



EZ.272.019.2024

Wrocław, dnia 29.07.2024r.

EZ/623/24

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych różnych wraz z wyrobami medycznymi (**sygnatura sprawy EZ/547/104/24**)

Dyrekcja Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, informuje, że do ww. postępowania zostały złożone pytania. W związku z powyższym, zgodnie z art. 135 i art. 137 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (dalej Pzp), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

„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 informacją zawartą pod „Formularzem cenowym”: „Jeśli Wykonawca składać będzie swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę”.

Pytanie 2

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania – z przeliczeniem do 2 miejsc po przecinku, zgodnie z zapisem pod „Formularzem cenowym”.

Pytanie 3

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, zgodnie z zapisami SWZ roz. III pkt. 5.

Pytanie 4

„4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, zgodnie z zapisami SWZ roz. III pkt. 5.

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z zapisami dotyczącymi przeliczenia zaoferowanych opakowań pod „Formularzem cenowym”.

Pytanie 6

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

Odpowiedź: Zamawiający podał szczegółowe informacje dot. przeliczeń opakowań pod „Formularzem cenowym”, zgodnie z odpowiedzią udzieloną na Pytanie nr 2.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Pytanie 7

„7. 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 na wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie 8

„Zadanie 12. Zwracamy się z prośbą o weryfikację pozycji 4 i 6 (Perindoprilum). Są to pozycje zdublowane. Prosimy o informację czy wyceniać je dwukrotnie.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w poz. 4 i 6 Zadania 12 „Formularza cenowego”. Należy wycenić każdą pozycję wyspecyfikowaną w „Formularzu cenowym”.

Pytanie 9

„1. Czy w ZADANIE 13 poz. 41 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania zawierające proszek do sporządzania roztworu jednocześnie z rozpuszczalnikiem lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 10

„2. Czy w ZADANIE 13 poz. 40 i 41 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 11

„Pytanie do przetargu pakiet 18 pozycja 10:

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

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

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

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

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

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

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

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

„1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 (Pyridoxinum), dopuści lek w dawce: 50mg/2ml w opakowaniach jednostkowych po 5 amp.?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dawkę leku 50mg/2ml z jednoczesnym odpowiednim przeliczeniem dawki i wielkości opakowań, tj. (50mg/2ml x 2) x 2= 400 opakowań.

Pytanie 13

„1. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.9? Skoro termin dostawy liczony jest w dniach roboczych, co zapisano w umowie w par. 3.2 – 3.3, to nigdy ostatni dzień terminu nie przypadnie w dzień wolny ani w sobotę. Zapis ten myli liczenie terminu w dniach roboczych z liczeniem terminu w dniach – w tym ostatnim wypadku zgodnie z KC, jeśli ostatni dzień terminu przypada w dzień wolny od pracy, termin kończy się najbliższego dnia roboczego. Dla zamówienia złożonego np. w piątek termin 2 dni roboczych upływa we wtorek, a termin 2 dni – w poniedziałek. Zapis par. 3.9 ma znaczenie tylko dla terminu wskazanego w par. 3.4 (gdzie termin podano w dniach), jednak tego nie zastrzeżono w par. 3.9, co powoduje wskazane wyżej wątpliwości.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

Pytanie 14

„2. Czy Zamawiający w par. 4.7 wpisze maksymalną wartość opcji dodatkowego zakupu - 20% wartości towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu dowolnie większego, niż wskazany w umowie, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy. Ilości objęte prawem opcji, zostały wskazane w kolumnie nr 20 w „Formularzu cenowym” dla każdej części przedmiotu zamówienia. „Formularz cenowy” w przypadku wyboru oferty najkorzystniejszej stanowić będzie Załącznik nr 1 do umowy.

Pytanie 15

„3. Czy Zamawiający w par. 9.4 wykreśli wymóg umieszczania na fakturach numeru zamówienia? Systemy księgowo Wykonawcy nie umożliwiają zamieszczania takich zapisów na fakturach.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 16

„4. Czy Zamawiający w par. 13.6 zamiast 12 miesięcy wpisze 3 miesiące? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy przez okres o 50% dłuższy, niż pierwotnie zakładany, przy niezmienionej 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).”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy. Zapis par. 13 ust. 6 wzoru umowy wskazuje maksymalną ilość miesięcy, na które można przedłużyć umowę aneksem za zgodą dwóch stron. Strony mogą przedłużyć umowę o mniejszą ilość miesięcy.

Pytanie 17

„5. Czy w par. 13.7 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażącą stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy. Zgodnie z par. 8 ust. 4: „W przypadku zmiany ustawowej stawki VAT, zmiana wynagrodzenia objętego niniejszą umową wynikająca ze zmiany stawki VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę”.

Pytanie 18

„6. Czy Zamawiający w par. 13.8-13.14 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.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 19

„W celu zaspokojenia potrzeb Zamawiającego i zabezpieczenie jego interesów, z poszanowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w Zadaniu 22, wymaga aby dostarczony preparat nie musiał być przechowywany w temperaturze 2-8C, a przechowywany poza lodówką zachowywał okres ważności wynoszący co najmniej 12 miesięcy (zgodnie z zapisami umowy) od daty dostawy przy warunkach przechowywania w temperaturze pokojowej, tj. od 15°C do 25°C?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat w/w parametrach przechowywania lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 20

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 15 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- a) w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy produktów będących przedmiotem umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy w postaci dostawy produktów w terminie określonym

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

w § 3 ust. 2-4, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do dnia zrealizowania dostawy wraz z obowiązkami wynikającymi z § 3 ust. 2-4 umowy,

- b) w wysokości 0,1% wartości brutto produktu będącego przedmiotem umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wskazanych w § 4 ust. 3 – 6, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania,
- c) w wysokości 0,2% wartości brutto produktów będących przedmiotem umowy, których dotyczy reklamacja, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z gwarancji i rękojmi, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania; przed naliczeniem kary umownej z tego tytułu Zamawiający wezwie Wykonawcę do prawidłowego wykonania umowy,
- d) w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości umowy, wskazanej w § 8 ust. 1 niniejszej umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

„1. Czy Zamawiający w Zadaniu 35 wymaga dostarczania preparatu w butelce nie szklanej ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. 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 sewofluran. Prosimy o przychylenie się do powyższego i ustanowienie wymogu zaofiarowania produktu w butelce innej niż szklana.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w butelkach szklanych przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Pytanie 22

„2. Czy Zamawiający w Zadaniu 34 wymaga dostarczania preparatu w butelce nie szklanej ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, niż inne stosowane opakowania, np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN. 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 desfluran. Prosimy o przychylenie się do powyższego i ustanowienie wymogu zaofiarowania produktu w butelce innej niż szklana.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający dopuszcza również do wyceny lek w butelkach szklanych przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ, zgodnie ze zmodyfikowanym „Formularzem cenowym”.

Pytanie 23

„1. Pakiet 13, Pozycja 41, Hydrocortisonum hemisuccinatum inj. iv., i.m. 0,1g/ 2ml x 5: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 24

„1. Czy w Zadaniu 29 poz. 32 Zamawiający dopuści zaofiarowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę), przy czym poszczególne kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

„Pytanie 1

Dotyczy zadania nr 34 i 35

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Sevofluran oraz Desfluran w butelce wykonanej ze szkła?

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

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

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

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

Uwaga do pytania załączony jest dokument odnoszący się do pytania – materiały katalogowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu, przy zachowaniu pozostałych parametrów określonych w SWZ, zgodnie z modyfikacją „Formularza cenowego” w zakresie Zadania 34 poz. 1.

Pytanie 26

„Do §13 ust. 3 i 4 wzoru umowy: Prosimy o informację 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 startą 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27

„Do §13 ust. 9 pkt 2) wzoru umowy: Prosimy o dodanie w §13 ust. 9 pkt 2) wzoru umowy, że obniżka wynagrodzenia Wykonawcy nastąpi wyłącznie w przypadku zjawiska deflacji.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

„3. Do §13 ust. 8 pkt 3) wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §13 ust. 8 oraz ust. 9 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

„4. Do §15 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, np. tabl/ tabl. Powlekane zgodnie z zapisami SWZ roz. III pkt. 5.

Pytanie 31

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, np. tabl/ tabl. Powlekane zgodnie z zapisami SWZ roz. III pkt. 5.

Pytanie 32

„3. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na produkty lecznicze z jednorazowym zezwoleniem MZ.

Pytanie 33

„4. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić czy należy wycenić ten lek podając

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku?”

Odpowiedź: Zgodnie z informacją zawartą pod „Formularzem cenowym”: „Jeśli Wykonawca składać będzie swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę”.

Pytanie 34

„5. Dotyczy pakietu nr 2, poz. 18, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.dojel.?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 35

„6. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 22, czy Zamawiający dopuści wycenę Diclozajaja, 11,6 mg/g, żel, 100 g ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 36

„7. Dotyczy Pakietu nr 2, poz 31, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressin acetate Altan, 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 37

„8. Dotyczy pakietu nr 6, poz. 1, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl.dojel.?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, np. tabl/ tabl. powlekane zgodnie z zapisami SWZ roz. III pkt. 5.

Pytanie 38

„9. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 48, czy zamawiający dopuści wycenę Dobutaminum inj 0,25g x 1 fiol z przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 39

„10. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 61, czy Zamawiający dopuści wycenę Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt z przeliczeniem ilości opak.?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 40

„11. Dotyczy pakietu nr 11, poz 6, czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu Diltiazemum 60, 60 mg, tabl.powl., 60 szt (koniec produkcji)”

Odpowiedź: Zgodnie z informacją zawartą pod „Formularzem cenowym”: „Jeśli Wykonawca składać będzie swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę”.

Pytanie 41

„12. Dotyczy pakietu nr 15, czy Zamawiający dopuści wycenę insulin jako wkłady ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 42

„13. Dotyczy pakietu nr 18, poz. 5, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu z powodu braku na rynku ?”

Odpowiedź: Zgodnie z informacją zawartą pod „Formularzem cenowym”: „Jeśli Wykonawca składać będzie swoją ofertę na część przedmiotu zamówienia, w której w Formularzu Cenowym, znajdują się leki niedostępne w chwili obecnej na rynku (brak produkcji, brak dostaw do kraju, brak rejestracji, tymczasowe wstrzymanie produkcji) i nie ma produktów równoważnych Wykonawca winien wycenić te leki w oparciu o ostatnią cenę zakupu. W formularzu cenowym w kolumnie „podmiot odpowiedzialny/ importer równoległy/ wytwórca (Uwagi)” należy wówczas zamieścić stosowną uwagę”.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

Pytanie 43

„14. Dotyczy pakietu nr 30, poz. 5, czy zamawiający dopuści wycene postać kaps.dojelit.twarde/ tabl.dojelit?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów, np. tabl/ tabl. powlekane zgonie z zapisami SWZ roz. III pkt. 5.

Pytanie 44

„15. Dotyczy pakietu nr 41, poz. 14, 15, 16, czy Zamawiający dopuści wycene Matrifen, plast. Syst. Transderm, x 5 szt w odpowiednich dawkach do pozycji z przeliczeniem ilości opak.?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w poz. 13, 14, 15 Zadania 41 „Formularza cenowego” po odpowiednim przeliczeniu wskazanym pod ‘Formularzem cenowym’. Poz. 16 Zadania 41 „Formularza cenowego” – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45

„16. Dotyczy pakietu nr 44, poz. 2, czy Zamawiający dopuści Trittico CR,150 mg, tabl.o przedł.uwaln.,60 szt z przeliczeniem ilości opak.?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 46

„17. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 34. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości do wyceny.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47

„18. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 48

„19. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 32. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 49

„20. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 64. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 50

„21. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 30. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości podanej w arkuszu?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51

„22. Dotyczy pakietu nr 28 poz. 16. 17, Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie 52

„23. Dotyczy pakietu nr 11, poz. 16, 17, Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami w SWZ „Formularza cenowego”.

Pytanie 53

„24. Dotyczy pakietu nr 11, poz. 16, 17, Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej

Pytanie 54

„25. Dotyczy pakietu nr 44, poz. 5, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu lub ją wydzieli do oddzielnego pakietu?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 55

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie do oddzielnego nowego zadania poz. 1 z Zadania nr 4 Prothrombinum multiplex humanum. Zaproponowana zmiana umożliwi Wykonawcy złożenie konkurencyjnej oferty w przedmiotowym postępowaniu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Ponadto w związku z pytaniami zadanymi do ww. postępowania Zamawiający w oparciu o art. 135 i art. 137 ustawy Pzp, przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia 14.08.2024r, miejsce i godziny pozostają bez zmian. Jednocześnie zmianie ulega termin związania ofertą do dnia 11.12.2024r. Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 Rozdziałów XIV, XVII, XVIII Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminów.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

W załączeniu:

Załącznik 2a „Formularz cenowy – ZMIANA”

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl