



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Łódź, dnia 22.12.2023 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego 150/PN/ZP/D/2023 – dostawy produktów leczniczych

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2, ust. 5 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. *Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
2. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?*
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania właściwości farmakokinetycznych leku. W przypadku niewystępowania leku w innej formie podania Zamawiający wyraża zgodę na zamianę oferowanego preparatu.
3. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę fiołek na ampułki i odwrotnie, flakony na butelki i odwrotnie (Zamawiający nie przewiduje zamian ampułko-strzykawk) wyjąwszy pakiet 24 poz. 1 i 2.
4. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)*
Odpowiedź: Zgodnie z opisem zawartym w SWZ.
5. *Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.*
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania dostępności przez cały okres trwania umowy.
6. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
7. *Czy Zamawiający w par. 4.2 wykreśli ostatnie zdanie?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
8. *Czy Zamawiający w par. 5.4 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
9. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 56 poz. 5 i 9 leku w postaci saszetek?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
10. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 56 poz. 7 leku w postaci fiołki + amp.rozp.?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
11. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 56 poz. 11 i 18 insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
12. *Zapytania do zadania 33 poz. 300 „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ (Zamawiający wymaga w w/w pakiecie leku).



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

13. *Zapytania do zadania 33 poz. 300 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?"*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
14. *Czy w pakiecie 75 pozycji 25 Zamawiający dopuszcza DIETĘ HIPERKALORYCZNA (2,4 KCAL/ML) O ZAWARTOŚCI BIAŁKA min. 9,3G/100ML, DIETA DO PODAŻY DOUSTNEJ, DIETA BEZRESZTKOWA, BEZGLUTENOWA W OPAKOWANIU 4X125 ML, O OSMOLARNOŚCI 730-790 MOSMOL/L, W PIĘCIU SMAKACH (OWOCE LEŚNE, CZEKOLADA, TRUSKAWKA, WANILIA, NEUTRALNY); 1OP. =4X125ML*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
15. *Czy w pakiecie 75 w pozycji 28 Zamawiający dopuszcza DIETĘ NORMALIZUJĄCĄ GLIKEMIE, NORMOKALORYCZNA (1,04 KCAL/ML),SKŁAD SPRZYJAJĄCY UTRZYMANIU NISKIEJ GLIKEMII, ZWIĘKSZONA ZAWARTOŚĆ PRZECIWTLENIAJCZY (WIT C I E, KAROTENOIDÓW, SELENU), ZWIĘKSZONA ZAWARTOŚĆ WITAMIN Z GRUPY B ODPOWIADAJĄCYCH ZA METABOLIZM WĘGLOWODANÓW,ZAWIERAJĄCA UNIKALNĄ MIESZANKĘ BŁONNIKA REGULUJĄCĄ PRACĘ JELIT, BEZGLUTENOWA,ZAWARTOŚĆ BIAŁKA 4,9G/100ML,WĘGLOWODANY 11,5 G/100ML, O OSMOLARNOŚCI 365 MOSMOL/L, OPAKOWANIE 4 X 200 ML, W DWÓCH SMAKACH :TRUSKAWKOWY, WANILIOWY; 1OP. =4X200ML*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
16. *Czy w pakiecie 75 w pozycji 18 Zamawiający dopuszcza wyodrębnienie pozycji 18a ZGŁĘBNIK FLOCARE PUR DO ŻYWIENIA DOŻOŁADKOWEGO LUB DOJELITOWEGO, WYKONANY Z PRZEZROCZYSTEGO POLIURETANU, Z PODZIAŁKĄ CENTYMETROWĄ ORAZ LINIĄ KONTRASTUJĄCĄ W RTG. KOŃCÓWKA ZGŁĘBNIKA POSIADAJĄCA DWA OTWORY BOCZNE I JEDEN GŁÓWNY NA KOŃCU CEWNIKA. DO ZGŁĘBNIKA DOŁĄCZONA METALOWA PROWADNICA POKRYTA SILIKONEM Z ŁĄCZNIKIEM ŻEŃSKIM I KULKOWĄ KOŃCÓWKĄ. STERYLNY, JEDNORAZOWEGO UŻYTKU.WOLNY OD DEHP, ROZMIARY: CH 8 /110,10/110,12 /110 CM w ilości 4 szt oraz pozycji 18 b ZGŁĘBNIK CH 10/130 CM w ilości 1 szt ze względu na dwie linie produktowe? Razem 5 szt*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
17. *Czy Zamawiający, w Pakiecie 68 i Pakiecie 69, wymaga dostarczenia produktu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne- np. stłuczenie)?*
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania butelki innej niż szklana.
18. *Pakiet 2, Pozycja 19, CALCIUM CHLORIDE [1 G/10 ML] X 10 AMP.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml, które do tej pory było stosowane w szpitalu?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
19. *Pakiet 5, Pozycja 2 i 3, CEFTAZIDIME [1G i 2G] X 1FIOL: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Cefazydym 1g i 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
20. *Dotyczy pakietu nr 36 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu 36 poz. 2 czym umożliwi sobie złożenie oferty więcej niż jednego oferenta?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
21. *Dotyczy pakietu nr 36 Czy oferowany koncentrat fibrynogenu powinien być przechowywany w temperaturze pokojowej?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
22. *W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 projektu umowy 21 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.
23. *Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7:*
1.Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne: w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru w całości lub w części -w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru;



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

3. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu towaru wolnego od wad w przypadku reklamacji jakościowej - w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru;

9. Wykonawca w przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego Podwykonawcy z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy, o której mowa w § 12 ust. 3 pkt. e umowy zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 250 zł za każdy stwierdzony przypadek. Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu wraz z fakturą VAT potwierdzenie dokonania płatności na rzecz Podwykonawcy z uwzględnieniem dokonanej zmiany wynagrodzenia Podwykonawcy, o ile dotyczy.

10. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 1 ust. 5 w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego opóźnione dokumenty dotyczą. Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że w razie, gdyby kara umowna nie pokryła poniesionej przez Zamawiającego z w/w tytułu szkody (w szczególności nałożonych na Zamawiającego przez uprawnione organy lub podmioty kar), będzie on uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

24. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 2 pozycja 24 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

25. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 2 pozycja 25 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

26. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 3;4 do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

27. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 5 do wyceny lek w postaci fiołki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

28. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 20;21;22;38;40;77;83;84;85;86;94;96;97;99;200;202;203; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

29. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 3;4;5;13;19;20;22;30;31;34;36 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

30. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 17 do wyceny lek w postaci fiołki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

31. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 poz. 4 do wyceny Terlipressini acetat EVER Pharma 1mg*5 fiolek ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

32. Dotyczy Pakietu 21 poz. 5 i 6 prosimy o doprecyzowanie jaki żel ma być wyceniony w podanych pozycjach?

Odpowiedź: Pozycja 5 z kaniulą U, poz. 6 z kaniulą A.

33. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 29 poz. 2;3; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

34. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 16;17;43;51;89;90;99;170;236;237;251;267;268;269;270; do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie wyżej opisanego preparatu.

35. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 20;23;24;25;29;41;57;58;59;60;62;64;74;85;88;91;92;93;100;105;127;129;137;138;143;144;147;148;155;158;159;161;16



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

5;173;174;181;182;187;192;193;217;218;219;221;222;225;226;228;232;233;234;235;238;246;247;248;254;256;265;266;
 273;274;278;279;280;286;287;293;294;301;302;303;313;315 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

36. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 101;102;210; do wyceny lek w postaci tabletki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

37. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 104 do wyceny lek w postaci kapsułki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

38. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 132;136; do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

39. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 153; do wyceny lek w postaci fiołki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

40. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 33 pozycja 22 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy.

41. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 30 do wyceny lek w postaci tabletki drażowanej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

42. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 37;207;299; do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

43. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 33 pozycja 73 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy.

44. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 33 pozycja 149 ze względu na zakończoną produkcję. Umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy.

45. Prosimy o doprecyzowanie jaką dawkę mamy wycenić w Pakiecie 33 poz. 159 na rynku nie ma dawki 0,005g?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny dawki 400 mg.

46. Prosimy o doprecyzowanie jaką wielkość ampułki mamy wycenić w Pakiecie 33 poz. 169 na rynku występują 1 ml oraz 2 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny ampułki 2 ml.

47. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 291;292; do wyceny lek w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

48. Zwracam się z prośbą o wykreślenie z pakietu 33 pozycja 310 i utworzenie osobnej pozycji umożliwi to składanie ofert nie tylko dostawcom hurtowym, ale również producentom leków a w konsekwencji zwiększy konkurencyjność oraz pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy.

49. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 310 do wyceny lek Calsiosol 95,5mg/ml, 10ml*5amp. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

50. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 38 poz. 1;10;11;14; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

51. *Dotyczy: pakiet 8 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek ANIDULAFUNGINA ACCORD PR.DO SP.KONC.ROZT.DO WSTRZ./I 0,1 G 1 FIOL. w ilości 90 opakowań?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

52. *Zamawiający we wzorze umowy § 11 wzoru umowy zastrzegł, iż: „W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”*

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy zwroty są akceptowane w przypadku reklamacji jakościowych (bez ograniczeń czasowych) lub w przypadku rezygnacji / omyłkowego zamówienia pod warunkiem, że: a) wniosek o zwrot został zgłoszony w ciągu 5 dni od nabycia (otrzymania dostawy) produktu, b) produkty są pełnowartościowe, opakowania są czyste, nieuszkodzone, nieotwarte, zabezpieczenie ATD (Antitampering Device) są nienaruszone, produkty nie są opisane żadnymi adnotacjami (np. długopisem), ani oznakowane etykietami szpitala

c) numery seryjne zwracanych produktów posiadają status "aktywny" w systemie PLMVS (KOWAL) [Jeśli numery seryjne produktów zwróconych przez Zamawiającego zostały już wycofane z bazy, PLMVS to znaczy dokonano tzw. „decommission”, to odwrócenie wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS tzw. „undo-decommission” może być wykonane wyłącznie przez Zamawiającego, maksymalnie w ciągu 10 dni od wycofania numeru seryjnego z bazy PLMVS],

d) do zwracanych produktów leczniczych (zarówno lodówkowych jak i o pokojowej temperaturze przechowywania) dołączane są rejestry temperatury (preferowane elektroniczne) z przechowania produktu w aptece szpitalnej, potwierdzające przechowywanie w warunkach określonych w dokumentacji rejestracyjnej (pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu i Charakterystyce Produktu Leczniczego)

Informacje dot. zwrotu zawarte w pkt a-d są warunkami bezwzględnie dla Wykonawcy do zawarcia umowy. Jest to czas w którym możliwe jest dla Wykonawcy powtórne wprowadzenie do obrotu danego produktu, a przekroczenie wyżej wskazanego terminu powoduje konieczność utylizacji leku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia wskazanego powyżej zapisu znajdującego się w § 11 ust. 1 warunków umowy, bądź wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisów z pkt a -e zgodnych z obowiązującymi procedurami Wykonawcy dla pakietu nr 15?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający działa zgodnie z Prawem Farmaceutycznym.

53. *Czy zamawiający dopuszcza lek Onko BCG100 1 amp/1 fiołka. proszku + 1 amp. rozp.; proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do podawania do pęcherza moczowego; dawka 100 mg (nie mniej niż 300 mln atenuowanych prątków BCG) + zestaw do przygotowania wlewki.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

54. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek – twardych, elastycznych) - o przedłużonym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) – o zmodyfikowanym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.*

Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o zmodyfikowanym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) o przedłużonym uwalnianiu? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania właściwości farmakokinetycznych leku. W przypadku niewystępowania leku w innej formie podania Zamawiający wyraża zgodę na zamianę oferowanego preparatu.

55. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych, tj. wycenę: fiolek na ampułki, flakony, butelki i odwrotnie? ampułki na fiołki i odwrotnie. Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę fiolek na ampułki i odwrotnie, flakony na butelki i odwrotnie (Zamawiający nie przewiduje zamian ampułko-strzykawek) wyjąwszy pakiet 24 poz. 1 i 2.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

56. *Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod Pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
57. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leków dopuszczonych do obrotu na czasowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku leków, gdzie jest to jedyny dostępny odpowiednik ?*
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zachowania dostępności przez cały okres trwania umowy.
58. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 5 i 15 miał na myśli ten sam lek ? prosimy o doprecyzowanie.*
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy.
59. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 1 miał na myśli lek konfekcjonowany * 60 dawek w ilości 90 op ?*
Odpowiedź: Tak.
60. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 poz. od 3 dopuści wycenę leku w postaci ampułki?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
61. *Dotyczy pakietu nr 21 poz. 5 i 6 – prosimy o doprecyzowanie.*
Odpowiedź: Pozycja 5 z kaniulą U, poz. 6 z kaniulą A.
62. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. od 3 dopuści wycenę leku typu Neurovit Fast,(100mg+100mg+1mg)/2mL, roztw.d/wstrz.,5 amp.?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
63. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 76 miał na myśli lek typu Acodin Duo (Acodin 300),(15mg+50mg)/5ml,syr,100 ml ?*
Odpowiedź: Tak.
64. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 159 miał na myśli lek MOXIFLOXACIN 400mg x 7 tabl.?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
65. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 261 dopuści wycenę leku w postaci tabl ulegającej rozpuszczeniu w jamie ustnej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
66. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 241 dopuści wycenę leku dostępnego w postaci tabl. o przedł. Uwalnianiu ?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
67. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 291,292 dopuści wycenę leku w postaci kaps. o przedł. Uwalnianiu ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
68. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 305 dopuści wycenę leku konfekcjonowanego obecnie *120 dawek w ilości 15 op. ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
69. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 306 dopuści wycenę leku konfekcjonowanego obecnie *120 dawek w ilości 3 op. ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
70. *Dotyczy pakietu nr 33 poz. 309 (vitaminum B1 , 0,1 g/2 ml amp.). W związku z brakiem na rynku prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
71. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 poz. 311 dopuści wycenę leku typu Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp. ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
72. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 50 poz. 30 (brak maści) dopuści wycenę leku typu Lorinden N, (0,2 mg + 5 mg)/g, krem, 15 g ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

73. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 50 poz. 48 (brak PASTY STOMATOLOGICZNEJ O PODANYM SKŁADZIE) dopuści wycenę leku typu Cardident maść 5 g?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
74. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 50 poz. 54 dopuści wycenę dostępnego produktu o gramaturze 100 g w ilości 50 op. ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
75. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 50 poz. 64 ma na myśli postać kremu czy maści?*
Odpowiedź: Maść.
76. *Dotyczy pakietu nr 53 poz. 4 (tranexamic acid amp.)- w związku z częstym brakiem produktu na rynku prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
77. *Dotyczy pakietu nr 53 poz. 5 (drotaverine amp.)- w związku z częstym brakiem produktu na rynku prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
78. *Dotyczy pakietu nr 53 poz. 23 (rifaximin 60 ml). W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.*
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy.
79. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 53 poz. 27 miał na myśli lek Ropimol, 2 mg/ml; 100 ml, roztw.do infuz., 5 work.?*
Odpowiedź: Tak.
80. *Dotyczy pakietu nr 65 poz. 2,3 . W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
81. *dotyczy pakietu 20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Prothromplex Total NF 500 j.m., proszek i rozpuszczalnik (17ml) do sporządzania roztworu do wstrzykiwań + zestaw do rekonstytucji?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
82. *Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną przez siebie, dotyczącą przedmiotu zamówienia w w/w postępowaniu o zamówienie publiczne, w trybie art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej: Pzp) analizą potrzeb i wymagań polegającą m.in. na rozeznaniu rynku potwierdza, że w zakresie pakietu 7 w pozycjach nr 3 oraz 4 opis przedmiotu zamówienia wskazuje na produkty lecznicze firmy PFIZER o nazwach handlowych Solu-Medrol? Naszym zdaniem przesądza o tym użyty w treści SWZ wymóg, że aby złożona oferta była w pakiecie nr 7 (pozycje 3 i 4) ważna, dawka 500mg (poz 3) musi posiadać rozpuszczalnik o pojemności 8ml, natomiast dawka 1000mg (poz 4) musi posiadać rozpuszczalnik o pojemności 16 ml. W związku z tym że zarówno dawka 1000 mg/16 ml wskazana w pozycji 4, jak i dawka 500 mg/ 8 ml wskazana w pozycji 3, są na rynku dostępne jedynie pod postacią produktu firmy PFIZER o nazwie handlowej Solu-Medrol wyklucza to jakąkolwiek konkurencję w w/w zakresie i stanowi naruszenie przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie każdego metylprednisolone w formie dożylny w dawkach 500 i 1000 mg.
83. *Jeżeli jednak zdaniem zamawiającego, przedmiotem oferty w zakresie wskazanym w pozycjach nr 3 i 4 pakietu nr 7 dawek, zarówno tej 1000 mg/16 ml, jak i dawki 500 mg/ 8 ml mogą być także produkty innych znanych zamawiającemu, występujących na rynku m.in. w związku z przeprowadzoną przez niego obowiązkową „analizą potrzeb i wymagań” producentów, to proszę o wskazanie nazw handlowych tych produktów z odniesieniem się do istotnych dla zamawiającego i opisanych w SWZ niniejszego postępowania, w pakiecie nr 7 obejmującym pozycje nr 3 oraz 4, wszystkich bez wyjątku cech tych produktów, takich jak na przykład ten aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml.*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie każdego metylprednisolone w formie dożylny w dawkach 500 i 1000 mg.
84. *Jeżeli jednak, w związku z rzezoną analizą potrzeb i wymagań (rozeznaniem rynku) w zakresie pakietu nr 7 , pozycje nr 3 oraz 4, zamawiający potwierdza, że opis przedmiotu zamówienia w w/w zakresie (poz. nr 3 i 4) wskazuje jednak tylko na produkty lecznicze firmy PFIZER, to czy zamawiający dopuszcza składanie w pozycji nr 4 ofert równoważnych w tym*



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

zakresie, w rozumieniu art. 99 ust. 5 Pzp w związku z art. 99 ust. 6 Pzp tj. pochodzących od innych producentów, a w pozycji nr 3 zaoferowanie metyloprednisolon – Meprelon 250 mg i przeliczenie ilości zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie każdego metyloprednisolone w formie dożylniej w dawkach 500 i 1000 mg. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę dawki na 250mg.

85. *Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3/ jest negatywna i zamawiający, pomimo, że ważną ofertę w zakresie pakietu nr 7, obejmującego pozycje nr 3 oraz 4, mogą stanowić jedynie produkty firmy PFIZER, nie dopuszcza składania ofert równoważnych, to proszę o szczegółowe wyjaśnienie, dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej pakietu nr 7, obejmującego pozycje nr 3 oraz 4 wymaga, aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml ? Czy jest to wymóg wynikający z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, czy jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia w postępowaniu Numer referencyjny: 150/PN/ZP/D/2023?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie każdego metyloprednisolone w formie dożylniej w dawkach 500 i 1000 mg.

86. *Jeżeli wymóg treści SWZ dotyczącej pakietu nr 7, obejmującego pozycje nr 3 oraz 4, aby dawka 500 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 8 ml a dawka 1000 mg posiadała rozpuszczalnik o pojemności 16 ml to jedynie subiektywny pogląd pracowników zamawiającego odpowiedzialnych za opis przedmiotu zamówienia, to proszę o merytoryczne wyjaśnienie takiego stanowiska, a także wskazanie ewentualnych dowodów (np. badania kliniczne), które pozwalają w świetle przepisu z art. 99 ust. 4 Pzp zamawiającemu ograniczyć konkurencję w zakresie w/w postępowania o zamówienie publiczne do produktów tylko jednej firmy?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie każdego metyloprednisolone w formie dożylniej w dawkach 500 i 1000 mg.

87. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 pozycja nr 2 – PROSZEK I ROZPUSZCZALNIK DO SPORZĄDZANIA ZAWIESINY DO PODANIA DO PECHERZA MOCZOWEGO - wymagał będzie produktu leczniczego BCG szczep RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu gwarantującym jałowość podania?*

Odpowiedź: Zamawiający wymaga systemu zamkniętego. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

88. *Pakiet 18 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt AMICACIN 1000mg/200ml? (jest 1000mg/100ml)*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

89. *Pakiet 24 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt CEFEPIME [2 G] X 10 FIOŁ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

90. *Pakiet 24 poz.8: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt LEVOSIMENDAN [12,5MG/5ML] X 1 FIOŁ?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

91. *Pakiet 5 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu butelka?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

92. *Pakiet 24 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt w opakowaniu typu fiołka?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

93. *Pakiet 25 poz.2: Czy Zamawiający dopuści opisany produkt PIPERACILLIN + TAZOBACTAM [4G + 0,5G] X 10 FIOŁ. 50 ML?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

94. *Dotyczy §5 pkt 1 umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.

95. *Dotyczy §5 pkt 3 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 10 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.*

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

96. *Dotyczy §5 pkt 4,5 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji jakościowej przez Wykonawcę do 5 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.*
Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis punktu 5 nadając mu treść: „W przypadku stwierdzenia wad jakościowych, Wykonawca dostarczy towar wolny od wad w terminie maksymalnie do **5 dni roboczych**, licząc od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji bądź od upływu terminu na jej rozpatrzenie.”
97. *Czy w Pakiecie 33 poz. 123 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
98. *Czy w Pakiecie 33 poz. 123 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
99. *Czy w Pakiecie 65 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
100. *Czy w Pakiecie 65 poz. 2 i 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
101. *Do §3 ust. 2 wzoru umowy: Ponieważ zapis §3 ust. 2 wzoru umowy mówi o protokole zdawczo-odbiorczym oraz o innym dokumencie potwierdzającym dostawę bez zastrzeżeń, to prosimy o potwierdzenie, że faktura, będąca zgodnie z procedurami zatwierdzonymi przez nadzór farmaceutyczny takim protokołem zdawczo-odbiorczym w odniesieniu do produktów leczniczych, będzie wystarczającym dokumentem, na podstawie którego Zamawiający dokona zapłaty.*
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.
102. *Do §4 ust. 7 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §4 ust. 7 wzoru umowy, 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%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 7 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.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
103. *Do §6 wzoru umowy. Prosimy o skonkretyzowanie, że podana graniczna wielkość opcji (20%) odnosi się do poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, co oznacza, że każdy z produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym może zostać zamówiony przez Zamawiającego w ilości maksymalnie o 20% większej niż pierwotnie zakładano. Zastrzeżenie bowiem prawa opcji w aktualnym brzmieniu w praktyce oznaczać może, że niektóre z wycenianych pozycji asortymentowych mogą nie ulec zwiększeniu wcale, natomiast inne pozycje asortymentowe mogą zostać zwiększone o niczym nieograniczoną ilość, uwarukowaną jedynie granicą wynoszącą „20% całkowitej wartości przedmiotu umowy dla zamówienia podstawowego”, gdyż stanowi to naruszenie art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP.*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

104. *Do §7 ust. 2 lit. a-e) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych przewidzianych w zapisach §7 ust. 2 lit. a-e) wzoru umowy do wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
105. *Do §7 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej za niewykonanie obowiązku określonego w §1 ust. 5 wzoru umowy do wysokości 100,00 zł za każdy dzień zwłoki?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
106. *Do §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §12 ust. 3 lit. e) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na poziomie 8% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 3%?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
107. *Dotyczy II.I. PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE pkt 1 ppkt b) Czy wymienione przedmiotowe środki dowodowe wymienione w pkt 1 ppkt b) dotyczą tylko pakietu nr 75 czy całości postępowania? Jednocześnie zaznaczamy iż całość postępowania stanowi ponad tysiąc pozycji i przygotowanie dla każdej z nich opisów czy katalogów może spowodować brak możliwości przesłania przez platformę tak obszernych dokumentów i liczymy, iż Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie oświadczenia o ich posiadaniu i przesłaniu na życzenie.*
Odpowiedź: Zamawiający wyraźnie wskazał swoje wymagania („dotyczy: pakietu 75”).
108. *Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku w formie doustnej - tabletki na tabletki powlekane, tabletki drażowane, tabletki dojelitowe, kapsułki i odwrotnie ?*
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zachowania właściwości farmakokinetycznych leku. W przypadku niewystępowania leku w innej formie podania Zamawiający wyraża zgodę na zamianę oferowanego preparatu.
109. *Czy Zamawiający dopuści zamianę postaci leku - fiołki na ampułki i odwrotnie ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zamianę fiołek na ampułki i odwrotnie, flakony na butelki i odwrotnie (Zamawiający nie przewiduje zamian ampułko-strzykawk) wyjąwszy pakiet 24 poz. 1 i 2.
110. *Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowani w górę ?*
Odpowiedź: Zgodnie z opisem zawartym w SWZ.
111. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 5 dopuści zaoferowanie leku w postaci ampułki ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
112. *Czy Zamawiający w przypadku zakończenia produkcji leku wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji o tym fakcie pod pakietem ?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
113. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 76 dopuści zaoferowanie leku Memotropil 20% 12 g/60 ml w opakowaniu handlowym x 20 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 2 opakowania ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
114. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. 4 dopuści zaoferowanie leku ARGOSULFAN 20 mg/g 1 tuba 100g Krem z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 160 opakowań handlowych ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
115. *Proszę o doprecyzowania w pakiecie nr 21 w poz. 5-6 jaką Zamawiający miał na myśli LIGNOCAINUM X 30 G TUBA żel typu A czy U ?*
Odpowiedź: Pozycja 5 z kaniulą U, poz. 6 z kaniulą A.
116. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. 12 dopuści zaoferowanie leku AFLEGAN 7,5 mg/ml 10 amp. 2 ml z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 5 opakowań handlowych ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

117. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 27 poz. 1 dopuści zaoferowanie leku Biofazolin 1g x 1 fiol. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 125 000 opakowań handlowych (fiolek) ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
118. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 27 poz. 4 dopuści zaoferowanie leku MAJAMIL PPH 50 mg 30 tabl. dojelitowe z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 100 opakowań handlowych ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
119. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 poz. 1 dopuści zaoferowanie leku AMOXICILLIN+CLAVULANIC ACID APTAPHARMA 1000 mg+200mg 10 fiol. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 1700 opakowań handlowych ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
120. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 34 poz. 1 dopuści zaoferowanie leku ERTAPENEM APTAPHARMA 1g 10 fiol. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 5 opakowań handlowych ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
121. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 73 poz. 1 dopuści zaoferowanie leku AMPICILIN+SULBACTAM APTAPHARMA 2 g + 1 g 10 fiol. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 20 opakowań handlowych ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
122. *Czy Zamawiający przesunie z pakietu nr 4 z poz. nr 2 lek SUGAMMADEX [0,5 G/5 ML] X 10 FIOŁ do innego pakietu co pozwoli uzyskać korzystniejszą cenę na lek z pozycji nr 1 ?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
123. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 71 dopuści zaoferowanie leku VITACON 10 mg/ml 10 amp. 1 ml z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 60 opakowania ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
124. *Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku podania w formularzu asortymentowo-cenowym " Nr i nazwa dokumentu dopuszczającego do obrotu" ? Wykonawca ma obowiązek podania kodu EAN każdego produktu po którym można zweryfikować zaoferowany preparat.*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pozostawienie niewypełnionej kolumny w przypadku leków.
125. *Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4, w pozycji 1 i 2, dotyczącym Sugammadex 2 ml i Sugammadex 5 ml, aby oba produkty pochodziły od jednego producenta?"*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
126. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 64;73;75; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
127. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 68 do wyceny lek w postaci tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
128. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 70; do wyceny lek w postaci tabletki drażowanej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
129. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 10 poz. 4;5; do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
130. *Prosimy o doprecyzowanie dawki w Pakiecie 10 poz. 7 0,5 MG BROMOWODORKU FENOTEROLU I 0,25 MG JEDNOWODNEGO BROMKU IPRATROPIUM X 200 DAWEK wskazana dawka wskazuje na Berodual roztw. do nebulizacji((0,5 mg+0,25 mg)/ml) - but. 20 ml ?*
Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli dawkę ((0,5 mg+0,21 mg)/ml).
131. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 10 poz. 12 do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

132. *Proszę o dopuszczenie w Pakiecie 10 poz. 10 do wyceny w ramach ww. pozycji dwóch pozycji tj. Spriva x 90 kapsulek 2 opak. oraz HandiHaler x1 szt w ilości szt. (na 1 op. x 90 szt Tiotropium przypadają 3 HandiHalery). Jest to spowodowane rejestracją leku (Spriva x 90 kaps. zarejestrowana jest bez HandiHalera) oraz faktem, iż w przypadku sprzedaży na fakturze będą widoczne jako dwie oddzielne pozycje.*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 2 opakowań Spirivy x 90 kaps oraz 6 opakowań Handihaleru.
133. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 2 poz. 15;16;25;26;27 do wyceny lek w postaci tabletki ?*
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający podtrzymuje zapisy.
134. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 18 do wyceny lek w postaci fiołki ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
135. *Prosimy o doprecyzowanie w Pakiecie 12 poz. 5 i 6 w której pozycji mamy wycenić A, a gdzie U ?*
Odpowiedź: Pozycja 5 z kaniulą U, poz. 6 z kaniulą A.
136. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 16;17;43;176;244; do wyceny lek w postaci kapsułki twardej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.\
137. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 18;19;208 do wyceny lek w postaci kapsułki miękkiej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
138. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 32 do wyceny płyn 10% ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
139. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 37;167; do wyceny lek w postaci tabletki dojelitowej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
140. *Prosimy o doprecyzowanie dawki w Pakiecie 33 poz. 76 syrop 300 mg lub czy możemy wycenić Tussi Drill 5mg/5ml 150 ml ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie z przeliczeniem ilości (50 op).
141. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 80 do wyceny lek w postaci tabletki do rozgryzania i żucia ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
142. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 81;130;163;200;202;203;262; do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
143. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 82; do wyceny lek w postaci tabletki tabletki o przedłużonym uwalnianiu?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
144. *Czy w Pakiecie 33 poz. 117 mamy wycenić Gentamycin we fiołce 2 ml ?*
Odpowiedź: Tak.
145. *Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 245 do wyceny lek w postaci tabletki ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
146. *Dot. – Pakiet nr 28 poz. 39, 40 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 28 pozycja nr 39, 40 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletek na kapsułki?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
147. *Dot. – Pakiet nr 25 poz. 2 Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 pozycja nr 2 dopuszcza PIPERACILLIN + TAZOBACTAM [4G + 0,5G] x 10 FIOŁ. 50 ML?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.
148. *Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 19 dopuści zaoferowanie leku CALCIUM CHLORATUM WZF 67 mg/ml 10 amp. 10 ml roztwór do wstrzyk. ?*
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

149. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 24, 25 i 78 wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zakończonej produkcji leków ?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie pozycji 24 i 25. W zakresie pozycji 78 : zgodnie z SWZ, Zamawiający podtrzymuje zapisy

150. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 40 dopuści zaoferowanie leku FAMOTYDYNA RANIGAST 20 mg 20 tabl. powł. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 15 opakowań handlowych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

151. Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 poz. 12 dopuści zaoferowanie leku ARGOSULFAN 20 mg/g 1 tuba 100g Krem z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 160 opakowań handlowych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej opisanego preparatu.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605, j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie: załącznika nr 2 – Formularza asortymentowo-cenowego. Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy do pobrania ze strony Zamawiającego.

W związku z modyfikacją SWZ (załącznik nr 2), na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605, j.t. ze zm.) Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert:

Nowy termin składania ofert: 09.01.2024 r. godz. 08:15.

Nowy termin otwarcia ofert: 09.01.2024 r. godz. 08:40.

Działając w oparciu o art. 137 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605, j.t. ze zm.) Zamawiający w dniu 21.12.2023 r. przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie zmian, które zostało opublikowane w dniu 22.12.2023 r.

Z poważaniem

Kierownik Działu Zamówień Publicznych
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. WAM - CSW

Anna Pietrzyk
 mgr Anna Pietrzyk

