

dot. sprawy: 51/ZP/2025

Szanowni Państwo,

Upieramnie informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawy leków** wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej :

Pytanie nr 1

Zamawiający w pakiecie nr 30 (Sewofluran) wskazał, że wymaga bezpłatnego użyczenia 12-20 szt. parowników.

W związku z powyższym prosimy o informację z jakimi aparatami do znieczulenia mają być kompatybilne parowniki poprzez podanie producenta, modelu aparatu i liczby poszczególnych aparatów.

Odpowiedź:

urządzenie	model	producent	ilość sztuk
APARAT DO ZNIECZULENIA OGÓLNEGO	FABIUS MRI	DRAEGER	1 szt.
APARAT DO ZNIECZULENIA OGÓLNEGO	PRIMUS	DRAGER	2 sztuki
APARAT DO ZNIECZULENIA OGÓLNEGO	CARESTATION 650	GE	11 sztuk
APARAT DO ZNIECZULENIA OGÓLNEGO	DAMECA SIESTA i TSDAMECA		1 sztuka

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 38 poz. 17 dopuści do zaoferowania zestaw do podaży diet dojelitowych do połączeń z dietami w workach, szklanych butelkach z kapsłem lub butelkach z szeroką szyjką. Umożliwia żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu przy użyciu pompy Enteroport Plus, podłączenie zestawu ENFit, zgodny z ISO 80369-3?

Zestawy z połączeniami przejściowymi typu ENLock nie są już produkowane.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Sprzedający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 Ust. 1:

1. Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy w następujących przypadkach i wysokości:

- 1) 10% całkowitej wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, gdy Kupujący odstąpi od umowy na skutek wystąpienia okoliczności, o których mowa w § 8;
- 2) 10% całkowitej wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, gdy Sprzedający w ogóle nie dokona dostawy w terminach, o których mowa w § 4,
- 3) 0,5 % wartości brutto opóźnionej części dostawy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostarczeniu towaru;
- 4) 0,5 % wartości brutto reklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia dostawy towaru niewadliwego w miejsce towaru objętego reklamacją;

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak 3, poz 8 worka o pojemności 5000ml z jednym portem.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5

Dotyczy pakietu nr 11:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 11 preparatu paracetamol sprowadzonego w ramach importu interwencyjnego na czasowe dopuszczenie MZ, pakowanego x 12 fiolek z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym, zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, dostępność leku przez okres 15 miesięcy tj. 12 miesięcy + ewentualne oświadczenie – patrz wzór umowy.)

Pytanie nr 5

Dotyczy pakietu nr 41:

Prosimy o dopuszczenie zaferowanie preparatu w postaci ampulek zamiast fiolek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

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

Odpowiedź: Tak., za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 7

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

Odpowiedź: Tak., za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampulkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak., za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 9

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

Odpowiedź: Tak – zaokrąglić do pełnego opakowania w górę, za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 10

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

Odpowiedź: Tak, zaokrąglić w górę oraz przeliczyć, za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 11

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

Odpowiedź: Proszę nie wyceniać.

Pytanie nr 12

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

Odpowiedź: Proszę nie wyceniać.

Pytanie nr 13

Dotyczy § 5 ust. 1 wzoru umowy – W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawę produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Tak- dotyczy pakietów nr 6,28,38,50.

Pytanie nr 14

Dotyczy § 9 ust. 2 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy na: „W przypadku niewyczerpania w okresie obowiązywania umowy wartości brutto umowy Kupujący uprawniony będzie, na podstawie aneksu, podpisanego przez Kupującego i Sprzedającego przed upływem terminu określonego w § 4 ust. 1, do przedłużenia terminu obowiązywania umowy o czas określony wskazany w aneksie, nie dłużej niż o 90 dni”?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 15

Pakiet 2 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 16

Pakiet 6 poz. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety specjalistycznej, dla pacjentów z niewydolnością wątroby, o smaku neutralnym, zawierająca 50% aminokwasów rozgałęzionych, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 17

Pakiet 6 poz. 14 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety do żywienia dojelitowego, bogatobiałkowa – 33% energii białkowej, osmolarności nie wyższej niż 555 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną 500 ml - pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18

Pakiet 6 poz. 22 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Freka ENFit/ENLock Step Adapter x 15 szt vs x30?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19

Pakiet 6 poz. 24 - Czy Zamawiający miał na myśli „Użyczenie do 30 pomp. (Użyczenie zawiera również ubezpieczenie sprzętu, serwisowanie i wymagalne przeglądy) do podaży w/w diet pozajelitowych przez okres 1 miesiąca. W specyfikacji należy podać cenę za 40 30 szt. natomiast zamawiający będzie uprawniony do regulowania opłaty za dzierżawę faktycznych ilości pomp dzieląc podaną cenę przez 40 30 i mnożąc ilość pomp użyczonych.”

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 20

Pakiet 9 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21

Pakiet 12 poz. 1 - Czy Zamawiający ma na myśli produkt Lignocaina 2%?

Odpowiedź: Tak, jest to omyłka , patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 22

Pakiet 12 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 5 ampulek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23

Pakiet 19 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 24

Pakiet 22 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 ampulek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 25

Pakiet 25 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 26

Pakiet 41 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Glyphos w opakowaniu typu ampulka vs fiolka?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27

Pakiet 44 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek, z przeliczeniem ilości i wyceną za całe opakowanie zbiorcze?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 28

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: Zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 29

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 ampulki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź: Tak., za wyjątkiem pozycji gdzie jest określenie „wyłącznie”.

Pytanie nr 30

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: Proszę nie wyceniać.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 24, wycenę preparatu Dobutamina 250mg, fiołka o pojemności 20ml ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32

Czy w świetle treści par 4.8 Zamawiający wyraża zgodę, aby dane te zawarte były na fakturze VAT dostarczanej wraz z dostawą?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli z Pakietu 47 poz. 10-14 do oddzielnego pakietu w związku z zakończeniem produkcji i dystrybucji?

Odpowiedź: Proszę nie wyceniać.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 49 poz. 1-7 insulin w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w par. 5.1 wpisze 12 miesięcy jako termin ważności? Nie jest to kryterium wyboru ofert, zatem parametr ten powinien być podany już na etapie SIWZ, a nie uzgadniany po wyborze najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 36

Wykonawca wnosi o wykreślenie zapisów dotyczących opóźnienia w dostawie (par. 7.1.2, 7.1.3, 7.1.4), albowiem Ustawa PZP nie zezwala na naliczanie kar umownych za opóźnienie (art. 433 pkt. 1). Jedyną podstawą odpowiedzialności Wykonawcy może być ewentualnie zwłoka w wykonaniu zamówienia.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający w par. 10.2 lub 10.3 dopisze, że konieczność podpisania aneksu nie dotyczy stawki VAT? Zmiana tej stawki winna wchodzić w życie automatycznie, w dacie zmiany stosownego przepisu. Konieczność oczekiwania na podpisanie aneksu rodzi ryzyko (także po stronie Zamawiającego, w razie obniżenia stawki VAT).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w par. 10 dopisze, że konieczność podpisania aneksu nie dotyczy stawki VAT? Zmiana tej stawki winna wchodzić w życie automatycznie, w dacie zmiany stosownego przepisu. Konieczność oczekiwania na podpisanie aneksu rodzi ryzyko (także po stronie Zamawiającego, w razie obniżenia stawki VAT).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 pozycja 1 dopuszcza złożenie oferty, która będzie składała się z: leku Onko BCG100 1 fiolka z proszkiem zawiera: Żywe, atenuowane prątki BCG - (Bacillus Calmette-Guerin), podszczep brazylijski Moreau – 100 mg, 1 fiolka Onko BCG 100 zawiera od $3,0 \times 10^8$ do $12,0 \times 10^8$ żywych prątków BCG (kod EAN 5909990761937), oraz systemu zamkniętego - 1op. zawiera 50 ml NaCl 0,9% do pobrania i przygotowania produktu leczniczego (system zamknięty - Fill Choice, potwierdzony zapisem w instrukcji użytkowania wyrobu medycznego - IFU). Dopuszczenie ww. rozwiązań pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę wykonawców, przy równoczesnym zapewnieniu zamawiającemu odpowiedniego poziomu skuteczności produktu leczniczego. Celem nadrzędnym dla zamawiającego zawsze powinno być bowiem dobro pacjentów oraz skuteczność danego produktu leczniczego. Dzięki dopuszczeniu ww. rozwiązań zamawiający osiągnąłby zamierzony przez siebie cel unikając równocześnie nadmiernego ograniczenia konkurencyjności postępowania (art. 16 pkt 1 i 3 PZP). Rozwiązanie takie byłoby również zgodne z zasadą proporcjonalności, która wymaga takiego opisanie przedmiotu zamówienia, aby zrealizować cel zamówienia bez nadmiernego ograniczania konkurencyjności postępowania (art. 99 ust. 1 PZP). Cel taki przy wykorzystaniu ww. rozwiązań z pewnością zostanie osiągnięty, ponieważ proponowany sposób użycia umożliwia osiągnięcie tożsamego celu terapeutycznego, co alternatywne produkty dostępne na rynku

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Dotyczy pakietu numer 50 pozycji numer 2, Zamawiający wpisał złą ilość saszetek w opakowaniu. Produkt z zapytania występuje w opakowaniu po 4 sztuki. Wykonawca złoży ofertę w takim asortymencie - opakowanie po 4 sztuki. Czy Zamawiający wyraża na to zgodę?

Odpowiedź: Tak, jest to omyłka. Patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ w tym zakresie.

Załącznikiem do niniejszych odpowiedzi jest zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ.
Zmiany są zaznaczone kolorem czerwonym.

Sekcja Zamówień Publicznych

Zuzanna Koryzma