



## Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach

ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice  
www.zzozwadowice.pl, email: sekretariat@zzozwadowice.pl

Wadowice, dnia 25.03.2024r.

Znak: ZP.26.1.10.2024.2

### **Informacja o wpłynięciu pytań i modyfikacji SWZ w postępowaniu przetargowym pn „Dostawa produktów leczniczych dla ZZOZ w Wadowicach”**

Działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz 1605 ze zm.) Zamawiający: Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wadowicach, ul. Karmelicka 5, 34-100 Wadowice, przekazuje zapytania od Wykonawców dotyczące treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ), udziela wyjaśnień dotyczących postępowania pn „Dostawa produktów leczniczych dla ZZOZ w Wadowicach”, oraz na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy Pzp modyfikują treść SWZ.

**Pytanie nr 1:** Pakiet 4, Pozycja 5, 6, 7 i 8, Lidocaine: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 2:** Pakiet 12, Pozycja 7, Hydrocortisone 100mg proszek i rozpuszczalnik do wstrzyk. x 5szt.: 2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany lek Hydrocortisone 100 inj, 100mg x 1 miał poniższe wskazania: Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii). Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostżeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdź

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 3:** Pakiet 12, Pozycja 7, Hydrocortisone 100mg proszek i rozpuszczalnik do wstrzyk. x 5szt.: 1. Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 4:** Pakiet 18, Pozycja 30 i 31, Ciprofloxacin roztw.do inf.: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby

uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 5:** Pakiet 18, Pozycja 30 i 31, Ciprofloxacyn roztw.do inf.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wodorosiarczan ciprofloksacyny i monowodzian ciprofloksacyny.

**Pytanie nr 6:** Pakiet 18, Pozycja 32, Linezolid r-r do wł.doż. 2mg/1ml 300ml x 10szt.: Czy Zamawiający dopuści linezolid w opakowaniu x 1 worek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 7:** Pakiet 19, Pozycja 31, Cefazolin ini.1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce  $\beta$  - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes), w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus i w leczeniu zakażenia dróg żółciowych wywołanego przez Escherichia coli?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 8:** Pakiet 19, Pozycja 31, Cefazolin ini.1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 9:** Pakiet 24, Pozycja 2 i 3, Ceftriaxone inj.ig: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

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

**Pytanie nr 10:** Pakiet 24, Pozycja 4, 5 i 6, Cefuroxime: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

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

**Pytanie nr 11:** Pakiet 24, Pozycja 5, Cefuroxime 0,75g, rozpuszczalny w wodzie, soli fizjologicznej i r-rach glukozy, stosowany bez ograniczeń wiekowych, wskazania do stosowania m.in. w: zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakaż. kości i stawów, zapobieganiu zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym.: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do

wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 12:** Pakiet 24, Pozycja 6, Cefuroxime 1,5g, rozpuszczalny w wodzie, soli fizjologicznej i r-rach glukozy, stosowany bez ograniczeń wiekowych, wskazania do stosowania m.in. w: zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakaż. kości i stawów, zapobieganiu zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 13:** Pakiet 24, Pozycja 6, Cefuroxime 1,5g, rozpuszczalny w wodzie, soli fizjologicznej i r-rach glukozy, stosowany bez ograniczeń wiekowych, wskazania do stosowania m.in. w: zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakaż. kości i stawów, zapobieganiu zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym.: Czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 14:** Pakiet 24, Pozycja 10 i 11, Ceftazidime, proszek do sporządzania r-ru do wstrzykiwań dom., doż., infuzji, wskazania do stosowania m.in. przy zakaż. wewnątrz jamy brzusznej, w posocznicy, zakażeniu dróg mocz. w zakażeniach skóry i tkanek miękkich.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 15:** Pakiet 27, Pozycja 1, Fentanyl inj.0,1mg/2ml x 50amp. Zawierający w amp.wodorotlenek sodu do ustalania pH. Podanie: domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo, podpajęczynówkowo.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga z poz 1 aby fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnio, zewnątrzoponowo, podpajęczynówkowo.

**Pytanie nr 16:** Pakiet 28, Pozycja 2, Morphine h/chl.inj.10mg/iml x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga

**Pytanie nr 17:** Pakiet 28, Pozycja 2, Morphine h/chl.inj.10mg/iml x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga

**Pytanie nr 18:** Pakiet 28, Pozycja 2, Morphine h/chl.inj.10mg/iml x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zaofeoania w poz 1 sierczanu morfiny w poz 2 chlorowodorku morfiny.

**Pytanie nr 19:** Pakiet 11 poz. 19, 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu fiolka?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 20:** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 1 poz. 42 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części 1 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagamy zaoferowania produktu leczniczego. A produkt oferowany – ProbioDr jest środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego. Na rynku są dostępne opisane w SWZ produkty lecznicze.

**Pytanie nr 21:** Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym ZP.26.1.10.2024, Część 1, pozycja 42 dotycząca „Produkt leczniczy zawierający *Lactobacillus helveticus* i *Lactobacillus rhamnosus* 2x10<sup>9</sup> CFU bakterii kwasu mlekowego w 1 kps. Pakowany w blistrach” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego (lek OTC)** o nazwie handlowej Trilac w opakowaniach x 20 kapsulek?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian. Zaoferowany produkt ma inny skład.

**Pytanie nr 22:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie nr 20 preparatu: METHYLOERGOMETRINI MALEAS INJ. 0,2 MG/1ML pakowanego po 5 ampulek sprowadzanego w ramach importu docelowego?

Oferowany produkt leczniczy jest sprowadzany do Polski w ramach importu docelowego i jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terytorium Państw z których jest sprowadzany oraz posiada aktualne świadectwo dopuszczenia wydane przez Instytucje odpowiedzialne za rejestrację tego leku w kraju z którego jest sprowadzany.

W przypadku dostaw produktów leczniczych sprowadzanych na import docelowy stosowane będą przepisy art. 4 ust. 2 ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (z późn. zm.) oraz rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 21 marca 2012r. w sprawie sprowadzania z zagranicy produktów leczniczych niezbędnych dla ratowania życia lub zdrowia pacjenta dopuszczonych do obrotu bez konieczności uzyskania zezwolenia (Dz.U. z 2012r. poz. 349).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w Pakiecie nr 20 leku sprowadzanego w ramach importu docelowego.

**Pytanie nr 23:** Z uwagi na fakt, że produkt leczniczy z pakietu nr 20 sprowadzany jest na teren RP w ramach importu docelowego (tzn. z krajów w których jest zarejestrowany), uprzejmie prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy o około 2 tygodni, tak aby była możliwość sprowadzenia produktów z zagranicy w ramach bieżących potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie tj Załącznik nr 9 i Załącznik nr 10. Zmodyfikowane Załączniki stanowią osobny dokument będący integralną częścią niniejszej Modyfikacji. Zmiany zaznaczono na czerwono.

**Pytanie nr 24:** Czy Zamawiający wyłączy stosowanie par. 7.7 w przypadku zmiany wynagrodzenia spowodowanej zmianą stawki podatku VAT? Procedura określona w par. 7.7 wyklucza możliwość zastosowania par. 4.4, który przewiduje prawidłową regulację automatycznej zmiany stawki podatku VAT.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie tj Załącznik nr 10. Zmodyfikowany Załączniki stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej Modyfikacji. Zmiany zaznaczono na czerwono.

**Pytanie nr 25:** Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania **na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności** osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko **zasady efektywności** (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych i **w zgodzie do orzecznictwa [...]**):

W pakiecie nr 3 pozycja 18 Methyloprednisolone 500mg/ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone - Meprelon 250mg/ml x 1fiol +rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz 18 opisał przedmiot zamówienia w oparciu o potrzeby oddziałów Szpitala, zgodnie z receptariuszem szpitala i obowiązującą szpitalną listą leków. Zamawiający wymaga zaoferowania dawki 500 mg, zaoferowanie dawki 250 mg wiązałoby się z wykonywaniem dodatkowych czynności przez personel medyczny (rozpuszczanie z fiolek, zamiast 1 - większa ilość odpadów, większa możliwość pomyłki) Dawka 500 mg jest uwzględniona w szpitalnej liście leków naszego Szpitala.

**Pytanie nr 26:** W pakiecie nr 3 pozycja 19 Methyloprednisolone 1000mg/ml x 1fiol. + rozp. wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone - Meprelon 1000mg/ml x 1fiol +rozp.?

**Odpowiedź:** Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz 19 opisał przedmiot zamówienia w oparciu o potrzeby oddziałów Szpitala, zgodnie z receptariuszem szpitala i obowiązującą szpitalną listą leków. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku Meprelon 1000mg (1fiol +rozp.)

**Pytanie nr 27:** Dotyczy pakietu nr 1 poz. 43. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**Pytanie nr 28:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian i wymaga preparatu w dawce 200j.m./1amp.

**Pytanie nr 29:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku dostępności wyraża zgodę na wycenę wg ostatniej ceny w umieszczenie pod pakietem stosownej informacji.

**Pytanie nr 30:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 48. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku dostępności wyraża zgodę na wycenę wg ostatniej ceny w umieszczenie pod pakietem stosownej informacji.

---

<sup>1</sup> Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19

**Pytanie nr 31:** Dotyczy pakietu nr 2 poz. 110. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie nr 32:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku dostępności wyraża zgodę na wycenę wg ostatniej ceny w umieszczenie pod pakietem stosownej informacji.

**Pytanie nr 33:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 41. i 42 Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 41 i 42 pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga aby leki pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie nr 34:** Dotyczy pakietu nr 3 poz. 63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 35:** Dotyczy pakietu nr 4 poz. 3. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku dostępności wyraża zgodę na wycenę wg ostatniej ceny w umieszczenie pod pakietem stosownej informacji.

**Pytanie nr 36:** Dotyczy pakietu nr 4 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 37:** Dotyczy pakietu nr 4 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 38:** Dotyczy pakietu nr 35 poz.1 i 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odpowiedź:** Nie produkt nie będzie podawany w ramach programu lekowego.

**Pytanie nr 39:** Dotyczy pakietu nr 36 poz. 1. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Czy produkt leczniczy z pakietu będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku dostępności wyraża zgodę na wycenę wg ostatniej ceny w umieszczenie pod pakietem stosownej informacji. Nie produkt nie będzie podawany w ramach programu lekowego.

**Pytanie nr 40:** Dotyczy pakietu nr 36 poz. 2. Czy produkt leczniczy będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?”

**Odpowiedź:** Nie produkt nie będzie podawany w ramach programu lekowego.

**Pytanie nr 41:** Pytanie pakiet 42 poz. 3 W związku ze zmianami wprowadzonymi przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody jednorazowego użytku do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650 ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez boczną komorę doprowadzającą i jest rozpraszany przez mikrootwory w podstawie pojemnika. Czułość zastawki dźwiękowej 5-10 PSI. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: serią, datą ważności, kodem GTIN i napisy w języku polskim. Prosimy o możliwość przeliczenia na mililitry i zaokrąglenie do pełnych opakowań tj. zaoferowanie 19 opakowań wody 650 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 42:** Dotyczy pakietu nr 3 poz.: 12, 24 i 54 oraz pakietu nr 28 poz. 2. Czy Zamawiający wykreśli podane pozycje z pakietów ze względu na problemy z dostępnością oraz brak zamienników na rynku ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu. W przypadku braku dostępności wyraża zgodę na wycenę wg ostatniej ceny w umieszczenie pod pakietem stosownej informacji.

**Pytanie nr 43:** Do §1 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §1 ust.2 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust.2 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

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

KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne

przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu. KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oszacował ilość zamawianego asortymentu z należytą starannością, w oparciu o dane z lat ubiegłych i bieżące zapotrzebowanie zakładając maksymalne jego wykorzystanie, jednakże ze względu na losowy charakter zapotrzebowania, które jest uzależnione od czynników niezależnych od Zamawiającego (tj. liczba pacjentów, rodzaj i charakter schorzeń) zastrzega sobie prawo do rezygnacji z zakupu części asortymentu z Pakietu, wynikającej z braku zapotrzebowania, bowiem ilości zamawianych produktów uzależnione jest od bieżących potrzeb pacjentów. Rezygnacja z części zamówienia nie wymaga składania jakiegokolwiek oświadczenia i może nastąpić wyłącznie poprzez niezłożenie w terminie obowiązywania umowy zamówienia na częściową dostawę towaru. Zamawiający jednocześnie deklaruje wykonanie umowy w minimalnej wartości wynoszącej 50% wartości danego Pakietu.

**Pytanie nr 44:** Do §2 ust.1.6 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu, poprzez wskazanie, że kartę aktualnej charakterystyki będą dostarczane w terminie 3 dni na wniosek”.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie tj Załącznik nr 10. Zmodyfikowany Załączniki stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej Modyfikacji. Zmiany zaznaczono na czerwono.

**Pytanie nr 45:** Do §5 ust.1 projektu umowy. Prosimy o dopisanie:”...za obopólną zgodą w formie aneksu do umowy w terminie nie dłuższym niż 90 dni”.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie tj Załącznik nr 10. Zmodyfikowany Załączniki stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej Modyfikacji. Zmiany zaznaczono na czerwono.

**Pytanie nr 46:** Do treści §4 ust.6 i §7 ust.1 pkt 1.3 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np.



będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odpowiedź:** W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wg ostatniej ceny ostatniej ceny produktu i umieszczenie stosownej informacji pod pakietem.

**Pytanie nr 47:** Do §7 ust. 6 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §7 ust. 6 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 25% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego?

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §7 ust. 6 wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 25%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 24% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie tj Załącznik nr 10. Zmodyfikowany Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej Modyfikacji. Zmiany zaznaczono na czerwono.

**Pytanie nr 48:** Do §7 ust.7 wzoru umowy. Adekwatnie do art. 439 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.), prosimy o zmianę terminu uprawniającego Wykonawcę do dokonania pierwszej zmiany wynagrodzenia na 6 miesięcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie tj Załącznik nr 10. Zmodyfikowany Załącznik stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej Modyfikacji. Zmiany zaznaczono na czerwono.

**Pytanie nr 49:** Do §7 ust.6-8 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §7 ust.6-8 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 pozostawia zapisy SWZ bez zmian

**Pytanie nr 50:** zwraca się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert do dnia 17.04.2024 r. Czas ten potrzebny jest nam do wykonania, a w następstwie złożenia rzetelnej i konkurencyjnej oferty. Ze względu na konieczność uzyskania warunków cenowych od producentów aktualny termin jest zbyt krótki.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje SWZ w ww zakresie.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SWZ. Termin składania i otwarcia ofert **ulega zmianie**. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl) pod adresem [www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice](https://www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice) w myśl Ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania **do dnia 11.04.2024r.** do godz. 10:00. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. **11.04.2024 godz 10:30**. Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 09.07.2024r

*Dyrektor  
ZZOZ w Wadowicach*

**Barbara Bulanowska**

Otrzymują:  
<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zzozwadowice>  
x a/a