



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach  
im. św. Jana Pawła II  
25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51  
☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05  
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ [zoz@zozmswiakielce.pl](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

🌐 [www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 11 września 2023 r.

Znak postępowania: **03/PN/2023**

#### WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II.

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2023, poz. 16505 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców w ramach wyżej wymienionego postępowania:

**Pyt.1** Czy zamawiający dopuszcza w przetargu w pakiecie nr 42 pozycja nr 3 suplement diety?

#### Wyjaśnienie:

Zamawiający wyjaśnia że przedmiot zamówienia jest podzielony na 35 części, tzn. że nie ma części 42.

**Pyt.2** Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty tylko na jedną pozycję w danej części?

Konkretnie w 35 części pozycja 389.

#### Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert tylko na jedną pozycję. W szczególności nie dopuszcza w 35 części składania oferty tylko na poz. 389.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 35 poz. 161 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 3** Czy w Części nr 35 poz. 161 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.

#### Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza składanie oferty na produkt opisany we wniosku.

**Pyt. 4** Czy w Części nr 35 poz. 161 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 35 poz. 218 w przedmiotowym postępowaniu:

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie dopuszcza preparatów smakowych.

**Pyt. 5** Czy w Części nr 35 poz. 218 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythryl 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?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza składnie oferty na produkt opisany we wniosku.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 146 poz. 8 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 6** Czy w Pakiecie nr 146 poz. 8 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyjaśnia że przedmiot zamówienia jest podzielony na 35 części, tzn. że nie ma części 146.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 35 poz. 220 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pyt. 7** Czy w Części nr 35 poz. 220, i 221 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Wyjaśnienie:

Zamawiający w części 35, pozycje 220 i 221 wymaga zaoferowania produktów będących produktami leczniczymi w związku z czym nie dopuszcza produktu ProbioDr

**Pyt. 8** Czy w Części nr 35 poz. 220 i 221 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 35 poz. 374 w przedmiotowym postępowaniu:

Wyjaśnienie:

Zamawiający w części 35, pozycje 220 i 221 wymaga zaoferowania produktów będących produktami leczniczymi w związku z czym nie dopuszcza produktu LactoDr.

**Pyt. 9** Czy w Części nr 35 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Wyjaśnienie:



Zamawiający w części 35, pozycje 220 i 221 wymaga zaoferowania produktów będących produktami leczniczymi w związku z czym nie dopuszcza produktu EnteroDr.

W przypadku zaprzestania produkcji potwierdzonej oświadczeniem producenta lub kończącym się okresem ważności dopuszczenia należy wykreślić pozycję z wyceny.

W przypadku okresowych braków proszę o wycenę z podaniem ceny obowiązującej po przywróceniu preparatu do sprzedaży

**Pyt. 10.** Dotyczy pakietu nr 2. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 23 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Wyjaśnienie:

Ofertę należy złożyć zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie dopuszcza wyceny wg opisu jak we wniosku.

**Pyt. 11** Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt noradrenalina posiadał, na podstawie ChPL, możliwość podania poza centralnym dostępem dożylnym również podanie do odpowiednio dużego obwodowego naczynia żylnego w sytuacji, gdy centralny dostęp dożylny jest ograniczony?

Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pyt. 12.** Dotyczy pakietu nr 35 poz. 84. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na podział części nr 35 wg opisu jak we wniosku..

**Pyt. 13.** Dotyczy pakietu nr 35 poz. 178. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na podział części nr 35 wg opisu jak we wniosku..

**Pyt. 14** Dotyczy Pakietu 35 poz. 18 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku adalimumabum w dawce 40mg/0,8ml, brak na rynku dawki 40mg/0,4ml. ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie leku jak we wniosku

**Pyt. 15.** Dotyczy pakietu nr 10 poz. 12. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressin acetate 0,12mg/ml;8,5ml,rozt.d/wst.,5 amp Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę. Jedna ampułka 8,5 ml roztworu do wstrzykiwań zawiera 1 mg terlipresyny octanu, co odpowiada 0,85 mg terlipresyny

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę

**Pyt. 16.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 50 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Trypan Blue 1 ml 10 fiolek w ilości 1 op ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania z zachowaniem pozostałej części opisu – składu i stężenia produktu

**Pyt. 17.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 62 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę

**Pyt. 18.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 227 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku \*50 szt. w ilości 3 op?

Wyjaśnienie:

Tak. Zamawiający oczekuje oferty na lek w ilości 3 op. po 50 szt. w opakowaniu.

**Pyt. 19.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 240 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku o pojemności 11g \*25 szt w ilości 45 op?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza opakowanie 11g x 25 sztuk. Należy odpowiednio przeliczyć ilości w porównaniu do ilości w formularzu asortymentowym.

**Pyt. 20.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 363 i 364 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku \*30 szt. w ilości po 2 op ?

Wyjaśnienie:

Tak.

**Pyt. 21.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 382 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku \*30 szt. w ilości 2 op ?

Wyjaśnienie:

Tak.

**Pyt. 22.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 373 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie leku \*125 tbl w ilości 1 op?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę

**Pyt. 23.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 403,404,405 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę leku \*28 szt w ilości po 2 op ?

Wyjaśnienie:

Tak

**Pyt. 24.** Dotyczy Pakietu 35 poz. 439 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Sporal S \*40 szt w ilości 1 op ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu jak we wniosku.

**Pyt. 25.** Dotyczy pakietu nr 35 poz. 218. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego ZinoDr?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza preparat jak we wniosku.

**Pyt. 26.** Dotyczy pakietu nr 35 poz. 290. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Maść pięciornikowa złożona, 20 g firmy Ziaja lub Tormentile Forte, maść, 20 g, tuba firmy Farmina ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza oba produkty lecznicze

**Pyt. 27.** Dotyczy pakietu nr 35 poz. 322. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Oxymetazoli hydrochloridum 0,05%, aer.do nosa, 10. ml,„butel“?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza

**Pyt. 28.** 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?

Wyjaśnienie:

Zamawiający informuje że na analogiczne pytanie, wyjaśnienia udzielono dn. 1 września 2023 r. (pyt. 2), cyt. „W przypadku zaprzestania produkcji potwierdzonej oświadczeniem producenta lub kończącym się okresem ważności dopuszczenia należy wykreślić pozycję z wyceny.

*W przypadku okresowych braków proszę o wycenę z podaniem ceny obowiązującej po przywróceniu preparatu do sprzedaży”.*

**Pyt. 29.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?'? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

**Pyt. 30** Pakiet 19 pozycja 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu ADDIPHOS w opakowaniu typu fiołka ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 31** Pakiet 6 pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do składu osocza spośród płynów wieloelektrolitowych dostępnych na rynku i posiadającego fizjologiczny poziom jonów chloru? Restrykcyjna podaż jonów chloru jest kluczowa w leczeniu pacjentów i bezpośrednio przekłada się na obniżenie kosztów leczenia pacjentów. Zgodnie z doniesieniami klinicznymi podaż płynów wieloelektrolitowych o wyższym niż fizjologiczny poziomie jonów chloru wywołuje szereg działań niepożądanych, w tym występowanie hiperchloremicznej kwasicy metabolicznej. Patofizjologiczne konsekwencje metabolicznej kwasicy hiperchloremicznej obejmują: zwiększenie ryzyka śmierci pacjentów, zwiększenie ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek, wydłużenie czasu leczenia pacjentów, zaburzenia w obrębie układu krzepnięcia, stymulacje mediatorów reakcji zapalnej. Badania kliniczne donoszą, że płynoterapia z liberalną podażą jonów chloru wiąże się ze: zwiększeniem liczby incydentów ostrego uszkodzenia nerek u pacjentów oraz zwiększeniem liczby pacjentów wymagających zastosowania terapii nerkozastępczej.

Płyn wieloelektrolitowy o SID 29mEq/l to płyn posiadający 127mol/l jonów chloru, co znacznie odbiega od poziomu fizjologicznego i podaż takiego płynu może wiązać się z wymienionymi powyżej powikłaniami.



Wyjaśnienie:

Zamawiający utrzymuje opis przedmiotu zamówienia

**Pyt. 32** Pakiet 32 poz. 6 – czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy w ampułce ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza produkt w ampułce.

**Pyt. 33** Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 35 pozycja 389, preparatu w opakowaniu zawierającym 4 saszetki.

Wyjaśnienie:

Tak, z przeliczeniem ilości w odniesieniu do ilości podanej w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pyt. 34** Czy Zamawiający wydłuży termin dostaw CITO dla części 3 do 12 godzin?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie zmienia, nie wydłuża terminu dostaw w trybie CITO dla cz. 3.

**Pyt. 35** Czy Zamawiający wydłuży termin przyjmowania dostaw do godziny 14:00?

Wyjaśnienie:

Zamawiający za względu na czynności i procedury związane z przyjęciem dostaw nie wyraża zgody na zmianę godziny dostawy.

Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Kielcach  
ul. św. Jana Pawła II  
25-300 Kielce, ul. Wojska Polskiego 51  
NIP 657 18 15 314 1138  
(podpis osoby upoważnionej)

