

Wszyscy uczestnicy postępowania

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: sukcesywne dostawy produktów leczniczych do Działu Farmacji Szpitalnej. Znak sprawy: 4/NZP/2025.

Wyjaśnienie treści SWZ:

W związku z wpłynięciem wniosków o wyjaśnienie treści SWZ od Wykonawców, Zamawiający działając na podstawie art. 132 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 t.j. ze zm.), udziela następujących wyjaśnień:

ZAPYTANIE NR 1:

Pyt. nr 1. Dotyczy SWZ.

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: Zamawiający wyjaśnia, że w sytuacji opisanej w pytaniu należy postępować zgodnie z treścią Działu III ust. 15 pkt. 1-2 SWZ

Pyt. nr 2. Dotyczy SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z treścią Działu III ust. 19 i 20 SWZ dopuszcza możliwość zaoferowania produktu / artykułu z inną wielkością opakowania jednostkowego niż podana formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SWZ w kolumnie nr 2. W przypadku wystąpienia różnic między wielkościami opakowań podanymi w Formularzu cenowym – załącznik nr 2 SWZ, a tymi które może wycenić Wykonawca, należy dostosować ilość opakowań do ogólnej przewidywanej ilości zamówienia (zmienione pozycje należy wskazać w kolumnie nr 4 formularza cenowego w zakresie każdej pozycji osobno). W przypadku gdy z przeliczeń wyjdą niepełne ilości opakowań, należy zaokrąglić do jednego opakowania w górę.

Pyt. nr 3. Dotyczy SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 4. Dotyczy SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 5. Dotyczy SWZ.

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 na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 6. Dotyczy SWZ.

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 wyjaśnia, że zgodnie z treścią Działu III ust. 20 SWZ i Formularza cenowego - załącznik nr 2 do SWZ, opakowania zawsze należy zaokrąglić w górę do pełnego opakowania, w przypadku, gdy z wyliczeń wychodzą niepełne opakowania.

Pyt. nr 7. Dotyczy SWZ.

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 powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

ZAPYTANIE NR 2:

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 1 poz. 192.

Pakiet 1, Pozycja 192, Hydrocortisonum (sól sodowa bursztynianu) 100 mg inj, iv, x 5 fiolek (ss)+rozp: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fioleka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

ZAPYTANIE NR 3:

Pyt. nr 1. Dotyczy SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 2. Dotyczy SWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 3. Dotyczy SWZ.

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 na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 4. Dotyczy SWZ.

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 powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 5. Dotyczy zadania nr 1, poz. 6.

Czy w związku z zakończeniem produkcji leku o gramaturze 5g Zamawiający dopuści wycenę leku o gramaturze 1g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 6. Dotyczy zadania nr 1 poz. 93, 284, 347, 348, 349, 363, 480, 483.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 7. Dotyczy zadania nr 1 poz. 97, 306, 428.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek drażgowanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 8. Dotyczy zadania nr 1 poz. 118, 229, 367, 368.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 9. Dotyczy zadania nr 1 poz. 177.

Czy w związku ze stałym wstrzymaniem leku w obrocie Zamawiający dopuści wycenę o leku dopuszczonego do obrotu na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 10. Dotyczy zadania nr 1 poz. 184.

Czy w związku z zakończeniem produkcji wymaganego leku o Zamawiający dopuści wycenę leku Lioton 1000 (8,5mg/g) żel 30g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 11. Dotyczy zadania nr 1 poz. 197.

Czy w związku z zakończeniem produkcji wymaganego leku o Zamawiający dopuści wycenę leku Hydroxyzinum Espefa syrop 250g w ilości 30 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 12. Dotyczy zadania nr 1 poz. 157, 226, 235, 236, 379, 380.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 13. Dotyczy zadania nr 1 poz. 279.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wapna sodowanego Sodalime 5kg w ilości 9 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 14. Dotyczy zadania nr 1 poz. 293.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułek z minitabletkami odpornymi na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 15. Dotyczy zadania nr 1 poz. 307.

Czy w związku z długotrwałym brakiem leku na rynku Zamawiający dopuści wycenę o leku dopuszczonego do obrotu na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 16. Dotyczy zadania nr 1 poz. 311.

Czy w związku z zakończoną produkcją wymaganego leku Zamawiający dopuści wycenę o leku Piridoxin-BP (Vit.B6) 50mg/1ml 10amp/obc, dopuszczonego do obrotu na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 17. Dotyczy zadania nr 1 poz. 473.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułek o przedłużonym/ zmodyfikowanym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 18. Dotyczy zadania nr 1 poz. 64.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Calcium gluconic.Farmapol 45mg Ca²⁺ x50tabl.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 19. Dotyczy zadania nr 1 poz. 96.

Czy Zamawiający miał na myśli lek w dawce 15mg + 300mg? Tylko taka dawka jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 20. Dotyczy zadania nr 1 poz. 122.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 21. Dotyczy zadania nr 1 poz. 130.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Espumisan 40mg x 100 kaps.(4x25)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 22. Dotyczy zadania nr 1 poz. 143.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci kapsułek dojelitowych? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 23. Dotyczy zadania nr 1 poz. 130.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu Pinol płyn d/ciała p/odlež. 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 24. Dotyczy zadania nr 1 poz. 300, 526.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci fiolek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 25. Dotyczy zadania nr 1 poz. 344.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Maść ochron.z wit A 800jm/g 25g(Hasco) w ilości 60 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 26. Dotyczy zadania nr 1 poz. 408.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Maść pięciornikowa złożona 20g (Ziaja)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 27. Dotyczy zadania nr 1 poz. 425.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabletek o nieprzedłużonym uwalnianiu? Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 28. Dotyczy zadania nr 1 poz. 433.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Xylometazolin WZF krop.d/nosa 0,1% 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 29. Dotyczy zadania nr 1 poz. 485.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie leku Alatic 600mg/24ml roztw.d/wstrz. 1fiol w ilości 100 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

ZAPYTANIE NR 4:

Pyt. nr 1. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań - gramatury w przypadku płynów, proszków, kropli, syropów, granulatów, maści, kremów etc. niż podana przez Zamawiającego. Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.; zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych. Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ. Ponadto Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z treścią Działu III ust. 19 i 20 SWZ dopuszcza możliwość zaoferowania produktu / artykułu z inną wielkością opakowania jednostkowego niż podana formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SWZ w kolumnie nr 2. W przypadku wystąpienia różnic między wielkościami opakowań podanymi w Formularzu cenowym – załącznik nr 2 SWZ, a tymi które może wycenić Wykonawca, należy dostosować ilość opakowań do ogólnej przewidywanej ilości zamówienia (zmienione pozycje należy wskazać w kolumnie nr 4 formularza cenowego w zakresie każdej pozycji osobno). W przypadku gdy z przeliczeń wyjdą niepełne ilości opakowań, należy zaokrąglić do jednego opakowania w górę.

Pyt. nr 2. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający na potrzeby obliczeniowe wyrazi zgodę na zamianę jednostki miary „ml na g i odwrotnie” tzn. 1ml=1g ; 1g=1ml w przypadku gramatury - syropów, kremów, maści, substancji recepturowych itp. przy zachowaniu wymaganej przez Zamawiającego postaci dla danego preparatu; np. woda utleniona 3% 100 g = woda utleniona 3% 100 ml i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 3. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę wielkości opakowań preparatów wziewnych, przy których ilość w opakowaniu określana jest w dawkach (dozach)? Przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o „dawki” zgodnie ze wskazanym przez Zamawiającego sposobem przeliczenia ilości opakowań handlowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 4. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 5. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści zmianę: tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pyt. nr 6. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści zmianę w zakresie: tabletki dojelitowe na kapsułki dojelitowe lub tabletki powlekane dojelitowe i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 7. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści zmianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 8. Dotyczy SWZ.

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, i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 9. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 10. Dotyczy SWZ.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, gdy tylko takie są dostępne?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 11. Dotyczy zadania nr 1 poz. 92, 235, 236, 379, 380, 384, 420, 435.

Dotyczy pak 1 poz., 92, 235, 236, 379, 380, 384, 420, 435. Czy można wycenić preparaty w postaci tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 12. Dotyczy zadania nr 1 poz. 29, 49, 91, 106, 115, 118, 139, 146, 147, 202, 209, 229, 245, 339, 346, 355, 367, 368, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 453, 454, 455, 457, 470, 474, 475, 479, 496, 497, 501, 502, 503, 509, 512, 513, 534.

Dotyczy pak 1 poz. 29, 49, 91, 106, 115, 118, 139, 146, 147, 202, 209, 229, 245, 339, 346, 355, 367, 368, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 453, 454, 455, 457, 470, 474, 475, 479, 496, 497, 501, 502, 503, 509, 512, 513, 534. Czy można wycenić preparaty w postaci tabl.powl.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 13. Dotyczy zadania nr 1 poz. 300, 514, 526.

Dotyczy pak 1 poz. 300, 514, 526. Czy można wycenić preparaty w postaci fiol.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 14. Dotyczy zadania nr 1 poz. 51, 284, 347, 348, 349, 480, 483.

Dotyczy pak 1 poz. 51, 284, 347, 348, 349, 480, 483. Czy można wycenić preparaty w postaci kaps.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 15. Dotyczy zadania nr 1 poz. 97, 306, 428.

Dotyczy pak 1 poz. 97, 306, 428. Czy można wycenić preparaty w postaci tabl.draż.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 16. Dotyczy zadania nr 1 poz. 1.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 wycenę 5 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 17. Dotyczy zadania nr 1 poz. 6.

Dotyczy pak 1 poz. 6. Czy ze względu na zakończoną produkcję leku można wycenić ACC, 200 mg, tabl.musuj., 20 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 18. Dotyczy zadania nr 1 poz. 56.

Dotyczy pak 1 poz. 56. Czy można wycenić preparaty w postaci amp.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 19. Dotyczy zadania nr 1 poz. 64.

Dotyczy pak 1 poz. 64. Czy można wycenić preparat, który w jednej tabletkie zawiera 45 mg jonów wapnia w postaci 500 mg wapnia glukonianu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 20. Dotyczy zadania nr 1 poz. 96.

Dotyczy pak 1 poz. 96. Czy można wycenić Thiocodin, 15 mg + 300 mg, tabl., 10 szt,bl(1x10), ponieważ w takiej dawce lek dostępny na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 21. Dotyczy zadania nr 1 poz. 233.

Dotyczy pak 1 poz. 122. Czy można wycenić preparaty w postaci tabl.o przedł.uwaln.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 22. Dotyczy zadania nr 1 poz. 130.

Dotyczy pak 1 poz. 130. Czy można wycenić Simethiconum 40mg?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 23. Dotyczy zadania nr 1 poz. 143.

Dotyczy pak 1 poz. 143. Czy można wycenić preparaty w postaci kaps. doj?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 24. Dotyczy zadania nr 1 poz. 184.

Dotyczy pak 1 poz. 184.. Czy można wycenić Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 25. Dotyczy zadania nr 1 poz. 197.

Dotyczy pak 1 poz. 197 Czy można wycenić Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250 g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 26. Dotyczy zadania nr 1 poz. 206.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 206. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 27. Dotyczy zadania nr 1 poz. 220.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 220. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml po przeliczeniu 250 op.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 28. Dotyczy zadania nr 1 poz. 279.

Dotyczy pak 1 poz. 279. Czy można wycenić Wapno sodowane,absorbent CO2,7600064-5, 5 kg?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 29. Dotyczy zadania nr 1 poz. 285.

Dotyczy pak 1 poz. 285. Czy można wycenić preparaty w postaci gran.d/sp.zaw.doustn.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 30. Dotyczy zadania nr 1 poz. 311.

Dotyczy pak 1 poz. 311. Czy można wycenić Pyridoxine Darnitsa, 50mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10amp / DARNITSA ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 31. Dotyczy zadania nr 1 poz. 314.

Dotyczy pak 1 poz. 314. Czy można wycenić opakowanie 10ml w ilości zgodnej z SWZ (tylko takie obecnie dostępne)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 32. Dotyczy zadania nr 1 poz. 473.

Dotyczy pak 1 poz. 473. Czy można wycenić preparaty w postaci kaps.o przedł.uwaln.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 33. Dotyczy zadania nr 1 poz. 344.

Dotyczy pak 1 poz. 344. Czy można wycenić Maść z vit. A, ochronna, 800 jmg/g, maść, (Hasco), 25 g, przeliczając ilość opakowań na 60 op?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 34. Dotyczy zadania nr 1 poz. 363.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 363. Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę preparatu Silimax, 70 mg, kaps.twarde, 36 szt ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 35. Dotyczy zadania nr 1 poz. 365.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 365. Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu/pakiecie nr 1 wycenę 4 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 36. Dotyczy zadania nr 1 poz. 370.

Dotyczy pak 1 poz. 370. Czy można wycenić Etanol 70%, płyn, 1000 ml, szkło?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 37. Dotyczy zadania nr 1 poz. 372.

Dotyczy pak 1 poz. 372. Czy można wycenić Cynkokrem, krem, ochron, piel sk.delik., podrażn., 150g z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 38. Dotyczy zadania nr 1 poz. 372.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 372. W związku ze zmianą rejestracji produktu przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Sudocrem Expert, zarejestrowanego jako wyrób medyczny (stawka Vat 8%)?/ Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 39. Dotyczy zadania nr 1 poz. 408.

Dotyczy pak 1 poz. 408. Czy można wycenić: Maść pięciornikowa złożona, 20 g ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 40. Dotyczy zadania nr 1 poz. 425.

Dotyczy pak 1 poz. 425. Czy należy wycenić Verapamil 40 mg x 20 tabl powł., ponieważ w takiej postaci leki są dostępne na rynku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pyt. nr 41. Dotyczy zadania nr 1 poz. 434.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 434. W związku z problemami z dostępnością preparatu z długą datą ważności prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pyt. nr 42. Dotyczy zadania nr 1 poz. 485.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 485. Czy Zamawiający w pak. 1 poz 485 dopuści wycenę preparatu ACIDUM TIOCTICUM 600mg/24 ml roztw.do wstrz., 1 fiol?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

ZAPYTANIE NR 5:

Pyt. nr 1. Dotyczy zadania nr 1 poz. 175.

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 175 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 wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 2. Dotyczy zadania nr 1 poz. 175.

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 175 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 wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pyt. nr 3. Dotyczy zadania nr 1 poz. 303.

Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 303 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów)? Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzi:

A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt” Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.

B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.



C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów” Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje.

W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu nr 1, poz. 303 wymaga pasków do pomiaru glukozy kompatybilnych z glukometrami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego o których mowa w zadaniu nr 1, poz. 303. Zamawiający wyjaśnia, że podał nazwę glukometrów w Formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SWZ w trosce o uzyskanie jak najlepszych warunków zamówienia. Zamawiający nadmienia, że glukometry o których mowa powyżej nie są przedmiotem zamówienia co jest jednoznacznie i precyzyjnie oraz za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń opisane w Formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SWZ, a podanie nazwy przez Zamawiającego ma jedynie na celu ułatwienie potencjalnym Wykonawcom złożenie oferty zgodnie z zapisami Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zamawiający ogłaszając postępowanie o udzielenie zamówienia nie ma obowiązku umożliwić składania ofert wszystkim Wykonawcom działającym w danym sektorze rynku. Paski do glukometrów, które są przedmiotem zamówienia mogą być dystrybuowane przez różne hurtownie farmaceutyczne. Ponadto znajdują się w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, które określa ceny maksymalne. Wykonawca zawsze może zaoferować produkt w cenie niższej. W wyroku (sygn. Akt KIO/UZP 1602/09) Krajowa Izba Odwoławcza wskazała, że „zakaz wynikający z art. 29 ust. 2 (podstawa prawna analogiczna do art. 99 ust. 4 ustawy PZP), ustawy Prawo zamówień publicznych nie nakłada na Zamawiającego obowiązku dostępu do zamówienia przez wszystkich Wykonawców działających w danej kategorii rynku. Zamawiającym przysługuje bowiem uprawnienie do określania przedmiotu zamówienia w taki sposób, który zabezpiecza jego potrzeby. I nie chodzi tu tylko o rodzaj potrzeb, ale konkretne wymagania co do jakości, funkcjonalności czy wymaganych parametrów technicznych (...). Określenie możliwych do spełnienia wymagań przedmiotu zamówienia, które pozostają w związku z samym zamówieniem i celem, jaki przez dane zamówienie zamierza osiągnąć Zamawiający nie zaburza realizacji uczciwej konkurencji. Ponadto w przypadku zobiektywizowanych potrzeb Zamawiającego dopuszczalne jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, w którym sprecyzowane istotne wymagania ograniczają liczbę potencjalnych rozwiązań nawet do jednego tylko producenta (tak wyr. KIO z 4.2.2010 r., KIO/UZP 1848/09.). Uprawnieniem Zamawiającego jest opisanie przedmiotu zamówienia w sposób uwzględniający jego uzasadnione potrzeby (wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 1 marca 2018 r. KIO 276/18). Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 16 lutego 2018 r. KIO 155/18 konieczność zachowania zasady uczciwej konkurencji nie oznacza, że Zamawiający nie ma prawa opisać przedmiotu zamówienia w sposób uwzględniający jego uzasadnione potrzeby. To Zamawiający jako gospodarz postępowania określa zakres zarówno przedmiotowy, jak i podmiotowy, charakteryzujący cel jaki ma osiągnąć. Zamawiający nie ma także obowiązku zapewnienia możliwości realizacji przedmiotu zamówienia wszystkim podmiotom działającym na rynku w danej branży. Prawie nigdy nie jest możliwe opisanie przedmiotu zamówienia, który w ten czy inny sposób nie uniemożliwia części Wykonawcom złożenie oferty w związku z wystąpieniem przesłanek o których mowa powyżej.

Pyt. nr 4. Dotyczy zadania nr 1 poz. 372.

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 372 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, 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: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

ZAPYTANIE NR 6:

Pyt. nr 1. Dotyczy wzoru umowy.

Do §2 ust.21 wzoru umowy. Prosimy o usunięcie z treści §2 ust.21 wzoru umowy, gdyż w prowadzonym postępowaniu, przedmiotem umowy, określonym zarówno w specyfikacji warunków zamówienia jak i w projekcie umowy są sukcesywne dostawy produktów leczniczych, natomiast zobowiązanie Wykonawcy do dokonywania odbioru kartonów w których dostarczane są zamawiane produkty, zdecydowanie wykracza poza przedmiot zamówienia stanowiąc czynność odbioru oraz utylizacji odpadów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje modyfikacji treści wzoru umowy w §2 ust. 21, poprzez wykreślenie w całości ust. 21 w §2.

W związku z powyższym, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U z 2024 r., poz. 1320 t.j. ze zm.) zmienia treść wzoru umowy – załącznik nr 6 do SWZ oraz informuje, że uaktualniony dokument zawierający powyższą zmianę, który stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień otrzymuje nazwę „4NZP2025 UMOWA - załącznik nr 6 do SWZ — ZMIANA 1” i jest wiążący przy składaniu ofert.

Pyt. nr 2. Dotyczy wzoru umowy.

Do §4 ust. 4 projektu umowy. Prosimy o modyfikację §4 ust. 4 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%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §4 ust. 4 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy w §4 ust. 4 w powyższym zakresie. Zamawiający ustala ilość przedmiotu zamówienia na podstawie zużycia za ostatnie 12 miesięcy, jednak nie jest w stanie przewidzieć ilości pacjentów, zmiany wytycznych i rekomendacji w leczeniu chorób, a także zasad kontraktowania, o których to decyduje NFZ, a nie Zamawiający.

Pyt. nr 3. Dotyczy wzoru umowy.

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy



Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w stosunku do Zamawiającego nie występują przesłanki o których mowa w art. 6 ust. 2 i 3 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. Prawo restrukturyzacyjne (Dz. U. z 2024 r. poz. 1428 t.j. ze zm.) oraz w art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe (Dz. U. z 2024 r. poz. 794 t.j. ze zm.). Ponadto, Zamawiający informuje, że ponad wszelką wątpliwość należy stwierdzić, że przesłanki o których mowa powyżej nie wystąpią m.in. w okresie trwania ewentualnej umowy zawartej w wyniku rozstrzygnięcia niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia.

Pyt. nr 4. Dotyczy wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- poręczenia dokonanego przez inną Spółkę/Organ, do kwoty wynikającej z faktur VAT wraz z odsetkami na czas określony, tj. do dnia spłaty zobowiązań wynikających z niniejszej umowy i innych należności pieniężnych.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Ponadto, Zamawiający informuje, że udzielił już wyczerpującej odpowiedzi w w/n zakresie. Przedmiotowa odpowiedź znajduje się w ZAPYTANIU NR 6 - Pyt. nr 3.

Zamawiający informuje, że w związku z udzielonymi odpowiedziami oraz zmianą treści SWZ, zamieszcza na dedykowanej elektronicznej Platformie Zakupowej „openNexus” <https://platformazakupowa.pl/pn/pczlwowek>, zwanej dalej Platformą zakupową w zakładce do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia – <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1081529>, uaktualniony dokument pn.:

1) 4NZP2025 UMOWA - załącznik nr 6 do SWZ — ZMIANA 1



Powyższe odpowiedzi oraz wynikające z nich zmiany stanowią integralną część SWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Wykonawcy są zobowiązani złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższych odpowiedzi oraz wyraźnie zaznaczyć to w ofercie w tym w formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SWZ (wskazać której odpowiedzi na zapytanie dotyczy zmiana).

Z poważaniem

Z upoważnienia

PREZESA ZARZĄDU
Powiatowego Centrum Zdrowia Sp. z o.o.
w Lwówku Śląskim

Samodzielne Stanowisko ds. Zamówień Publicznych

Łukasz Klimowski

(dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym)

Odpowiedzi przygotował/a:

Pani Iwona Mularczyk – Kierownik Działu Farmacji Szpitalnej w zakresie zadania nr 1,
Pan Łukasz Klimowski – Samodzielne Stanowisko ds. Zamówień Publicznych w zakresie wzoru umowy.

Otrzymują:

1) Strona prowadzonego postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1081529>

2) a/a



Powiatowe Centrum Zdrowia Sp. z o. o. z siedzibą w Lwówku Śląskim
ul. Morcinka 7, 59-600 Lwówek Śląski
Sąd Rejonowy dla Wrocławia - Fabrycznej we Wrocławiu
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego,
nr KRS: 6161528548, REGON 020832110, BDO: 000075914
Seksja Zamówień Publicznych:
Tel. 514 732 567 , fax 75 782 44 32
e-mail lklimowski@pczlwowek.pl , www.pczlwowek.pl

