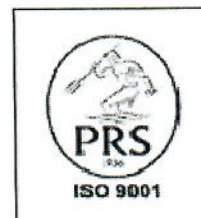
Pytanie nr 121

Dotyczy Pakietu 119 pozycje 54-56 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania wszystkich pozycji od jednego producenta z uwagi na brak dostępności w sprzedaży?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów od różnych producentów dla poz. 54-56. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 122

Dotyczy Pakietu 134 poz. 3, W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 123

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 99 poz 18 (Sulfonianu polistyrenu sól sodowa, poj. 454 g proszek do p. zawiesziny 454 g; 1 poj.) do innego pakietu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie ww. pozycji do odrębnego pakietu. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że na etapie prowadzonego postępowania nie ma możliwości dokonania zmian polegających na utworzeniu nowego pakietu.

Pytanie nr 124

Czy zamawiający w zadaniu nr 59, w pozycji 1 wymaga dostarczania pompy infuzyjnej ? Czy wymóg ten dotyczy tylko pozycji 2 i 3 powyższego zadania? " "Czy zamawiający w zadaniu nr 59 w poz 2 i 3 wyraża zgodę na dostarczanie pompy strzykawkowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pakiet nr 59 obejmuje wyłącznie jedną pozycję. Ponadto Zamawiający nie wymaga dostarczenia żadnej pompy w ramach realizacji pakietu nr 59.

Pytanie nr 125

Dot. pakietu 27 Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga, aby oferowany produkt, zawierający antybiotyk, posiadał status produktu leczniczego (leku) oraz był zarejestrowany zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie nr 126

Dot. pakietu 27 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: Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



Pytanie nr 127

Do treści SWZ, formularz asortymentowo cenowy -pakiet 85, pozycja 2 Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu Nr 85 poz. 2 (andexanet alfa 200mg x 5 fiolek) i utworzenie nowego pakietu obejmującego tylko ww. produkt leczniczy. Lekiem odpowiadającym opisowi w pakiecie 85 poz. nr .2 jest lek Ondexxya (200mg, opakowanie: 5 x 20 ml). Jest on sprzedawany bezpośrednio przez AstraZeneca w tzw. modelu DTH (direct to hospital), z pominięciem hurtowników. Wykonawca jest zainteresowany tylko wyżej wspomnianym lekiem, gdyż pozostałych nie ma swojej ofercie.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 85 poz. 2 oraz utworzenie odrębnego pakietu obejmującego wyłącznie produkt leczniczy zawierający andeksanet alfa. Zamawiający informuje, że pakiet nr 85 obejmuje leki ogólne i składa się z dwóch pozycji asortymentowych. Pakiet został przygotowany zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz specyfiką zamawianego asortymentu. Przedmiotowa pozycja została ujęta w pakiecie ze względu na konieczność zabezpieczenia potrzeb leczniczych Zamawiającego i stanowi element zamawianego asortymentu. Zamawiający wskazuje, że podział zamówienia na pakiety nie został dokonany w sposób mający na celu ograniczenie konkurencji, lecz wynika z organizacji procesu zakupowego oraz rzeczywistych potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 128

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym wymaga aby produkt leczniczy Buprenorfina system transdermalny plaster posiadał w karcie charakterystyki produktu leczniczego wpis o stosowaniu plastra co 96 godzin? Pacjent może nosić system transdermalny Transtec do 4 dób co przynosi korzyści finansowe oraz łatwiejsza możliwość zapamiętania konieczności wymiany plastra.

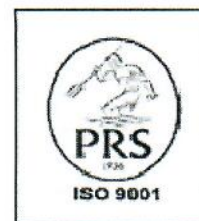
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego Buprenorfina w postaci systemu transdermalnego (plastra) z możliwością stosowania plastra co 96 godzin, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 129

Dot. pakietu nr 102 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 102 oraz utworzenie odrębnego pakietu obejmującego wskazaną pozycję. Zamawiający informuje, że pakiet nr 102 obejmuje leki ogólne i został przygotowany zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz specyfiką zamawianego asortymentu. Przedmiotowa pozycja została ujęta w pakiecie ze względu na konieczność zabezpieczenia potrzeb leczniczych Zamawiającego i stanowi niezbędny element zamawianego asortymentu.

Zamawiający wskazuje, że zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu oraz przyjętym podziałem przedmiotu zamówienia na pakiety, Zamawiający nie przewiduje utworzenia dodatkowych pakietów w ramach prowadzonego postępowania. Podział zamówienia



został dokonany zgodnie z organizacją procesu zakupowego oraz rzeczywistymi potrzebami Zamawiającego.

Pytanie nr 130

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 58 pozycja 1 immunoglobuliny ludzkiej normalnej do podania dożylnego w postaci roztworu 100 mg/ml, o zawartości IgG co najmniej 98%, z maksymalną zawartością IgA 25 µg/ml, stabilizowanej L-proliną a w pakiecie 58 pozycja 2 i 3 immunoglobuliny ludzkiej normalnej do podania podskórnego w postaci roztworu 200 mg/ml, o zawartości IgG co najmniej 98%, z maksymalną zawartością IgA 50 µg/ml, stabilizowanej L-proliną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu stabilizowanego L-proliną. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ, tj. stabilizowanego glicyną.

Pytanie nr 131

Dotyczy Pakietu nr 60, Czy zamawiający wymaga aby immunoglobulina IgIV była 10% immunoglobuliną o największej ilości IgG $\geq 98\%$ i zarazem najniższej zawartości IgA ≤ 25 µg/ml, co znacznie minimalizuje ryzyko działań niepożądanych podczas toczenia preparatu i zapewnia największe bezpieczeństwo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie immunoglobuliny IgIV była 10% immunoglobuliną o największej ilości IgG $\geq 98\%$ i zarazem najniższej zawartości IgA ≤ 25 µg/ml. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 132

Dotyczy Pakietu nr 60 Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt IgIV 10 % był dostępny w szerokiej rozpiętości dawek tj; 2,5g, 5g, 10g, 20g, 40g, co umożliwi precyzyjne dostosowanie dawki do indywidualnych potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu IgIV 10% dostępnego w szerokiej rozpiętości dawek, tj. 2,5 g, 5 g, 10 g, 20 g, 40 g. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

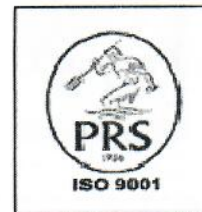
Pytanie nr 133

Dotyczy pakietu 59 Czy zamawiający zgodzi się na złożenie oferty IgIV 10% o najniższej na rynku zawartości IgA (≤ 25 µg/ml) i najwyższej zawartości IgG ($\geq 98\%$), refundowanej w programach lekowych B.67, B62, B17, dostępnej w dawkach 2,5, 5, 10, 20, 40 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu IgIV 10% o najniższej na rynku zawartości IgA (≤ 25 µg/ml) i najwyższej zawartości IgG ($\geq 98\%$), refundowanej w programach lekowych B.67, B62, B17, dostępnej w dawkach 2,5, 5, 10, 20, 40 g. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 134

dot. Pakiet nr 98 - Leki VIII, poz. 50. W związku z zakończeniem produkcji produktu z poz. 50 w Pakiecie nr 98 - Leki VIII, zwracamy się z prośbą o jego wykreślenie lub zgodę na wycenę leku w ostatniej cenie przetargowej wraz z umieszczeniem odpowiedniej adnotacji pod pakietem.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 135

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 48 poz. 1 derizomaltozy żelazowej (inj. 500mgFe/5ml * 5amp.), co pozwoli na zaoferowanie oferty korzystnej cenowo? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie wymaganej ilości.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu zawierającego derizomaltozę żelazową. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnie z opisem zawartym w SWZ, tj. Carboxymaltosum ferricum 500 mg/10 ml, roztwór do wstrzykiwań i infuzji; 1 fiol. 10 ml.

Pytanie nr 136

Dot. pakietu nr 43 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji z pakietu i utworzy nową część? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz na złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 43 oraz utworzenie odrębnego pakietu obejmującego wskazaną pozycję. Zamawiający informuje, że pakiet nr 43 obejmuje antybiotyki i chemioterapeutyki i został przygotowany zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz specyfiką zamawianego asortymentu. Przedmiotowa pozycja została ujęta w pakiecie ze względu na konieczność zabezpieczenia potrzeb leczniczych Zamawiającego i stanowi niezbędny element zamawianego asortymentu.

Zamawiający wskazuje, że zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu oraz przyjętym podziałem przedmiotu zamówienia na pakiety, Zamawiający nie przewiduje utworzenia dodatkowych pakietów w ramach prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 137

Dotyczy Pakietu 81 poz.131 czy Zamawiający dopuści do wyceny Somatostatina Hikma 3mg/2ml*3+3fiol ?

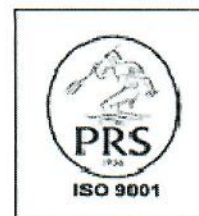
Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Somatostatina Hikma 3 mg/2 ml, opakowanie zawierające 3 fiołki z substancją oraz 3 ampulki z rozpuszczalnikiem, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości do wymaganej liczby fiołek z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod pakietem oraz w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 138

Dotyczy pakietu 106 pozycja 4,5 czy Zamawiający dopuści wycenę leków w opakowaniach * 60 g z odpowiednim przeliczeniem ?



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 106 pozycja 4,5 leków w opakowaniach 60 g z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 139

Dotyczy Pakietu 119 poz.42 W związku z zakończoną produkcją, prosimy o wykreślenie pozycji

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 140

Pakiet 202, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez informacji „Nie używać w sterylnym polu” umieszczonej na opakowaniu, zamiast tego zawierającą informację o tym, że tylko zawartość strzykawki jest sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawki bez informacji „Nie używać w sterylnym polu”, pod warunkiem, że na opakowaniu znajduje się informacja wskazująca, iż sterylna jest wyłącznie zawartość strzykawki.

Pytanie nr 141

Pakiet 202, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez informacji „Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PCC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego” zawartej na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek bez informacji „Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PCC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego” zawartej na opakowaniu zbiorczym.

Pytanie nr 142

Pakiet 202, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez informacji „Nie używać w sterylnym polu” umieszczonej na opakowaniu, zamiast tego zawierającą informację o tym, że tylko zawartość strzykawki jest sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek bez informacji „Nie używać w sterylnym polu” umieszczonej na opakowaniu, pod warunkiem, że na opakowaniu znajduje się informacja wskazująca, iż sterylna jest wyłącznie zawartość strzykawki.

Pytanie nr 143

Pakiet 202, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez informacji „Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PCC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego” zawartej na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek bez informacji „Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PCC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego” zawartej na opakowaniu zbiorczym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

ul. Grunwaldzka 45

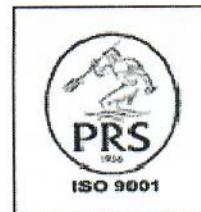
25-736 Kielce

tel. 41/36-71-301

fax. 41/34-50-623

szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



Pytanie nr 144

Pakiet 202, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez informacji „Nie używać w sterylnym polu” umieszczonej na opakowaniu, zamiast tego zawierającą informację o tym, że tylko zawartość strzykawki jest sterylna?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek bez informacji „Nie używać w sterylnym polu” umieszczonej na opakowaniu, pod warunkiem, że na opakowaniu znajduje się informacja wskazująca, iż sterylna jest wyłącznie zawartość strzykawki.

Pytanie nr 145

Pakiet 202, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez informacji „Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PCC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego” zawartej na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek bez informacji „Przeznaczona wyłącznie do przepłukiwania cewników PIVC, PCC, CVC i wszczepionych portów dostępu żylnego” zawartej na opakowaniu zbiorczym.

Pytanie nr 146

Dot. Pakiet nr 80 punkt 17

W związku z końcem produkcji preparatu Multimel N4-550E o pojemności 1000ml zwracam się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w/w preparatu w pakiecie 80 punkt 17 przez odpowiednik w postaci Olimel N4E poj. 1000ml w ilości 60szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 80 poz. 17 preparatu Olimel N4E o pojemności 1000 ml w ilości 60 szt.

Pytanie nr 147

Dot. Pakiet nr 80 punkt 18 W związku z końcem produkcji preparatu Multimel N4-550E o pojemności 1500ml zwracam się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w/w preparatu w pakiecie 80 punkt 18 przez odpowiednik w postaci Olimel N4E poj. 1500ml w ilości 60szt

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 80 poz. 18 preparatu Olimel N4E o pojemności 1500 ml w ilości 60 szt.

Pytanie nr 148

Dot. Pakiet nr 80 punkt 19 W związku z końcem produkcji preparatu Multimel N7-1000E o pojemności 1000ml zwracam się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w/w preparatu w pakiecie 80 punkt 19 przez odpowiednik w postaci Olimel N7E poj. 1000ml w ilości 60szt

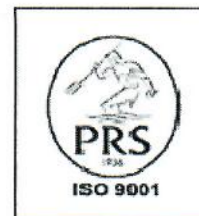
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 80 poz. 19 preparatu Olimel N7E o pojemności 1000 ml w ilości 60 szt.

Pytanie nr 149

Dot. Pakiet nr 80 punkt 20 W związku z końcem produkcji preparatu Multimel N7-1000E o pojemności 1500ml zwracam się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie w/w preparatu w pakiecie 80 punkt 20 przez odpowiednik w postaci Olimel N7E poj. 1500ml w ilości 60szt



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 80 poz. 20 preparatu Olimel N7E o pojemności 1500 ml w ilości 60 szt.

Pytanie nr 150

Czy ogłaszający w pakiecie 121, w pozycji 2 dopuszcza możliwość zastosowania produktu leczniczego (lek OTC) Trilac x 20 kapsulek z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 121 poz. 2 produktu leczniczego Trilac x 20 kapsulek z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z dopuszczeniem Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 151

Pytanie do pakietu 75 pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodą na zaoferowanie diety Dieta normalizująca glikemię, wysokoenergetyczna (1,51kcal/ml) skład sprzyjający utrzymaniu niskiej glikemii, nie zawiera sacharozy, zwiększona zawartość przeciwutleniaczy (wit C i E, karotenoidów, selen), zwiększona zawartość witamin z grupy B odpowiadających za metabolizm węglowodanów, zawierająca unikalną mieszankę błonnika (6 rodzajów błonnika w odpowiednich proporcjach włókien rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych) regulującą pracę jelit, bezglutenowa, zawartość białka 9,8g/100ml, węglowodany 15,6 g/100ml, min 25 % energii z białka, o osmolarności 530 mOsmol/l, opakowanie 4 x 200 ml, w trzech smakach: truskawkowy, waniliowy oraz czekoladowy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie diety Dieta normalizująca glikemię, wysokoenergetyczna (1,51kcal/ml) skład sprzyjający utrzymaniu niskiej glikemii, nie zawiera sacharozy, zwiększona zawartość przeciwutleniaczy (wit C i E, karotenoidów, selen), zwiększona zawartość witamin z grupy B odpowiadających za metabolizm węglowodanów, zawierająca unikalną mieszankę błonnika (6 rodzajów błonnika w odpowiednich proporcjach włókien rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych) regulującą pracę jelit, bezglutenowa, zawartość białka 9,8g/100ml, węglowodany 15,6 g/100ml, min 25 % energii z białka, o osmolarności 530 mOsmol/l, opakowanie 4 x 200 ml, w trzech smakach: truskawkowy, waniliowy oraz czekoladowy.

Pytanie nr 152

Pytanie do pakietu 75 pozycji 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodą na zaoferowanie diety tylko o smaku truskawkowym (smak waniliowy nie jest już produkowany); pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie diety wyłącznie o smaku truskawkowym, pozostałe parametry zgodne z SWZ

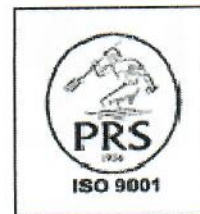
Pytanie nr 153

Pytanie do pakietu 75 pozycji 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodą na zaoferowanie diety dostępnej w 7 smakach; (smak orzeźwiający nie jest już produkowany); pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie diety dostępnej w 7 smakach, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 154

Pytanie do pakietu 70 pozycja 13 Czy Zamawiający wyrazi zgodą na zaoferowanie wzmacniacza pokarmu kobiecego. 1 saszetka zawiera min: 0,33g białka, 0,37g węglowodanów, nie zawiera błonnika, zawiera witaminy i składniki mineralne - wartość energetyczna 4,31 kcal/sasz. (33 kJ/sasz.). 50 saszetek * 1g ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wzmacniacza pokarmu kobiecego. 1 saszetka zawiera min: 0,33g białka, 0,37g węglowodanów, nie zawiera błonnika, zawiera witaminy i składniki mineralne - wartość energetyczna 4,31 kcal/sasz. (33 kJ/sasz.). 50 saszetek * 1g.

Pytanie nr 155

Pakiet 43, Pozycja 23, Fosfomycinum, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 4g, op. a 10 but.: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Fosit 4g, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, pakowany po 1 fiolece, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganych opakowań na liczbę fiolek, tak aby całkowita ilość substancji czynnej była zgodna z zapotrzebowaniem Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Fosit 4 g, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, pakowanego po 1 fiolece, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań tak, aby całkowita ilość substancji czynnej była zgodna z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Pytanie nr 156

Dot. zad. nr 128 (Tuberculin) Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni. W przypadku pozytywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o skorygowanie kryteriów oceny ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.

Pytanie nr 157

Dot. zad. nr 128 (Tuberculin) Zwracamy się z prośbą o odstąpienie dostaw w trybie pilnym dla wyżej wymienionego leku – produkt sprowadzany w ramach importu docelowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od dostaw w trybie pilnym dla wskazanego produktu.

Pytanie nr 158

Dot. zad. nr 209 (Thiamini hydrochloridum) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku w dawce: 100mg/1ml gdzie 1 op. = 10 amp.

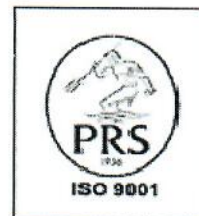
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w dawce 100 mg/1 ml, pakowanego po 10 ampulek w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 159

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w Pakiecie 75 poz. 30, obok pojemności 1000 ml, również pojemności 500 ml wyspecyfikowanej diety, do wyboru przez



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Zamawiającego na etapie składania zamówienia? Wycenie podlegałyby pojemność 1000 ml, natomiast cena opakowania 500 ml stanowiłaby połowę ceny opakowania 1000 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 75 poz. 30 również pojemności 500 ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ. W przypadku zaoferowania pojemności 500 ml cena opakowania powinna stanowić połowę ceny opakowania 1000 ml.

Pytanie nr 160

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w Pakiecie 75 poz. 31, obok pojemności 1000 ml, również pojemności 500 ml wyspecyfikowanej diety, do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia? Wycenie podlegałyby pojemność 1000 ml, natomiast cena opakowania 500 ml stanowiłaby połowę ceny opakowania 1000 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 75 poz. 31 również pojemności 500 ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ. W przypadku zaoferowania pojemności 500 ml cena opakowania powinna stanowić połowę ceny opakowania 1000 ml.

Pytanie nr 161

Czy w Pakiet nr 110 poz. 31 i 32 Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany hydrokortyzon posiadał zarejestrowane i potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego.

Pytanie nr 162

Czy w Pakiet nr 110 poz. 31 i 32 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany hydrocortison posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowanie hydrokortyzonu w opakowaniu zawierającym proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik.

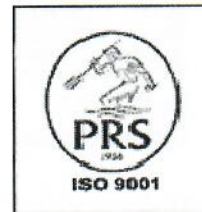
Pytanie nr 163

Czy w Pakiet nr 110 poz. 31 i 32 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowanie w Pakiecie nr 110 poz. 31 i 32 wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszckielce.pl
www.wszckielce.pl



Pytanie nr 164

Czy w Pakiet nr 161 poz. 1 i 2 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do: - Leczenia ostrych stanów zagrożenia życia wymagających podania glikokortykosteroidów m.in. wstrząs o różnej etiologii, obrzęk mózgu, obrzęk krtani i strun głosowych, ostre odczyny uczuleniowe, ciężkie stany spastyczne oskrzeli, tj. stan astmatyczny, dychawica oskrzelowa w przebiegu zakażenia, przewlekły nieżyt oskrzeli, przełomy w chorobie Addisona. - Sytuacji klinicznych wymagających zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) łagodzenia objawów choroby podstawowej lub jej powikłań. - Profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego Dexamethasonum inj. posiadającego zarejestrowane i potwierdzone w Charakterystyce Produktu Leczniczego wskazania do stosowania w wymienionych w pytaniu sytuacjach klinicznych.

Pytanie nr 165

Czy w Pakiet nr 81 poz. 90 (Metoclopramid) Zamawiający wymaga produktu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną po zmieszaniu z 0,9 % sodu chlorkiem, 5 % dekstrozą, roztworem Ringera z mleczanami i 4 % dekstrozą w 0,18 % sodu chlorku przez 48 godzin w temperaturze 15–25°C w sztucznym świetle i przez 48 godzin w temperaturze 5 (±3) °C, przy stężeniu produktu Metoclopramidi hydrochloridum Noridem 0,1 mg/mL. potwierdzonej w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu wykazującego stabilność chemiczną i fizyczną po zmieszaniu z 0,9% roztworem sodu chlorku, 5% roztworem dekstrozy, roztworem Ringera z mleczanami oraz 4% roztworem dekstrozy w 0,18% roztworze sodu chlorku przez 48 godzin w temperaturze 15–25°C w sztucznym świetle oraz przez 48 godzin w temperaturze 5 (±3)°C, przy stężeniu produktu Metoclopramidi hydrochloridum Noridem 0,1 mg/ml, potwierdzonej w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

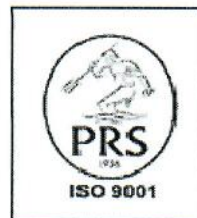
Pytanie nr 166

Czy w Pakiet nr 81 poz. 26 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcium chloride DEMO 1g/10ml x10 amp.PL.? Informujemy, że w resuscytacji krążeniowo-oddechowej (CPR) należy rozważyć podanie jednorazowej dawki 10 ml (10% w/v), zgodnie z algorytmem zalecanym przez Europejską Radę Resuscytacji (ERC) i Radę Resuscytacji (w Wielkiej Brytanii).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 81 poz. 26 wyceny Calcium chloride DEMO 1g/10ml x10 amp.

Pytanie nr 167

Czy w Pakiet nr 81 poz. 31 Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?



Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia określonego w Pakiecie nr 81 poz. 31. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia pozycja ta dotyczy produktu leczniczego Cetirizine dihydrochloride 0,01 g/1 ml, flakon 10 ml.

Pytanie nr 168

Czy w Pakiet nr 81 poz. 31 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany hydrocortison posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia określonego w Pakiecie nr 81 poz. 31. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia pozycja ta dotyczy produktu leczniczego Cetirizine dihydrochloride 0,01 g/1 ml, flakon 10 ml. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 169

Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku Pakietu nr 76 obejmującego żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, warunek posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności będzie uznany za spełniony również przez producenta oferowanych produktów posiadającego wymagane prawem uprawnienia do produkcji i wprowadzania do obrotu żywności specjalnego przeznaczenia medycznego, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa żywnościowego, bez obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w przypadku Pakietu nr 76 obejmującego żywność specjalnego przeznaczenia medycznego, warunek posiadania uprawnień do prowadzenia określonej działalności zostanie uznany za spełniony również przez producenta oferowanych produktów posiadającego wymagane prawem uprawnienia do produkcji i wprowadzania do obrotu żywności specjalnego przeznaczenia medycznego, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa żywnościowego, bez obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Pytanie nr 170

Pakiet 81 poz. 8 – Adrenalinum - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy o nazwie LITO-NALIN ROZTW.DO WSTRZ. 300 MCG/0,3ML 2 AMP.-STRZ. PO 1 ML pochodzący z importu interwencyjnego sprowadzany na wniosek MZ ? Jeżeli tak, proszę o wskazanie jak należy przeliczyć ilość, do pełnego opakowania w górę, czy do 2 miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego LITO-NALIN roztwór do wstrzykiwań 300 mcg/0,3 ml, 2 ampulko-strzykawki po 1 ml, pochodzącego z importu interwencyjnego sprowadzanego na wniosek Ministra Zdrowia, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 171

Pakiet 81 poz. 9, 10 – Alfacalcidolum - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w postaci kapsułek miękkich ? Tylko taka postać doustna występuje na rynku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych w postaci kapsułek miękkich, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 172

Pakiet 81 poz. 27 – Calcium gluconate - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy o nazwie GLUCONATE DE CALCIUM PROAMP 10% ROZTW.DO WSTRZ. 9,1 G/ 1 L 50 AMP. PO 10 ML pochodzący z importu interwencyjnego sprowadzany na wniosek MZ? Jeżeli tak, proszę o wskazanie jak należy przeliczyć ilość, do pełnego opakowania w górę, czy do 2 miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego GLUCONATE DE CALCIUM PROAMP 10% roztwór do wstrzykiwań 9,1 g/1 l, 50 ampulek po 10 ml, pochodzącego z importu interwencyjnego sprowadzanego na wniosek Ministra Zdrowia, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie nr 24.

Pytanie nr 173

Pakiet 81 poz. 68 – Ibuprofenum Z uwagi na zakończenie produkcji i brak zamienników na rynku, czy Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku?

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

Pytanie nr 174

Pakiet 81 poz. 83 - Metamizolum natricum Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20 tabl. w ilości 5900 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 20 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 175

Pakiet 81 poz. 103 - Omeprazol 40 mg inj. Prosimy o wykreślenie zapisu o wskazaniu do stosowania: dzieci – od 1 roku życia. Produkt w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji dożylny we wskazaniach dla dzieci nie występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu bez zapisu o wskazaniu do stosowania: dzieci – od 1 roku życia.

Pytanie nr 176

Pakiet 81 poz. 106 - Palmitynian retinolu 50 000 j.m. Z uwagi na zakończenie produkcji i brak zamienników na rynku, czy Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku?



Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

Pytanie nr 177

Pakiet 81 poz. 112 - Phytomenadionum, inj. 10 mg/1 ml - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy o nazwie KANAVIT EMUL.DO WSTRZ. 10 MG/ML 10 AMP. PO 1 ML pochodzący z importu interwencyjnego sprowadzany na wniosek MZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego KANAVIT EMUL.DO WSTRZ. 10 MG/ML, 10 ampulek po 1 ml, pochodzącego z importu interwencyjnego sprowadzanego na wniosek Ministra Zdrowia, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 178

Pakiet 81 poz. 114 – Phytomenadionum 2 mg/0,2ml - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy o nazwie SELOVITA-K1 ROZTW.DOUSTNY I DO WSTRZ. 2 MG/0,2ML 5 AMP. z importu interwencyjnego sprowadzany na wniosek MZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego SELOVITA-K1 roztwór doustny i do wstrzykiwań 2 mg/0,2 ml, 5 ampulek, pochodzącego z importu interwencyjnego sprowadzanego na wniosek Ministra Zdrowia, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 179

Pakiet 81 poz. 127 – Selegiline – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 50 tabl. powł. w ilości 6 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu po 50 tabletek powlekanych, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

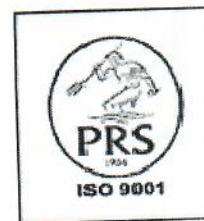
Pytanie nr 180

Pakiet 81 poz. 131 – Somatostatinum 3 mg/1ml - Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy o nazwie SOMATOSTATINA HIKMA PROSZ.I ROZP.DO SP.ROZTW.DO IN 3 MG/2ML 3 FIOL.PR. + 3 AMP.ROZP. pochodzący z importu interwencyjnego sprowadzany na wniosek MZ ? Jeżeli tak, proszę o wskazanie jak należy przeliczyć ilość, do pełnego opakowania w górę, czy do 2 miejsc po przecinku ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego SOMATOSTATINA HIKMA proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji 3 mg/2 ml, 3 fiołki proszku + 3 ampulki rozpuszczalnika, pochodzącego z importu interwencyjnego sprowadzanego na wniosek Ministra Zdrowia, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszckielce.pl
www.wszckielce.pl



Pytanie nr 181

Pakiet 81 poz. 134 – Tocopherol krople - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w postaci płynu doustnego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w postaci płynu doustnego.

Pytanie nr 182

Pakiet 95 poz. 9 - Chloroquini phosphas - Z uwagi na stałe wstrzymanie w obrocie i brak zamienników na rynku, czy Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania w obrocie leku?

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

Pytanie nr 183

Dot. pakietu nr 1 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt konfekcjonowany po 10 ml w ilości 100 opakowań? Opakowanie 2 x 5 ml ma zakończoną produkcję.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu konfekcjonowanego po 10 ml w ilości 100 opakowań.

Pytanie nr 184

Dot. pakietu nr 1 poz. 4. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyrażenie zgody na podanie ostatniej ceny oraz umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 28.

Pytanie nr 185

Dot. pakietu nr 1 poz. 43. Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia po 10 ml? Prosimy o doprecyzowanie ilości – 75 opak czy 150 opak po 10 ml? Na rynku nie istniało opakowanie po 5 ml – dostępne były tylko opak. 2 x 5 ml. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyrażenie zgody na podanie ostatniej ceny oraz umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniu po 10 ml. oraz na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia. Wymagana ilość wynosi 150 opakowań po 10 ml.

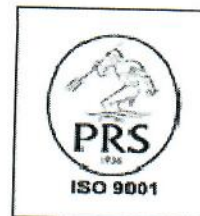
Pytanie nr 186

Dot. pakietu nr 1 poz. 50, 51, 52, pakietu nr 5 poz. 27, pakietu nr 39 poz. 25, pakietu nr 72 poz. 14, pakietu nr 83 poz. 11, pakietu nr 86 poz. 5, pakietu nr 91 poz. 20, 34, pakietu nr 92 poz. 11, pakietu nr 94 poz. 6, pakietu nr 102 poz. 6-9, 14, pakietu nr 113 poz. 5. Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub podanie ostatniej ceny oraz umieszczenie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 187

Dot. pakietu nr 9 poz. 19-22. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu.

Pytanie nr 188

Dot. pakietu nr 16 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzy nowy pakiet? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 16 oraz utworzenie odrębnego pakietu obejmującego wskazaną pozycję. Zamawiający informuje, że pakiet nr 16 obejmuje Amphotericinum B i został przygotowany zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz specyfiką zamawianego asortymentu. Przedmiotowa pozycja została ujęta w pakiecie ze względu na konieczność zabezpieczenia potrzeb leczniczych Zamawiającego i stanowi niezbędny element zamawianego asortymentu. Zamawiający wskazuje, że zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu oraz przyjętym podziałem przedmiotu zamówienia na pakiety, Zamawiający nie przewiduje utworzenia dodatkowych pakietów w ramach prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 189

Dot. pakietu nr 40 poz. 16, pakietu nr 91 poz. 32, 33, pakietu nr 92 poz. 10, 14, pakietu nr 97 poz. 5. Czy w związku z brakiem produkcji produktu z w/w pozycji Zamawiający wyrazi zgodę na jej wydzielenie lub podanie ostatniej ceny oraz umieszczenie stosownej informacji pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 38.

Pytanie nr 190

Dot. pakietu nr 42 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Nystatin TZF, 100 000 IU/ml, prosz.d/sp.zaw.doust., 5 g (24ml)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Nystatin TZF, 100 000 IU/ml, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 5 g (24 ml).

Pytanie nr 191

Dot. pakietu nr 72 poz. 11. Czy Zamawiający w w/w pozycji ma na myśli 50 opak. x 4 sztuki czy 50 sztuk produktu? Na rynku dostępne jest tylko opakowanie a 4 sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymagana ilość wynosi 50 opakowań po 4 sztuki.

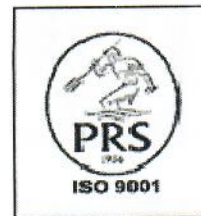
Pytanie nr 192

Dot. pakietu nr 75 poz. 13. Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania produktu o smaku waniliowym – obecnie na rynku dostępny jest wyłącznie smak truskawkowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu wyłącznie o smaku truskawkowym, przy zachowaniu pozostałych wymagań określonych w SWZ.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 193

Dot. pakietu nr 83 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek zwykłych? Na rynku brak jest obecnie tabletek drażowanych.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci tabletek zwykłych.

Pytanie nr 194

Dot. pakietu nr 83 poz. 43. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia?

Odpowiedz: Zamawiający udziela odpowiedzi zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 28.

Pytanie nr 195

Dot. pakietu nr 83 poz. 59 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek powlekanych? Jest to konieczne aby zachować wymóg jednego producenta.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 196

Dot. pakietu nr 83 poz. 32 ,33. Czy Zamawiający odstąpi w w/w pozycji od wymogu jednego producenta? Na rynku brak jest produktów aby spełnić zapis.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu jednego producenta dla wskazanych pozycji.

Pytanie nr 197

Dot. pakietu nr 86 poz. 11. 12. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycjach wymaga 2 razy tego samego produktu?

Odpowiedz: Zamawiający informuje, że w Pakiecie nr 86 poz. 11 i 12 wymaga dwóch pozycji zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w SWZ.

Pytanie nr.198

Dot. pakietu nr 86 poz. 4. Czy w związku z zakończeniem produkcji Handihalerów jako osobny wyrób, Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt po 30 sztuk z inhalatorem?

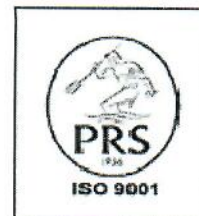
Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 86 poz. 4 produktu leczniczego bromek tiotropium w opakowaniu po 30 kapsulek wraz z inhalatorem.

W przypadku zaoferowania produktu leczniczego z inhalatorem w poz. 4, pozycję nr 5 – Aparat do inhalacji HandiHaler do leku z poz. 4 – należy wycenić po ostatniej dostępnej cenie, zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie nr 102,

Pytanie nr 199

Dot. pakietu nr 91 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci płynu na skórę? Tylko taki produkt jest dostępny na rynku.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci płynu na skórę 100 ml, o składzie: Acidum aceticum 4 - 8,3 g; Consolidae tinctura 91,7-96g/100g butelka w ilości 140szt.



Pytanie nr 200

Dot. pakietu nr 83 poz. 32, 33, 34. Czy Zamawiający odstąpi w w/w pozycji od wymogu jednego producenta i dopuści innego w pozycji 32, 33 oraz innego w pozycji 34? Na rynku brak jest produktów aby spełnić zapis.

Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu jednego producenta dla wskazanych pozycji.

Pytanie nr 201

Dot. pakietu nr 92 poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i utworzy nowy pakiet? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów i zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 9 z pakietu nr 92 oraz utworzenie odrębnego pakietu obejmującego wskazaną pozycję. Zamawiający informuje, że pakiet nr 92 obejmuje Leki i został przygotowany zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz specyfiką zamawianego asortymentu. Przedmiotowa pozycja została ujęta w pakiecie ze względu na konieczność zabezpieczenia potrzeb leczniczych Zamawiającego i stanowi niezbędny element zamawianego asortymentu.

Zamawiający wskazuje, że zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu oraz przyjętym podziałem przedmiotu zamówienia na pakiety, Zamawiający nie przewiduje utworzenia dodatkowych pakietów w ramach prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 202

Dot. pakietu nr 93 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt o smaku miętowym o pojemności 200 ml w ilości 10 opakowań lub smak malinowy o pojemności 120ml? Smak miętowy o pojemności 120 ml ma zakończoną produkcję.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o smaku miętowym o pojemności 200 ml w ilości 10 opakowań.

Pytanie nr 203

Dot. pakietu nr 96 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci tabletek powlekanych.

Pytanie nr 204

Dot. pakietu nr 103 poz. 7. Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu z komorą inhalacyjną Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu z ustnikiem?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Budesonidum aerozol wziewny roztwór 200mcg/dawke/200 dawek, z ustnikiem.

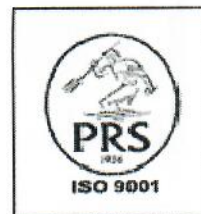
Pytanie nr 205

Dot. pakietu nr 103 poz. 10. Czy w związku z zakończeniem produkcji produktu po 60dawkach Zamawiający dopuści 6 opakowań po 180 dawek?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach po 180 dawek w ilości 6 opakowań.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 206

Dot. pakietu nr 113 poz. 4, 5. Czy Zamawiający w w/w pozycjach ma na myśli po 5 opakowań x 6 czopków?

Odpowiedz: Zamawiający potwierdza, że w Pakiecie nr 113 poz. 4 i 5 wymagana ilość wynosi 5 opakowań po 6 czopków.

Pytanie nr 207

Dot. pakietu nr 121 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji krople LactoDr a 5ml?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu LactoDr w kroplach o pojemności 5 ml.

Pytanie nr 208

Dot. pakietu nr 163 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 209

Dot. pakietu nr 210. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt w postaci kapsulek twardych?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w postaci kapsulek twardych.

Pytanie nr. 210

Dot. pakietu nr 83 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Osłonka medyczna do głowic USG, niepodrowana, nawilżana x 144 szt.?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Osłonka medyczna do głowic USG, niepodrowana, nawilżana x 144 szt.

Pytanie nr. 211

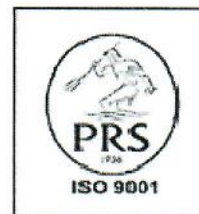
Dot. pakietu nr 88 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt Terlipressin acetate Altan, 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Terlipressin acetate Altan, 0,12 mg/ml; 8,5 ml, roztwór do wstrzykiwań, 5 ampulek.

Pytanie nr. 212

Dotyczy pakietu nr 83 poz. 18. (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?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry – Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. Jednocześnie, Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał skład jakościowy i ilościowy zgodny z wymaganiami określonymi w SWZ.



Pytanie nr. 213

Dotyczy pakietu nr 84 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 84 poz. 1 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?

Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o składzie jakościowym i ilościowym zgodnym z wymaganiami określonymi w SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku braku dostępności produktu lub zakończenia jego produkcji dopuszcza możliwość podania ostatniej ceny oraz zamieszczenia stosownej informacji, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

Pytanie nr. 214

Dotyczy pakietu nr 91 poz. 9, 10, 11. Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo terapii z zastosowaniem pompy baclofenowej wymaga, aby Produkty oferowane w Pakiecie nr miały potwierdzoną zapisem w CHPL stabilność we wszczepianym systemie infuzyjnym przez co najmniej 3 miesiące? Zadeklarowana w CHPL stabilność leku podanego do pompy baclofenowej potwierdza, że co najmniej przez ten czas zachowane będą parametry fizyko-chemiczne, co pozwala na precyzyjne określenie czasu działania leku. Jednocześnie ma wpływ na ekonomiczny aspekt związany z farmakoterapią, gdyż dłuższy czas stabilności pozwala na rzadszą konieczność uzupełniania pompy.

Odpowiedz: Zamawiający wymaga, aby produkty oferowane w Pakiecie nr 91 poz. 9, 10, 11 posiadały potwierdzoną w Charakterystyce Produktu Leczniczego stabilność we wszczepianym systemie infuzyjnym przez co najmniej 3 miesiące.

Pytanie nr. 215

Dotyczy pakietu nr 110 poz. 41. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 110 poz. 41 wycenę 1 opakowanie preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek. Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o składzie jakościowym i ilościowym zgodnym z wymaganiami określonymi w SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, że w przypadku braku dostępności produktu lub zakończenia jego produkcji dopuszcza możliwość podania ostatniej ceny oraz zamieszczenia stosownej informacji, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 23.

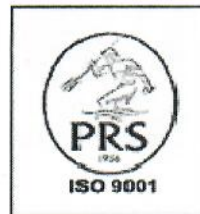
Pytanie nr 216

Czy w Pakiecie 87 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g - 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.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukozy 75 g będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SWZ.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszzkielce.pl
www.wszzkielce.pl



Pytanie nr 217

Czy w Pakiecie 111 poz 21 Zamawiający dopuści krem konfekcjonowany w opakowaniach x 125 g (z przeliczeniem na odpowiednią liczbę opakowań)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kremu konfekcjonowanego w opakowaniach po 125g, z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 218

Czy w Pakiecie 116 poz. 2 Zamawiający dopuści testy konfekcjonowane x 100 szt. (z przeliczeniem na odpowiednią liczbę opakowań)?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów konfekcjonowanych po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, zgodnie z zasadą określoną w odpowiedzi na pytanie nr 24. Wykonawca zobowiązany jest zamieścić stosowną informację pod danym pakietem oraz zaznaczyć zmianę w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 219

Czy w Pakiecie 121 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego szczepy *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2×10^9 CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach po 60 kapsulek, spełniającego wymagania określone w SWZ? Uzasadnienie: Zgodnie z aktualnymi wytycznymi oraz wynikami metaanaliz skuteczność probiotyków w zapobieganiu bieguncie związanej z antybiotykoterapią zależy przede wszystkim od obecności szczepów o udokumentowanym działaniu klinicznym oraz odpowiedniej liczby żywych kultur bakterii. Produkt ProbioDr zawiera szczepy *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w deklarowanej ilości 2×10^9 CFU/kapsułkę. Zgodnie z wynikami badania przeprowadzonego przez Narodowy Instytut Leków w dniu 28.05.2026 r. rzeczywista zawartość żywych kultur bakterii wynosiła $1,1 \times 10^{10}$ CFU/kapsułkę, co potwierdza obecność obu deklarowanych szczepów oraz liczbę żywych bakterii przewyższającą deklarację producenta. Produkt spełnia wymagania SWZ dotyczące składu oraz wielkości opakowania, dlatego zwracamy się z prośbą o potwierdzenie możliwości jego zaoferowania. Na potwierdzenie deklarowanych parametrów oraz rzeczywistej zawartości żywych kultur bakterii w załączeniu przedkładamy raport z badania przeprowadzonego przez Narodowy Instytut Leków.

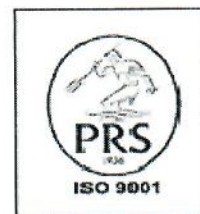
Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu ProbioDr, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ, w szczególności w zakresie składu, zawartości szczepów oraz ilości żywych kultur bakterii. Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był produktem leczniczym, a nie suplementem diety. W przypadku zaoferowania produktu równoważnego Wykonawca zobowiązany jest wskazać odpowiednią zmianę w Formularzu asortymentowo-cenowym przy pozycji, której dotyczy dopuszczenie.

Pytanie nr 220

Czy w Pakiecie 121 poz. 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (5×10^9 CFU) w kapsułce?



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkiele.pl
www.wszkiele.pl



Produkt przeznaczony jest do stosowania w zaburzeniach mikroflory jelitowej u dzieci i dorosłych w przebiegu biegunek o różnej etiologii. Jednocześnie produkt nie zawiera laktozy, co umożliwia jego stosowanie u pacjentów z nietolerancją laktozy, niedoborem laktazy oraz zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy, rozszerzając grupę pacjentów, u których może być bezpiecznie stosowany.

Produkt konfekcjonowany jest w opakowaniach po 20 kapsulek – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przeliczenia wymaganej ilości na odpowiednią liczbę opakowań z zaokrągleniem w górę.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu EnteroDr., pod warunkiem że zaoferowany produkt jest produktem leczniczym i nie stanowi suplementu diety oraz spełnia wymagania określone w SWZ. Zamawiający dopuszcza przeliczenie wymaganej ilości z uwzględnieniem wielkości opakowania, z zaokrągleniem ilości opakowań w górę do pełnego opakowania. Wykonawca zobowiązany jest wskazać dokonane przeliczenie oraz zmianę wynikającą z dopuszczenia w Formularzu asortymentowo-cenowym przy odpowiedniej pozycji.

Pytanie nr 221

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, wnosimy o wydzielenie poz. 32, 33, 34 z pakietu nr 78 do osobnego zadania. Wyrażenie zgody na powyższe spowoduje możliwość prawidłowej wyceny i złożenia ważnej oferty większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 32, 33 i 34 z pakietu nr 78 oraz utworzenie odrębnego zadania. Zamawiający informuje, że pakiet nr 78 obejmuje preparaty do żywienia pozajelitowego oraz leki dożylnie i został przygotowany zgodnie z potrzebami Zamawiającego oraz specyfiką zamawianego asortymentu. Wskazane pozycje dotyczą produktów leczniczych stosowanych w terapii dożylniej i stanowią integralną część zamawianego asortymentu. Zamawiający wskazuje, że podział zamówienia na pakiety został dokonany na etapie przygotowania postępowania, zgodnie z ogłoszeniem o zamówieniu oraz przyjętą strukturą zamówienia. Zamawiający nie przewiduje wprowadzania zmian w zakresie podziału pakietów poprzez tworzenie dodatkowych zadań. Ujęcie wskazanych pozycji w pakiecie nr 78 wynika z uzasadnionych potrzeb Zamawiającego oraz organizacji procesu zakupowego i nie ma na celu ograniczenia konkurencji, lecz zapewnienie prawidłowej realizacji zamówienia oraz zabezpieczenie ciągłości dostaw wymaganych produktów leczniczych.

Pytanie nr 222

Czy Zamawiający w pakiecie 45 (Sevoflurane) wymaga dostarczenia preparatu w butelce nietłukącej, nieszklanej ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie niż inne stosowane opakowania, np. aluminium. W przypadku takiego uszkodzenia może dojść do zanieczyszczenia i skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej, a tym samym narażenia osób obecnych w pomieszczeniu, w tym personelu medycznego, na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedz: Zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie nr 45 (Sevoflurane) był dostarczany w butelce nietłukącej, nieszklanej, wyposażonej w zintegrowany system napełniania parownika.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 223

Czy Zamawiający w pakiecie 45 oczekuje produktu, niewymagającego utylizacji po 8 tygodniach od otwarcia butelki, zgodnie z CHPL?

Odpowiedz: Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu niewymagającego utylizacji po 8 tygodniach od otwarcia butelki, zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktu Leczniczego (ChPL).

Pytanie nr 224

Czy Zamawiający w pakiecie 44 i 45 wymaga, aby Wykonawca zapewniał autoryzowany serwis producenta parowników potwierdzony przez producenta stosownym dokumentem aktualnym w dniu jego złożenia (np. oświadczeniem) niezbędny do ich prawidłowej eksploatacji w trakcie trwania umowy? Wprowadzenie powyższego wymogu, winno być poświadczone (a dla Zamawiającego pozwalające na weryfikację) poprzez dostarczenie dokumentu / oświadczenia, udzielonego przez autoryzowany serwis, że w/w czynności będą przez niego wykonywane.

Odpowiedz: Zamawiający informuje, iż zarówno w umowie dzierżawy dotyczącej pakietu nr 44 (parowniki), jak i w umowie użyczenia dotyczącej pakietu nr 45, określił obowiązki Wykonawcy/Użyczącego w zakresie zapewnienia prawidłowego funkcjonowania urządzeń, w szczególności poprzez zapewnienie serwisu, wykonywanie napraw oraz bieżącej konserwacji w okresie obowiązywania umowy.

W umowie dzierżawy dla pakietu nr 44 (§ 3 ust. 9 lit. b) wskazano, iż Wydierżawiający zobowiązuje się prowadzić serwis pogwarancyjny, dokonywać wszelkich napraw oraz bieżącej konserwacji przedmiotu dzierżawy.

W umowie użyczenia dla pakietu nr 45 (§ 2 ust. 2 lit. b) wskazano, iż Użyczący zobowiązuje się prowadzić serwis gwarancyjny i pogwarancyjny, dokonywać wszelkich napraw oraz bieżącej konserwacji przedmiotu użyczenia.

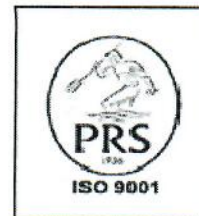
Zamawiający nie wymaga, aby serwis urządzeń był wykonywany wyłącznie przez autoryzowany serwis producenta oraz nie wymaga przedłożenia dodatkowego dokumentu/oświadczenia producenta potwierdzającego autoryzację serwisu. Wykonawca/Użyczący jest zobowiązany zapewnić sprawność techniczną, bezpieczną eksploatację oraz wykonywanie czynności serwisowych zgodnie z wymaganiami producenta i obowiązującymi przepisami prawa.

Ponadto Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity.: Dz. U. z 2026 r. poz. 793 ze zm.), modyfikuje treść Załącznika nr 3 do SWZ tj. projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego:

➤ **§ 4 Warunki dostawy, gdzie ust. 3 otrzymuje brzmienie:**

3. 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.

➤ **§ 13 Zmiany umowy które otrzymują brzmienie:**



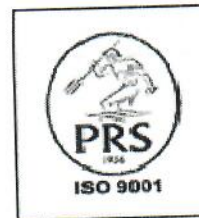
§ 13

Zmiany umowy

1. Strony dopuszczają możliwość zmian umowy w następującym zakresie:
 - a) zmiany osób odpowiedzialnych za realizację umowy wskazanych w § 3,
 - b) zmiany danych wskazanych w komparycji umowy lub numeru konta do spełnienia świadczeń z umowy,
 - c) zmiany przywoływanych w przedmiotowej umowie oraz SWZ ustaw i rozporządzeń (zmiany przepisów bądź wymogów szczególnych dotyczących przedmiotu zamówienia),
 - d) w przypadkach określonych w art. 455 ust. 2 u.p.z.p.,
 - e) zmiany podwykonawców na zasadach określonych w umowie.
2. Zmiany sposobu wykonania przedmiotu zamówienia (modyfikacja zakresu świadczenia):
 - a) zmiany leku/preparatu na inny równoważny lek/preparat w razie:
 - czasowej niedostępności produktu leczniczego/wyrobu medycznego objętego przedmiotem zamówienia z przyczyn niezależnych od Wykonawcy; w takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się niezwłocznie powiadomić Zamawiającego w postaci elektronicznej na adres e-mail: apteka@wszzkielce.pl o czasowej niedostępności produktu leczniczego/wyrobu medycznego i jej przyczynach, a Strony dopuszczają produktu zamienny na okres czasowej niedostępności produktu leczniczego/wyrobu medycznego objętego przedmiotem zamówienia pod warunkiem, że będzie on spełniał wszystkie parametry opisane przez Zamawiającego;
 - zmiany produktu leczniczego/wyrobu medycznego objętego przedmiotem zamówienia w przypadku udokumentowanego, trwałego zaprzestania jego wytwarzania lub wygaśnięcia świadectwa jego rejestracji, dopuszczając produkt zamienny pod warunkiem, że będzie on spełniał wszystkie parametry opisane przez Zamawiającego, zaś zmiana ta nie może powodować podwyższenia cen.
 - b) zmiany dawki lub formy podawania produktu leczniczego/wyrobu medycznego w przypadku:
 - wprowadzenia do obrotu, w trakcie obowiązywania umowy, produktu leczniczego/wyrobu medycznego w nowej dawce lub formie podawania lub,
 - gdy ze względu na uwarunkowania medyczne hospitalizowanych pacjentów zmiana taka będzie konieczna;
 - c) zmiany w zakresie: numeru katalogowego lub nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów i wielkości jednostkowej dawki - w przypadku wprowadzenia tego rodzaju zmian przez producenta;
 - d) zmiany terminu obowiązywania umowy o którym mowa w § 2
 - e) zwiększenie ilości zamawianego asortymentu w danej pozycji w stosunku do ilości objętej umową poprzez rezygnację z określonej ilości innego niewykorzystanego asortymentu na rzecz danej pozycji pod warunkiem, iż cena jednostkowa pozycji zwiększanej ilościowo oraz wartość umowy nie może ulec podwyższeniu;
 - f) w sytuacji gdy istnieje zasadność zwiększenia ilości zamawianego asortymentu przy jednoczesnym braku zmniejszenia innego asortymentu na rzecz danej pozycji (wprzód), Zamawiający dokumentuje medycznie uzasadnione zwiększenie ilości zamawianego asortymentu w danej pozycji w stosunku do ilości objętej umową i zobowiązuje się ograniczyć inny asortyment niewykorzystany (wprzód) do momentu osiągnięcia górnej granicy wartości umowy.
 - g) zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie *Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE*,



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
ul. Grunwaldzka 45
25-736 Kielce
tel. 41/36-71-301
fax. 41/34-50-623
szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



- rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego,
3. Zmiany, o których mowa w ust. 2 lit. a-g nie mogą skutkować zwiększeniem wysokości cen jednostkowych lub wartości całej umowy.
 4. Zmiany wysokości należnego wynagrodzenia w odniesieniu do zobowiązań niezrealizowanych w przypadku:
 - a) w związku z właściwymi przepisami ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych wraz z właściwymi aktami wykonawczymi
 - b) w przypadku ustawowej zmiany obowiązujących stawek podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego w odniesieniu do asortymentu objętego umową,
 - c) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo minimalnej stawki godzinowej ustalonej na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - d) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne,
 - e) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych,- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania umowy i Wykonawca w sposób obiektywny udowodni ich wielkość.
 5. Zmiany umowy wymagają uprzedniej (tj. przed ich dokonaniem) pisemnej zgody Zamawiającego i dokonywane będą w formie pisemnej (aneksu) pod rygorem nieważności, za wyjątkiem zmian, o których mowa w ust. 1 lit. a, b, d oraz ust. 2 lit. a-c i e-g, dla których skuteczności wystarczające jest zaakceptowane przez drugą Stronę oświadczenie jednej Strony w postaci pisemnej lub elektronicznej

Udzielone przez Zamawiającego odpowiedzi na pytania Wykonawców stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia. Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić wskazane wyjaśnienia oraz wynikające z nich zmiany przy sporządzaniu oferty. W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego rozwiązań równoważnych, zmian parametrów, wielkości opakowań, przeliczeń ilości lub innych odstępstw od pierwotnych zapisów SWZ, Wykonawca zobowiązany jest każdorazowo wskazać takie zmiany w odpowiednim miejscu w Formularzu asortymentowo-cenowym, przy pozycji oraz pakiecie, którego dotyczy.

Dział Zamówień Publicznych
mgr Urszula Gierada
SPECJALISTA

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
2026-08-03
mgr Sebastian Szaniawski

Patrycja Aleksandrowicz
Radca Prawny
KI-1400

Z-CIA DYREKTORA
ds. Organizacyjno-Administracyjnych
mgr inż. Stefan Bąk

2000