

Gdynia, dnia 14 lutego 2025 r.

DZ.282.02.2025.PN  
UC/579/2025

## WYJAŚNIENIA SWZ nr 1

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „SUKCESYWNE DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH/LEKÓW”**

Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nr 2025/S 17-51781 z dnia 24.01.2025 r.

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. Niniejsze odpowiedzi na pytania stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia i stają się wiążące dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

### PYTANIE 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 1

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności leku.

### PYTANIE 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 2

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań do pełnego opakowania w górę.

### PYTANIE 3

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

### ODPOWIEDŹ 3

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

### PYTANIE 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie?

### ODPOWIEDŹ 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę : ampulki na fiołki i odwrotnie, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Zamawiający nie dopuszcza zamiany ampulko-strzykawkę na fiołkę lub ampulkę.

### PYTANIE 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 5

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 6**

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań do pełnego opakowania w górę przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ, zwłaszcza nazwy chemicznej leku.

#### **PYTANIE 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pakiet Odpowiedź negatywna lub „zgodnie z SIWZ” uniemożliwi złożenie prawidłowej oferty.

#### **ODPOWIEDŹ 7**

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

#### **PYTANIE 8**

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

#### **ODPOWIEDŹ 8**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na taką zamianę.

Zamawiający nie dopuszcza natomiast zamiany tabl, kaps dojelitowej na tabl powlekaną, drażetkę, kapsułkę (zachowanie miejsca wchłaniania produktu leczniczego zgodnie z SWZ)

#### **PYTANIE 9**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona 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 9**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań tabletek, kapsulek, drażetek, ampulek, fiolek do pełnego opakowania w górę przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ .

#### **PYTANIE 10**

Jak postąpić w sytuacji braku na rynku lub zaprzestania produkcji? Wycenić po ostatniej cenie jak i wpisać taką informację pod pakietem, czy w ogóle nie wyceniać danej pozycji?

#### **ODPOWIEDŹ 10**

Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

#### **PYTANIE 11**

Czy w Pakiecie 18 w pozycji 5 Zamawiający miał na myśli dawkę 750mg w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu czy dawkę 850mg w postaci tabletek powlekanych?

#### **ODPOWIEDŹ 11**

Zgodnie z SWZ dawka 750mg o przedłużonym uwalnianiu

**PYTANIE 12**

Czy w Pakiecie 18 w pozycji 13 Zamawiający miał na myśli kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

**ODPOWIEDŹ 12**

Tak, tabletki o przedłużonym uwalnianiu.

**PYTANIE 13**

Czy w Pakiecie 18 w pozycji 20 Zamawiający miał na myśli tabletki drażowane?

**ODPOWIEDŹ 13**

Zamawiający dopuszcza również tabletki drażowane pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 14**

Czy w Pakiecie 55 w pozycji 21 Zamawiający dopuszcza fiołki?

**ODPOWIEDŹ 14**

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 15**

Czy w Pakiecie 64 w pozycji 2 Zamawiający dopuszcza opakowanie 24ml z przeliczeniem ilości?

**ODPOWIEDŹ 15**

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 16**

Dot. Pak. nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 dopuści immunoglobulinę 10% 5g/50ml lub 10g/100ml z zachowaniem łącznej ilości gramów wynikającej z przeliczenia dawek z opisu na gramy.

**ODPOWIEDŹ 16**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie immunoglobulinę 10% 5g/50ml lub 10g/100ml pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 17**

Czy w pakiecie nr 9 Albumina ludzka - Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w opakowaniu typu worek z polietylenu?

**ODPOWIEDŹ 17**

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 18**

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym DZ.282.02.2025.PN, PAKIET NR 18, pozycja 1 dotycząca „Lactobacillus caps. x 20 kapsulek (rejstracja lek)” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsulek?

**ODPOWIEDŹ 18**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### PYTANIE 19

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym DZ.282.02.2025.PN, PAKIET NR 38, pozycja 36 dotycząca „Sudocrem 60g lub równoważny” dopuszcza możliwość zastosowania kremu o nazwie handlowej Cynkokrem 150g z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań? Skład Cynkokrem 150g: tlenek cynku, pantenol, olej ze słodkich migdałów, oliwa z oliwek, lanolina, воск pszczeli, bez dodatku alkoholu, bez dodatku benzoesanu sodu oraz cynamonianu benzylu, lekka konsystencja. Krem posiada pozytywną opinie Instytutu Matki i Dziecka.

#### ODPOWIEDŹ 19

Tak Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego produktu.

#### PYTANIE 20

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. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

#### ODPOWIEDŹ 20

Zamawiający dopuszcza również zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

#### PYTANIE 21

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 ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?

#### ODPOWIEDŹ 21

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę ampulki na fiolkę, butelki na pojemniki Kabipac i odwrotnie, przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ.

Zamawiający nie dopuszcza zamiany amp-strzyk na ampulkę lub fiolkę

#### PYTANIE 22

Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsulek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

#### ODPOWIEDŹ 22

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań tabletek, kapsulek, drażetek, ampulek, fiolek do pełnego opakowania w górę przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ

#### PYTANIE 23

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

#### ODPOWIEDŹ 23

Zamawiający wyraża zgodę na zamianę wielkości opakowań tabletek, kapsulek, drażetek, ampulek, fiolek do pełnego opakowania w górę przy zachowaniu pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 24**

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 należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**ODPOWIEDŹ 24**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności leku.

**PYTANIE 25**

Dotyczy pakiet 6 pozycja 3, czy Zamawiający ma na myśli Trulicity, 1,5 mg/0,5 ml, roztw.do wstrz.,2 wstrzyk. W ilości 20 op?

**ODPOWIEDŹ 25**

Tak, 20 opakowań a 2 wstrzykiwacze

**PYTANIE 26**

Dotyczy pakiet 15 pozycja 1, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl.powl.o zmodyf.uwaln., (obecnie dostępną postać)?

**ODPOWIEDŹ 26**

Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 27**

Dotyczy pakiet 15 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci ,tabl.o p.uwal., (obecnie dostępną postać)?

**ODPOWIEDŹ 27**

Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 28**

Dotyczy pakiet 15 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści do wyceny Aesculan, (62,5 mg + 5 mg)/g, maść doodbytn.,30 g ?

**ODPOWIEDŹ 28**

Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt

**PYTANIE 29**

Dotyczy pakiet 15 pozycja 16, czy Zamawiający dopuści do wyceny Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) ?

**ODPOWIEDŹ 29**

Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 30**

Dotyczy pakiet 15 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci ampulki (obecnie dostępną postać)?

**ODPOWIEDŹ 30**

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 31**

Dotyczy pakiet 15 pozycja 21, czy Zamawiający dopuści do wyceny Sorbifer Durules, tabl.o przedl.uwaln, 50 szt, butelka ?

**ODPOWIEDŹ 31**

Tak, Zamawiający dopuszcza wyżej wymieniony produkt, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 32**

Dotyczy pakiet 16 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści do wyceny Tresiba, 200 j./ml; 3 ml, roztw. do wstrz., 3 wstrzyk. FlexTouch w ilości 5 opakowań ( brak dostępności x 5 wstrzykiwaczy ?

**ODPOWIEDŹ 32**

Tak Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 33**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt ?

**ODPOWIEDŹ 33**

Tak Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 34**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści do wyceny Pangrol 10 000, 10 000 j., kaps., 50 szt ?

**ODPOWIEDŹ 34**

Tak, Zamawiający dopuszcza w pakiecie 17 poz 18 Pangrol 10 000 j., kaps., 50

**PYTANIE 35**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 19, czy Zamawiający miał na myśli Papaverinum h/chlor. WZF, 20 mg/ml; 2ml, roztw. d/wstrz, 10amp w ilości 5 op?

**ODPOWIEDŹ 35**

Tak, Papaverinum h/chlor. WZF, 20 mg/ml; 2ml, roztw. d/wstrz, 10amp w ilości 5 op

**PYTANIE 36**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 20, czy Zamawiający dopuści do wyceny Silimax, 70 mg, kaps. twarde, 36 szt, bl(2x18) w ilości 13 op?

**ODPOWIEDŹ 36**

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 37**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 26, czy Zamawiający ma na myśli Sulfasalazine EN 500 mg x 50 tabletek dojelitowych w ilości 8 op.?

**ODPOWIEDŹ 37**

Tak, Sulfasalazine EN 500 mg x 50 tabletek

**PYTANIE 38**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 24, czy zamawiający wykreśli pozycje z pakietu ( zakończona produkcja)?

**ODPOWIEDŹ 38**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 39**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 34, czy Zamawiający dopuści do wyceny w ilości Enema, roztw. doodbytn, 150 ml, 50 butelek w ilości 2 op.?

**ODPOWIEDŹ 39**

Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**PYTANIE 40**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 37, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 1 fiołce w ilości 40 op.?

**ODPOWIEDŹ 40**

Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**PYTANIE 41**

Dotyczy pakiet 18 pozycja 38, czy Zamawiający dopuści do wyceny Jardiance, 10 mg, tabl.powl., 70 szt w ilości 39 op.?

**ODPOWIEDŹ 41**

Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**PYTANIE 42**

Dotyczy pakiet 19 pozycja 22, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu ( zakończona produkcja ) ?

**ODPOWIEDŹ 42**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 43**

Dotyczy pakiet 19 pozycja 26, czy Zamawiający dopuści do wyceny Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln.tw.,100 szt w ilości 36 op.?

**ODPOWIEDŹ 43**

Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga zaoferowania leku Potassium chloride (391 mg jonów potasu)prolongatum

**PYTANIE 44**

Dotyczy pakiet 22 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci ,kaps.o przedł.uw.tw.( obecnie dostępną postać)?

**ODPOWIEDŹ 44**

Tak, Zamawiający dopuszcza lek pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 45**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści do wyceny tabl.powl., 28 szt w ilości 108 op.?

**ODPOWIEDŹ 45**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 46**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści do wyceny tabl.powl., 28 szt w ilości 108 op.?

**ODPOWIEDŹ 46**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 47**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści do wyceny tabl.powl., 56 szt w ilości 8 op.?

**ODPOWIEDŹ 47**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 48**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 23, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po tabl.powl., 20 szt w ilości 60 op.?

**ODPOWIEDŹ 48**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 49**

Dotyczy pakiet 23 pozycja 52, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany kaps.twarde, 60 szt w ilości 15 op.?

**ODPOWIEDŹ 49**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 50**

Dotyczy pakiet 24 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny Myfenax, 500 mg, tabl.powl., 50 szt w ilości 10 op.?

**ODPOWIEDŹ 50**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 51**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 4, czy Zamawiający dopuści do wyceny Finlepsin 200 retard, 200 mg, tabl.o przedl.uwaln., 50 szt?

**ODPOWIEDŹ 51**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 52**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 6,23, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)?

**ODPOWIEDŹ 52**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 53**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 16, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek **tabl.o przedl.uwaln., 20 szt,bl w ilości 5 op.?**

**ODPOWIEDŹ 53**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 54**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 33, czy Zamawiający6 dopuści do wyceny lek tabl.powl., 28 szt w ilości 43 op.?

**ODPOWIEDŹ 54**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 55**

Dotyczy pakiet 35 pozycja 42, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek kaps.twarde, 56 szt w ilości 13 op?

**ODPOWIEDŹ 55**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 56**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 52, czy Zamawiający dopuści do wyceny Depakine Chrono 500,333mg+145mg, tabl.powl.przed.uw,30szt,bl?

**ODPOWIEDŹ 56**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 57**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 58, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl.o przedł.uwaln.?

**ODPOWIEDŹ 57**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 58**

Dotyczy pakiet 25 pozycja 60, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek tabl.powl., 56 szt 5 op?

**ODPOWIEDŹ 58**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 59**

Dotyczy pakiet 27 pozycja 28, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl.powl.przedł.uw.,50 szt (obecnie dostępna postać)?

**ODPOWIEDŹ 59**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 60**

Dotyczy pakiet 27 pozycja 36, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu, (zakończona produkcja) ?

**ODPOWIEDŹ 60**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 61**

Dotyczy pakiet 27 pozycja 42, czy Zamawiający ma na myśli Ventolin, 2 mg/ml (0,2%); 2,5ml, roztw.do nebul., 20 amp w ilości 10 op?

**ODPOWIEDŹ 61**

Tak, Ventolin, 2 mg/ml (0,2%); 2,5ml, roztw.do nebul., 20 amp w ilości 10 op

**PYTANIE 62**

Dotyczy pakiet 30 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści do wyceny Minirin, 4 mcg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp ( brak a 4 ml) w ilości 6 op?

**ODPOWIEDŹ 62**

Tak, Zamawiający dopuszcza również Minirin, 4 mcg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz.,10 amp w ilości 6 op

**PYTANIE 63**

Dotyczy pakiet 35 pozycja 7, czy Zamawiający dopuści do wyceny Olfen 75 SR, 75 mg, tabl.powl.o przed.uwaln.,30 szt w ilości 4 op?

**ODPOWIEDŹ 63**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 64**

Dotyczy pakiet 35 pozycja 12, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)?

**ODPOWIEDŹ 64**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 65**

Dotyczy pakiet 35 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści do wyceny Atracurium Kalceks, 10mg/ml; 5ml, rozt.d/wstrz, infuz., 5 amp ?

**ODPOWIEDŹ 65**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 66**

Dotyczy pakiet 35 pozycja 21, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabl.o przedł.uwaln ?

**ODPOWIEDŹ 66**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 67**

Dotyczy pakiet 35 pozycja 24, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany 30 tabletek lub kapsulek w ilości w ilości 27 op?

**ODPOWIEDŹ 67**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 68**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 20 tab. do ssania w ilości 5 op.?

**ODPOWIEDŹ 68**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 69**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 17, czy Zamawiający dopuści do wyceny ZinoDr., zasyp., przed podraż.skóry o dział.łagodząco-ochr, 100g ?

**ODPOWIEDŹ 69**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 70**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 22 i 23, czy Zamawiający wykreśli pozycję z pakietu ( zakończona produkcja)?

**ODPOWIEDŹ 70**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 71**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 24, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g ?

**ODPOWIEDŹ 71**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 72**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 31, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci żelu?

**ODPOWIEDŹ 72**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 73**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 32, czy Zamawiający dopuści do wyceny OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 6ml, 25 strzyk. ?

**ODPOWIEDŹ 73**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 74**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 36, czy Zamawiający dopuści do wyceny Cynkokrem, krem, do ochrony i piel sk.delikatnej, podrażn., 150g w ilości 12 op?

**ODPOWIEDŹ 74**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 75**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 36, czy Zamawiający dopuści do wyceny ZinoDr.A, krem, barier.-ochronny o dział.pielęgn-regen, 60 g ?

**ODPOWIEDŹ 75**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 76**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 38, czy Zamawiający dopuści do wyceny Mupina, 20 mg/g, maść do nosa, 5 g w ilości 3 op.?

**ODPOWIEDŹ 76**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

**PYTANIE 77**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 42 , proszę o wskazanie postaci maść czy krem?

**ODPOWIEDŹ 77**

Postać maści

**PYTANIE 78**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 43, czy Zamawiający ma na myśli Betadine, 100 mg/g, maść, 20 g ?

**ODPOWIEDŹ 78**

Tak. Betadine 100 mg/g, maść, 20 g lub maść równoważną.

**PYTANIE 79**

Dotyczy pakiet 38 pozycja 44, czy Zamawiający dopuści do wyceny Artemisol, płyn do stos.na skórę, 100 ml?

**ODPOWIEDŹ 79**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 80**

Dotyczy pakiet 39 pozycja 14, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu ( zakończona produkcja)?

**ODPOWIEDŹ 80**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

**PYTANIE 81**

Dotyczy pakiet 42 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny Glucosum,40%, inj., ecoflac,10 x 500 ml Braun w ilości 1 op?

**ODPOWIEDŹ 81**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 82**

Dotyczy pakiet 42 pozycja 6, czy Zamawiający dopuści do wyceny Sterofundin ISO, roztw.do infuz., 500 ml, 10 pojemn w ilości 3 op.?

**ODPOWIEDŹ 82**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 83**

Dotyczy pakiet 42 pozycja 15, czy Zamawiający dopuści do wyceny Ibuprofen B.Braun, 400 mg/100 ml, roztw.d/inf., 20 but.?

**ODPOWIEDŹ 83**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 84**

Dotyczy pakiet 55 pozycja 21, czy Zamawiający dopuści do wyceny Fluconazole , 2 mg/ml;100 ml, roztw.do infuz.,10 but. w ilości 50 op.?

**ODPOWIEDŹ 84**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 85**

Dotyczy pakiet 61 poz 1, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 10 sztuk w ilości 70 op?

**ODPOWIEDŹ 85**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 86**

Dotyczy pakiet 68 poz1, czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt pakowany po 40 sztuk w ilości 75 op?

**ODPOWIEDŹ 86**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 87**

Dotyczy pakiet 68 pozycja 2 i 3, czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 butelek z przeliczenia ilości odpowiednio do każdej pozycji?

**ODPOWIEDŹ 87**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 88**

Dotyczy pakiet 72 pozycja 2, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu ( zakończona produkcja)?

**ODPOWIEDŹ 88**

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności leku

**PYTANIE 89**

Dotyczy pakiet 73 pozycja 2, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek pakowany po 10 ampulek w ilości 150 op?

**ODPOWIEDŹ 89**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 90**

Dotyczy pakiet 86 pozycja 10, czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w postaci tabletki?

**ODPOWIEDŹ 90**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 91**

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

**ODPOWIEDŹ 91**

Tak, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**PYTANIE 92**

Dotyczy pakietu nr 42 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampulek x 20 szt w opakowaniu?

**ODPOWIEDŹ 92**

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 93**

Zadanie 78 pozycja 12,13

W związku ze zmianą receptury prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety Nutrison Energy 1000 ml oraz Nutrison Energy 500 m, zawierającą mieszankę białek w proporcji: 6% serwatkowych, 16 % kazeiny, 46% białek soi, 32% białek grochu, o osmolarności 400 mOsm/L, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**ODPOWIEDŹ 93**

Tak, Zamawiający dopuszcza również **pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.**

**PYTANIE 94**

Zadanie 78 pozycja 18

W związku z wycofaniem z produkcji wyspecyfikowanej diety, prosimy Zamawiającego o usunięcie z pakietu 78 pozycji 18.

**ODPOWIEDŹ 94**

Nie. Wykonawca zobowiązany jest do podania ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności produktu.

#### PYTANIE 95

##### Dotyczy zapisów § 2 ust. 10 i 11 Załącznika nr 6 do SWZ

10. Zamawiający ma prawo zakupić od innego podmiotu produkty farmaceutyczne/leki, nie dostarczone przez Wykonawcę w terminach dostawy określonych w umowie, a występującą różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, który nie dostarczył produktu w terminie, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu.

11. Wykonawca, który nie dostarczył produktu w terminie dostawy, określonym w umowie, obciążony zostanie przez Zamawiającego wszelkimi dodatkowymi kosztami, jakie poniesie Zamawiający, w konsekwencji wystąpienia takiego uchybienia w realizacji umowy przez Wykonawcę. Uprawnienia wynikające z ustępu 11 i 12 nie wyłączają możliwości dochodzenia przez Zamawiającego od Wykonawcy odszkodowania na zasadach ogólnych."

1. Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o „zakupie interwencyjnym” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?
2. Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca „zakupu interwencyjnego”?
3. Mając na względzie zachowanie zasad równości stron przyszłej umowy, czy nie byłoby zasadnym aby Zamawiający określił ramy czasowe (np. 14 dni), w sytuacji wykonania zakupu interwencyjnego na przekazanie w tym czasie odpowiedniej informacji w zakresie zmniejszenia wielkości zamówienia? Z całkowitą pewnością byłoby to z korzyścią dla Stron Umowy, gdyż zakup interwencyjny (jego wielkość), pomniejsza wielkość zawartą w Umowie.
4. Wnioskujemy o zmianę w ust. 11 zdanie drugie ustępów tamże wskazanych. Dla przykładu ust. 12 nie został zapisany.

#### ODPOWIEDŹ 95

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Natomiast we wzorze umowy ust. 11 § 2 zdanie 2 nastąpiła omyłka pisarska i zapis o treści „i 12” skreśla się.

#### PYTANIE 96

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 1,2 wyrazi zgodę na dopuszczenie opakowania typu worki z jednym portem?

#### ODPOWIEDŹ 96

Tak Zamawiający dopuszcza również opakowanie typu worki z jednym portem, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

#### PYTANIE 97

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w Pakiecie 32 poz.1 wyrazi zgodę na dopuszczenie Noradrenaline 4mg/4ml pakowanej x 10 ampulek?

#### ODPOWIEDŹ 97

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

#### PYTANIE 98

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w Pakiecie 44 Paracetamol roztwór do infuzji 0,01 g/ml, 100 ml x 1 dopuści opakowanie typu fiolka x 10?

#### ODPOWIEDŹ 98

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 99**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 56 poz. 1 i 2** dopuści Ceftriaxon 1g i 2g pakowany po 10 fiolek?

**ODPOWIEDŹ 99**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 100**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 57 w pozycji 1** dopuści Amikacin 1000 mg/200 ml x 10 butelek? Opakowanie typu butelka z 2 portami różnej wielkości

**ODPOWIEDŹ 100**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 101**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 57 w pozycji 2** dopuści Amikacin

250 mg/50 ml x 10 butelek? Opakowanie typu butelka z 2 portami różnej wielkości.

**ODPOWIEDŹ 101**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 102**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 57 w pozycji 3** dopuści Amikacin 500 mg/100 ml x 10 butelek? Opakowanie typu butelka z 2 portami różnej wielkości.

**ODPOWIEDŹ 102**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 103**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 58 w pozycji 1** dopuści Propofolum 1% 10 mg/1ml emulsja MCT/LCT iv x 10 fiolek a 50ml?

**ODPOWIEDŹ 103**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 104**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 61 poz. 1** dopuści Linezolid 2 mg/ml, 300 ml x 10 butelek?

**ODPOWIEDŹ 104**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 105**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 61 w poz. 2** Imipenem/Cilastatin 500mg/500mg x 10 fiolek ?

**ODPOWIEDŹ 105**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 106**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx – Czy Zamawiający w **Pakiecie 67 poz. 1** dopuści Ceftazidime 1000 mg x 10 fiolek?

**ODPOWIEDŹ 106**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 107**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx – Czy Zamawiający w **Pakiecie 67 poz. 2** Cefprozid 2000 mg x 10 butelek ?

**ODPOWIEDŹ 107**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 108**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx – Czy Zamawiający w **Pakiecie 68 poz. 1** dopuści Metronidazol 0,5% Fresenius x 40 but. z dwoma portami różnej wielkości?

**ODPOWIEDŹ 108**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 109**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 68 poz. 2** Ciprofloksacyn 200 mg/100 ml, roztwór do infuzji x 20 butelek z dwoma portami różnej wielkości?

**ODPOWIEDŹ 109**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 110**

Dotyczy załącznika 02 FAC.xlsx - Czy Zamawiający w **Pakiecie 68 w poz.3** Ciprofloksacyn 400 mg/200 ml, roztwór do infuzji x 20 butelek z dwoma portami różnej wielkości?

**ODPOWIEDŹ 110**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 111**

Zadanie 78 pozycja 19

Czy Zamawiający w pakiecie 78, pozycja 19 zgodzi się na zaoferowanie diety Nutridrink Protein Omega 3, która jest produktem wysokobiałkowym (14,6 g/100 ml), o wartości energetycznej 245 kcal/100 ml, bezreszkowa, w opakowaniu 4x125 ml.

**ODPOWIEDŹ 111**

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SWZ

**PYTANIE 112**

Pytanie do pakietu nr 43

Czy Zamawiający w pakiecie nr 43 poz. 1,2,4,7 dopuści opakowanie typu worek Viaflo?

**ODPOWIEDŹ 112**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 113**

Pytanie do pakietu nr 62

Czy Zamawiający w pakiecie nr 62 poz. 3 dopuści produkt HYDROCORTISON VUAB 100 mg x 1 fiol. proszku, proszek do sporz. roztworu do wstrzyk./infuzji z jednoczesnym przeliczeniem ilości - 500 szt?

**ODPOWIEDŹ 113**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 114**

Do §3 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie następującego fragmentu: „[...] i jednocześnie po cenach gwarantujących Zamawiającemu pełne finansowanie zamawianych dostaw przez NFZ”, gdyż Wykonawca nie jest stroną umowy z NFZ i nie ma wpływu na rozliczenia Zamawiającego

#### **ODPOWIEDŹ 114**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### **PYTANIE 115**

Do §11 wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z opisanego sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia opartego na wyliczeniach wykonawcy oraz zastąpienie go automatyczną indeksacją wynagrodzenia opartą o konkretną obiektywną wartość, taką jak skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji (tabela: Miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych od 1982 roku, poprzedni miesiąc = 100). Wyjaśniamy, że uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę wymaganych dokumentów źródłowych oraz kalkulacji cenowej, uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia, zgodnie z zamysłem ustawodawcy, ideą i istotą samej waloryzacji, powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę ww. dokumentów stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, albowiem, wbrew woli ustawodawcy, stanowi jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia.

Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym związanym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanym w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Tym samym podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji. Ponadto, wymóg zawarty w §11 może stanowić naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów) oraz stosowane rozwiązania organizacyjne.

Z powyższych wyjaśnień wynika zatem, że do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

W związku z powyższym, wnosimy o określenie:

- a. sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia: w oparciu o skumulowane miesięczne wskaźniki cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS (potocznie inflacja) z 6 miesięcy poprzedzających moment dokonania waloryzacji;
- b. poziomu zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniającego do dokonania waloryzacji: kiedy wyżej opisane obliczenie (suma miesięcznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszane przez Prezesa GUS) wyniesie 3% lub więcej;
- c. okresów, w których może następować zmiana wynagrodzenia wykonawcy: pierwsza zmiana po upływie 6 miesięcy, każda kolejna po 3 miesiącach;
- d. maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o ww. zasadach wprowadzania zmian: 20% wysokości pierwotnego wynagrodzenia umownego.

Jednocześnie prosimy o dodanie zastrzeżenia – w ślad za uprzednio złożonym zapytaniem - że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**ODPOWIEDŹ 115**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 116**

Pakiet 62, Pozycja 3, Hydrocortisonum 100 mg fiołka + amp rozp x 5 fiolek: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 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 116**

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

**PYTANIE 117**

Pakiet 67, Pozycja 1, Ceftazidimum 1,0 g iv x 1 fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**ODPOWIEDŹ 117**

Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**PYTANIE 118**

Pakiet 67, Pozycja 2, Ceftazidimum 2,0 g iv x 1 fiołka: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**ODPOWIEDŹ 118**

Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**PYTANIE 119**

Pakiet 71, Pozycja 3, Fentanyl 0,5mg /10ml x 50 ampulek: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**ODPOWIEDŹ 119**

Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**PYTANIE 120**

Pakiet 71, Pozycja 4, Fentanyl amp 50 mcg / ml a 2ml x 50 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**ODPOWIEDŹ 120**

Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**PYTANIE 121**

Pakiet 73, Pozycja 1, Midazolamum 5 mg / 5 ml x 10 amp: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**ODPOWIEDŹ 121**

Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**PYTANIE 122**

Pakiet 73, Pozycja 2, Midazolamum 50 mg /10 ml x 1 amp: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**ODPOWIEDŹ 122**

Tak. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**PYTANIE 123**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 32 produktu leczniczego zawierającego:

- norepinefrynę w opakowaniach po 10 ampulek
- dobutaminę w opakowaniach po 5 ampulek?

**ODPOWIEDŹ 123**

Tak Zamawiający dopuszcza również.

**PYTANIE 124**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 18 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 80 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

| produkt                           | Lacidofil                                                                                                                                  | ProbioDr                                                                                                                                   |
|-----------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| postać                            | kapsułki twarde                                                                                                                            | kapsułki twarde                                                                                                                            |
| zawartość bakterii probiotycznych | kultury bakterii kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps | kultury bakterii kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 <sup>9</sup> CFU/ kaps |

|                                       |                                                                              |                                                                              |
|---------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|
| stosunek ilościowy szczepów bakterii  | <i>Lactobacillus rhamnosus</i><br>95%: <i>Lactobacillus helveticus</i><br>5% | <i>Lactobacillus rhamnosus</i><br>95%: <i>Lactobacillus helveticus</i><br>5% |
| główne wskazanie do stosowania        | zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych                    | zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych                    |
| możliwość przechowywania poza lodówką | tak                                                                          | tak                                                                          |

#### ODPOWIEDŹ 124

Nie. Zapisy SWZ pozostają bez zmian.

#### PYTANIE 125

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 37 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 37 poz. 3 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.
2. Czy w Pakiecie nr 37 poz. 3 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 125

Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### PYTANIE 126

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 38 poz. 36 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 38 poz. 36 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Dicaprylate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

#### ODPOWIEDŹ 126

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu.