



Oleśnica

POWIATOWY ZESPÓŁ SZPITALI

Syców

ul. Armii Krajowej 1, 56-400 Oleśnica
tel. 71 77 67 427, fax. 71 77 67 307, e-mail: sekretariat@pzsolesnica.pl



Oleśnica .01.2023 r.

Znak sprawy: PZS/PN/02/2023

Dotyczy: **Sukcesywna dostawa leków do Powiatowego Zespołu Szpitali**

WYJAŚNIENIA DO SWZ

Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęło zapytanie dotyczące SWZ. Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2020 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U.2022.1710 ze zm.), Zamawiający przekazuje Wykonawcom treść pytań wraz z odpowiedziami:

1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź :

Zamawiający określi osobnym dokumentem sposób przysyłania faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie plików PDF wskazując adres poczty e-mail

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Strony ustalają odpowiedzialność odszkodowawczą w razie nienależytego wykonania umowy w formie kar umownych, płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

a) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za zwłokę w realizacji dostawy wynikającej z terminów wskazanych w umowie, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto części dostawy, której dotyczy zwłoka umowy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części dostawy, której dotyczy zwłoka**

b) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto określonego w § 4 pkt 1 a) umowy, po uprzednim bezskutecznym upływie terminu dodatkowego na wykonanie zobowiązania w należyty sposób. Termin ten nie może być krótszy, niż 30 dni.

Odpowiedź :

Zamawiający nie zgadza się na modyfikację kar umownych zaproponowanych przez Wykonawcę, ale zgadza się na obniżenie sumarycznej wartości kar umownych i wprowadza następujące zmiany do umowy:

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 7767427
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 71 7767300
71 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 3142899

§ 6 ust. 4

„Kary umowne, przewidziane niniejszą umową podlegają sumowaniu. W takim przypadku, maksymalna łączna wysokość kar umownych naliczonych przez Zamawiającego nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 pkt 1 a) umowy”.

dotyczy pakiet nr 1 poz. 224-225

Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze warunki przechowywania produktu, Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, którego przechowywanie może odbywać się w temperaturze 5-30 stopni. Obecnie na rynku oferowane są preparaty, których przechowywanie wymaga zachowania w pomieszczeniu temperatury 20-30 stopni, co w wielu przypadkach jest niemożliwe do spełnienia. Produkt, który nie jest przechowywany zgodnie z informacją w Instrukcji Użycia i na opakowaniu, może zmienić swoje właściwości, a co za tym idzie stanowić zagrożenie dla pacjenta.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wymaga produktu przechowywanego w podanych zakresach temperatur

Czy w związku z zakończeniem produkcji preparatu Intralipid, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 500 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy w **pakiecie 5 poz. 146** Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu stojącym z dwoma portami (KabiPac)?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy w **pakiecie 8 poz. 27** Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Levofloxacin w opakowaniu stojącym z dwoma portami (KabiPac)?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy w **zadaniu 13 poz. 1** Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego 10% Dekstran, 250 ml pakowanego x 12 szt.?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy w **zadaniu 13 poz. 26** Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowania typu ampułka?

Odpowiedź: wyraża zgodę

pytania do wzoru umowy:

1. Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie minimalnego gwarantowanego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zwiększenie minimalnego gwarantowanego zakresu umowy.

2. Do §2 ust. 8, §7 ust. 5, 6 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Wstrzymanie produkcji lub wycofanie z obrotu leku będącego przedmiotem umowy nie może skutkować naliczeniem kary umownej, jeżeli Zamawiający zostanie o tym poinformowany. W

przypadku rażącej zmiany cen leków Wykonawca co do zasady może zgłosić do Zamawiającego wnioski waloryzacyjny na podstawie art. 455 PZP.

3. Do §2 ust. 9 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany w §2 ust. 9 wzoru umowy. Przepisy Kodeksu Cywilnego jako powszechnie obowiązujące nie wymagają zawierania w umowie.

4. Do §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy, poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w § 6 ust. 1 lit. b) wzoru umowy.

5. Do §7 ust. 11 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §7 ust. 11 pkt 2 lit. c) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Zamawiający i Wykonawca są uprawnieni do wprowadzenia zmiany wynagrodzenia Wykonawcy gdy w okresie obowiązywania umowy zmiana cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową osiągnie poziom 20% lub wyższy w stosunku do cen lub kosztów przyjętych przez Wykonawcę do oszacowania ceny wskazanej w ofercie, poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §7 ust. 11 pkt 2 lit. c), ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając niskie marże w zamówieniach publicznych) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób. W tym miejscu, wskazujemy również, że powyższy zarzut odnieść można także do §7 ust. 11 pkt 3 wzoru umowy, który także jawi się jako naruszający zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego. Dopiero zwiększenie maksymalnej wartości zmiany wynagrodzenia Wykonawcy do 50% (adekwatnie do art. 455 ust. 1 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 poz. 1710 ze zm.) uznać będzie można za wystarczające dla zapewnienia równowagi kontraktowej stron. Jednocześnie, prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §7 ust. 11 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki 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 Zamawiającego:

Zamawiający uwzględniając częściowo stanowisko Wykonawcy dokona następującej zmiany w §7 ust. 11 wzoru umowy:

„Zmiana wynagrodzenia, o którym mowa w ust. 10 dokonuje się według następującej procedury:

- 1) Wykonawca zobowiązany jest do złożenia pisemnego wniosku wraz z dokumentacją wskazującą na wystąpienie zmian cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją przedmiotu umowy i uwzględnionych przy kalkulacji oferty.
- 2) Przedstawiana dokumentacja powinna wyraźnie wskazywać:
 - a) rodzaj materiałów lub kosztów, których wysokość uległa zmianie w stosunku do przyjętych przez Wykonawcę kalkulacji dotyczących kosztów związanych z realizacją zamówienia,
 - b) określenie sposobu oraz wysokości, w jaki zmiana cen materiałów lub kosztów wpływa na koszty związane z realizacją zamówienia, przy czym ten wpływ powinien mieć charakter bezpośredni i faktyczny dla przedmiotu umowy,
 - c) poziom zmian cen materiałów lub kosztów z pkt a), wraz z dostarczeniem dowodów potwierdzających ich faktyczną zmianę, przy czym Zamawiający określa, że poziom ich zmiany przekraczający 15% w stosunku do założeń przyjętych w kalkulacji, uprawnia Wykonawcę do żądania zmiany wynagrodzenia,
 - d) poziom wzrostu wynagrodzenia umownego poprzez porównanie pierwotnej kalkulacji oferty oraz kalkulacji tejże oferty uwzględniającej poziom zmian cen materiałów lub kosztów z pkt. a);
 - e) datę zidentyfikowania wzrostu cen materiałów lub kosztów oraz początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia, przy czym Zamawiający określa, że nie może być ona wcześniejsza niż 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy.
- 3) Maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania powyższych postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia, w całym okresie obowiązywania umowy wynosi do 10% ogólnego wynagrodzenia wskazanego w § 4 ust. 1 litera a umowy”.

Zamawiający jako jednostka publiczna ma obowiązek wydatkowania środków finansowych zgodnie z procedurami przetargowymi oraz ustawą o finansach publicznych, co obliguje do ścisłego nadzoru nad wydatkowanymi środkami. Przedmiotowa umowa będzie zawierana w rygorze prawa zamówień publicznych, co nie pozwala na dowolne stosowanie prawa wolności umów w każdym aspekcie.

Warto zwrócić uwagę na art. 439 ust. 2 pkt 1 ustawy z 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych – dalej p.z.p., zgodnie z którym "W umowie określa się (...) poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów, o których mowa w ust. 1, uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia oraz początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia". Jak wyjaśnił Urząd Zamówień Publicznych w komentarzu "Prawo zamówień publicznych. Komentarz", H. Nowak, M. Winiarz (red.), Warszawa 2021, s. 1166, www.uzp.gov.pl (dostęp 27.01.2023 r.), "Ustawodawca nie przesądził, czy poziom zmian cen ma być określany procentowo, czy kwotowo. Możliwe są zatem obydwie formy. Zamawiający określi, o ile procent musi zmienić się cena danych materiałów lub kosztów, aby można było żądać zmiany wynagrodzenia. Ustawodawca nie określił również ani minimalnego, ani maksymalnego poziomu zmiany. Innymi słowy uprawnienie do żądania zmiany wynagrodzenia nie powstanie w przypadku dowolnej zmiany ceny materiałów lub kosztów, a tylko w przypadku osiągnięcia określonego przez zamawiającego w umowie poziomu.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 163 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Zadaniu 1 poz. 163 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: dopuści

2. Czy w Zadaniu 1 poz. 163 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: dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 202 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy z uwagi na podanie przykładowej nazwy suplementu diety w Zadaniu 1 poz. 202, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. A, również zawierającego 150mg L-asparagianianu L-ornityny w tabletkach? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabletek (prosimy o możliwość przeliczenia tabletek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: dopuści z przeliczeniem

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 205 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Zadaniu 1 poz. 205 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Wartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: nie dopuści

5. Czy w Zadaniu 1 poz. 205 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: nie dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 206 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy z uwagi na podanie w SIWZ w Zadaniu 1 poz. 206 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople o takiej samej postaci, zawierającego bakterie tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu?

Odpowiedź: dopuści

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 7767427
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 71 7767300
71 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 3142899

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 345 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Czy w Zadaniu 1 poz. 345 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: nie dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 311 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Czy w Zadaniu 1 poz. 311 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 Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: dopuści

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 1 poz. 515 w przedmiotowym postępowaniu:

9. Czy z uwagi na umieszczenie w Zadaniu 1 poz. 515 nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: nie dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 16** wyrazi zgodę na wycenę syropu o pojemności 100ml w ilości 3 opakowań? Nie ma aktualnie na rynku ambroksolu w podanej dawce o poj. 150 ml.

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 25** wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 szt w ilości 4 opakowań?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu nr 1** :

Poz. 37 – lek wycofany

Poz.62,63- zakończona produkcja

Poz. 116 – skrócenie pozwolenia na dopuszczenie, lek niedostępny

Poz. 124 – brak w ofercie producenta

Poz.268- zakończona produkcja

Poz.299- lek wycofany

Poz. 302 – zakończona produkcja

Poz.332 -zakończona produkcja

Poz. 337 – wstrzymany obrót

Poz.343- brak w ofercie producenta

Poz. 349 – zakończona produkcja

Poz. 374 – lek wycofany

Poz. 382 – zakończona produkcja

Poz.388,389 – zakończona produkcja

Poz. 395 – zakończona produkcja

Poz. 425 – zakończona produkcja

Poz.460- zakończona produkcja

Poz. 469 – lek wycofany z oferty

Poz. 518 – lek niedostępny

Poz.520 – lek niedostępny

Poz.529 – zakończona produkcja

Odpowiedź: zgodnie z SWZ, proszę podać ostatnią wycenę leku wraz z uwagą w formularzu

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 40** wyrazi zgodę na wycenę syropu Flegamina 4mg/5ml o sm. Miętowym bez cukru?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 49** miał na myśli opakowanie 16mg x 20 tabl w ilości 10 opakowań czy 16mg x 28 szt w ilości 10 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 10 op. Po 28 szt.

W **pakiecie 1 poz 79,80** lek jest dostępny jedynie w ampułkach. Czy Zamawiający w poz 79,80 wyrazi zgodę na wycenę ampułek?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 110** wyrazi zgodę na wycenę produktu Panthenol S.O.S. X 130 g w ilości 3 opakowań? Panthenol 46,3 mg 150ml nie jest już dostępny.

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu nr 1 poz 147?** Nie ma aktualnie już dostępnego na rynku produktu zawierającego vit K i D razem, jedynie na rynku pozostają produkty zawierające vit.D np.400 j.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ, proszę podać ostatnią wycenę leku wraz z uwagą w formularzu

W **pakiecie 1 poz 185** ibuprofen w syropie o poj 100 ml nie jest dostępny. Czy Zamawiający w poz 185 wyrazi zgodę na wycenę syropu 100mg/5ml o poj 130 g w ilości 5 opak?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 190** wyrazi zgodę na wycenę płynu Lugola o poj.20g? Płyn Lugola dostępny tylko w opakowaniu zawierającym 20g, prosimy o określenie ile takich opakowań należy wycenić?

Odpowiedź: wyraża zgodę na wycenę opakowań 20g z przeliczeniem ilości

W **pakiecie 1 poz 196** lek niedostępny w opakowaniu x 50 tabl. Czy Zamawiający w poz 196 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 60 szt w ilości 3 opak?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 198** miał na myśli tabl.powl o przedł uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym uwalnianiu

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 239** wyrazi zgodę na wycenę leku w dawce 50mg/ml x 0,50ml g x 1 amp-str w ilości 44 opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 7767427
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 71 7767300
71 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 3142899

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 272** wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 291** wyrazi zgodę na wycenę paracetamolu 120mg/5ml o poj.100ml w ilości 1 opak? Brak na rynku opakowania o pojemności 140 ml.

Odpowiedź: wyraża zgodę

W **pakiecie 1 poz 301** lek jest dostępny jedynie w fiolkach. Czy Zamawiający w poz 301 wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 5 fiolek?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 312** wyrazi zgodę na wycenę produktu Maść pięciornikowa złożona 20g?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 338** wyrazi zgodę na wycenę maści o nazwie Aksoderm maść 400IU/g, 30g?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 354** wyrazi zgodę na wycenę syropu o poj.180ml w ilości 1 opak? Producent syropu zmienił wielkość opakowania na 180ml.

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 360** wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabl.powlekanych?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 356** wyrazi zgodę na wycenę kropli Espumisan 40mg/ml, 50ml?

Infacol nie jest już produkowany.

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 381** dopuści wycenę leku Thiamine Hydrochloride 50mg/1ml X 10 AMP w ilości 90 opak na jednorazowe pozw.MZ ?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 404** wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w postaci tabl.o przedł uwalnianiu?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 427** miał na myśli wkłady Penfil czy wstrzykiwacze FlexTouch x 5 szt?

Odpowiedź: wstrzykiwacze FlexTouch x5 szt

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 439** wyrazi zgodę na wycenę leku w opakowaniu x 60 szt w ilości 19 opakowań?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 450** wyrazi zgodę na wycenę leku o nawie Konakion Prima Infanzia 2mg/0,2ml x 5 amp?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 462** wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 10 ampulek w ilości 20 opak?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 475** wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 szt w ilości 175 opak?

Odpowiedź: wyraża zgodę

W **pakiecie 1 poz 510** (właściwie poz 511, błąd w numeracji L.p.) płyn odżywczy; 100 ml zawiera: 5,8 g tłuszczu (w tym MCT 2,9 g), 15,5 g węglowodanów, 4 g białka, 560 mg błonnika. Wartość energetyczna 556 kJ/100 ml (132 kcal/100 ml). Osmolarność 395 mOsm/l.; 500 ml płynu o smaku , pakowany jest po 12 szt 500ml w opakowaniu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 12 szt?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz. 528** wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 1 fiołka w ilości 10 opak?

Odpowiedź: wyraża zgodę

W **pakiecie 1 poz 554** lek dostępny jedynie w opakowaniu x 60 szt. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 60 szt?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 573** wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 30 kapsułek w ilości 1 opak? Brak opakowań x 14 szt.

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 580** miał na myśli kapsułki zwykłe czy kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli kapsułki o przedłużonym uwalnianiu

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 586** wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu 2 poz 13**? Produkcja leku została zakończona.

Odpowiedź: zgodnie z zapisem w SWZ, proszę podać ostatnia wycenę leku wraz z uwagą w formularzu cenowym

Czy Zamawiający w **pakiecie 2 poz 25** wyrazi zgodę na wycenę leku w **tabl. o zmod.uwalnianiu** x 60 szt w ilości 1 opak? Brak opakowań x 20szt.

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 2 poz 32,34,35** wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci **tabl.o zmod.uwalnianiu**?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 2 poz 56** wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułek?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 3 poz 3** wyrazi zgodę na wycenę leku Pulmicort 0,125mg/ml x 20 pojemników?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 3 poz 21** miał na myśli 25 opakowań x 20 czy 25 opakowań x 30 tabl?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 30 tabletek

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu 5:**

Poz.45 – zakończona produkcja

Poz. 139 – zakończona produkcja

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 7767427
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 71 7767300
71 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 3142899

Poz.153,154 – zakończona produkcja

zgodnie z zapisem w SWZ, proszę podać ostatnia wycenę leku wraz z uwagą w formularzu cenowym

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu 7 poz 15**? Produkcja leku została zakończona.

zgodnie z zapisem w SWZ, proszę podać ostatnia wycenę leku wraz z uwagą w formularzu cenowym

Czy Zamawiający w **pakiecie 9 poz 17** wyrazi zgodę na wycenę produktu pakowanego x 72 saszetki w ilości 10 opakowań? Producent zmienił wielkość opakowania, produkt dostępny w opakowaniu x 72 saszetki.

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 17** dopuści preparat Immunoglobulina ludzka Ig Vena 5% dostępny w opakowaniach 2,5g, 5g i 10g oraz podanie ceny za 1 g (ilość 10 g do wyceny)?

Odpowiedź: nie wyrażam zgody

Czy Zamawiający w **pakiecie 27 poz 9** dopuści preparat Immunoglobulina ludzka Ig Vena 5% 10g / 200ml w ilości 1 opak?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 27 poz 10** dopuści preparat Immunoglobulina ludzka Ig Vena 5% 5g / 100ml w ilości 1 opak?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający zamierza stosować produkt z **pakietu 27 poz 9,10** w programach lekowych B.17, B.62 Lub B.67?

Odpowiedź: nie zamierza

Czy Zamawiający w **pakiecie 27 poz 23** wyrazi zgodę na wycenę leku pakowanego x 20 szt w ilości 6 opakowań?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Czy Zamawiający w **pakiecie 27 poz 24** wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletek zwykłych powlekanych x 56 szt?

Odpowiedź: nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z **pakietu 27 poz 31**? Dystrybucja leku została zakończona.

Odpowiedź: zgodnie z zapisem w SWZ, proszę podać ostatnia wycenę leku wraz z uwagą w formularzu cenowym

Dotyczy **pakietu nr 1 poz. 232**. Czy Zamawiający dopuści wycenę 42 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek?

Odpowiedź: nie dopuszcza

Dotyczy **pakietu nr 1 poz. 26**. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w pakiecie 1 poz.26,27 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: wymaga

Dotyczy **pakietu nr 1 poz. 172**. Proszę o dopuszczenie Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 172 wyrazi zgodę na wycenę preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml w ilości 16 opak?

Odpowiedź: dopuści

Czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 495** dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5 fiole w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź: dopuści

1 poz. 254. Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz 254 dopuści wycenę preparatu Intersorb Plus, wapno sodowane w opakowaniu 5 l w ilości 15 opakowań?

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający w **pakiecie 1 poz 293** wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Odpowiedź: surowiec farmaceutyczny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktów dopuszczonych na jednorazowe zezwolenie MZ, w przypadku gdy tylko takie są dostępne na rynku?

Odpowiedź: wyraża zgodę

Do punktu 26 przedmiotowe środki dowodowe podpunktu 1) Specyfikacja Warunków Zamówienia: w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym wymaganiom zawartym w formularzu asortymentowo-cenowym (szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia), Zamawiający żąda przedłożenia przez Wykonawców Opisy techniczne / karty katalogowe / świadectwa rejestracji dotyczące oferowanych wyrobów.

Mając na uwadze ilość produktów będących przedmiotem zamówienia (1 174 pozycji) oraz sposób złożenia oferty i dokumentów za pomocą narzędzi uniemożliwiających przesłanie tak obszernej dokumentacji, prosimy o odstąpienie od tego wymogu i zastąpienie go oświadczeniem o posiadaniu ww. dokumentów i przesłanie ich na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmian w SWZ.

1/Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną, poprzedzającą wszczęcie w/w postępowania o zamówienie publiczne, analizą potrzeb i wymagań (vide art. 83 ust. 2 pkt 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, dalej: Pzp), polegającą m.in. na rozeznaniu rynku w aspekcie alternatywnych środków zaspokojenia zidentyfikowanych potrzeb oraz możliwych wariantów realizacji zamówienia, potwierdza, że:

w zakresie **zadania nr 5, pozycja nr 97**, oprócz występujących na rynku produktów leczniczych takich jak: a/ „Noradrenalin Kalceks” firmy AS KALCEKS oraz b/ „Noradrenaline Kabi” firmy Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. oraz c/ „Levonor” firmy Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., o czym może świadczyć opis przedmiotu zamówienia „NOREPINEPHRINE 4mg/4ml x 5 amp” na rynku występuje też produkt leczniczy o nazwie Noradrenaline Aguetant firmy Laboratoire Aguetant, który różni się od w/w tym, że nie wymaga rozpuszczania, czyli jest preparatem gotowym do użycia, co zgodnie z treścią Rezolucji Rady Europy [Rezolucja CM/Res(2016)¹] daje mu pierwszeństwo stosowania nad produktami wymagającymi rozpuszczania?

Odpowiedź: Nie zawsze daje pierwszeństwo stosowania, ze względu na różne dawki leku, stosowane w oddziale

2/ Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytania **nr 1/** jest pozytywna, tj. potwierdza on, że w ramach rzetelnie i profesjonalnie przeprowadzonej przez niego „**analizy potrzeb i wymagań**” potwierdziło się, że na rynku występuje w zakresie **zadaniu nr 19, pozycja nr 97** produkt leczniczy o nazwie **Noradrenaline Aguetant** firmy **Laboratoire Aguetant**, to czy będąc w zgodzie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, a także wynikających z treści w/w REZOLUCJI CM/Res(2016), zamawiający dopuści w/w produkt rozszerzając zakres dopuszczonego opisem przedmiotu zamówienia **części nr 19, pozycja nr 97**, o produkt leczniczy będący roztworem

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 7767427
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 71 7767300
71 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 3142899

gotowym do użycia (roztwór do infuzji) 4 mg/50 ml [x10 fioł.] (i przeliczenie ilości zgodnie z opisem określonym SWZ)?

Odpowiedź: z powodu różnych dawek stosowanych w OIAT nie dopuszcza tej formy leku

3/ Czy zamawiający, w związku z przeprowadzoną, poprzedzającą wszczęcie w/w postępowania o zamówienie publiczne, **analizą potrzeb i wymagań** (vide **art. 83 ust. 2 pkt 2** ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, dalej: Pzp), polegającą m.in. na **rozeznaniu rynku** w aspekcie alternatywnych środków zaspokojenia zidentyfikowanych potrzeb oraz możliwych wariantów realizacji zamówienia, **potwierdza, że:**

w zakresie **zadania nr 5, pozycja nr 98**, oprócz występujących na rynku produktów leczniczych **a/ „Noradrenalin Kalceks”** firmy AS KALCEKS, **b/ „Noradrenaline Kabi”** firmy Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. **c/ „Levonor”** firmy Warszawskie Zakłady Farmaceutyczne Polfa S.A., oraz **d/ „Sinora”** firmy Sintetica GmbH, o czym może świadczyć opis przedmiotu zamówienia **„NOREPINEPHRINE amp 1mg/1ml x 10”** na rynku występują też inne iniekcyjne produkty lecznicze, w tym też produkt leczniczy o nazwie **Noradrenaline Aguetant** firmy **Laboratoire Aguetant**, który różni się od w/w tym, że nie wymaga rozpuszczania, czyli jest preparatem gotowym do użycia, co zgodnie z treścią Rezolucji Rady Europy [Rezolucja CM/Res(2016)²] daje mu pierwszeństwo stosowania nad produktami wymagającymi rozpuszczania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga innej, niż proponowana przez Wykonawcę dawki

4/ Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytania **nr 3/** jest pozytywna, tj. potwierdza on, że w ramach rzetelnie i profesjonalnie przeprowadzonej przez niego „**analizy potrzeb i wymagań**” potwierdziło się, że na rynku występuje w zakresie **zadania nr 5, pozycja nr 98** produkt leczniczy o nazwie **Noradrenaline Aguetant** firmy **Laboratoire Aguetant**, to czy będąc w zgodzie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, a także wynikających z treści w/w REZOLUCJI CM/Res(2016), zamawiający dopuści w/w produkt rozszerzając zakres dopuszczonego opisem przedmiotu zamówienia **pakietu nr 5, pozycja nr 98**, o produkt leczniczy będący roztworem gotowym do użycia (roztwór do infuzji) 4 mg/50 ml [x10 fioł.] (i przeliczenie ilości zgodnie z opisem określonym SWZ tj.: ¼ podanej ilości opakowań, czyli w zaokrągleniu do pełnych opakowań - 13 opakowań fiołek po 10 szt)? Dawkę 1 mg można otrzymać poprzez podanie 12,5 ml gotowego do użycia jednorodnego roztworu, natomiast dawkę 2 mg można otrzymać poprzez podanie 25 ml gotowego do użycia jednorodnego roztworu. W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem co przyczynia się do optymalizacji kosztów w związku z brakiem kosztów dodatkowych materiałów - niepotrzebny dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła oraz eliminuje koszty związane utylizacją dodatkowych materiałów. Oferowany produkt można przechowywać w temperaturze do 25°C, produkt posiada udokumentowaną jednorodność stężenia, co gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje błędy ludzkie. Produkt nie zawiera siarczynów i lateksu (pirosiarczyn sodu rzadko może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli i zgodnie z wytycznymi Europejskiej Agencji Leków produkty pozajelitowe nie powinny zawierać środków konserwujących³. Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala

Odpowiedź: Ze względu na trudności w pobraniu mniejszej dawki, nie wyrazi zgody na zamianę na większą dawkę

5/ Jeżeli odpowiedź zamawiającego na pytania nr 1/ i/lub 2/ jest pozytywna, tj. potwierdza on, że w ramach przeprowadzonej przez niego „**analizy potrzeb i wymagań**” na rynku występuje w zakresie **pakietu nr 5, pozycji nr 97 i 98** produkt leczniczy o nazwie **Noradrenaline Aguetant** firmy **Laboratoire Aguetant**, to proszę o wyjaśnienie dlaczego połączył w jedną część **pakiet (nr 5)** produkty, dla których istnieje tylko jeden zarejestrowany w Polsce producent z tymi, dla których producentów jest więcej, ograniczając, wbrew zasadom przyświecającym trybowi przetargu

nieograniczonego, jego konkurencyjność a tym samym i możliwość ponoszenia przez siebie mniejszych kosztów nabycia objętych tym zamówieniem produktów leczniczych?

Odpowiedź: Zamawiający tworzy pakiety na podstawie lat doświadczenia oraz logistyki pracy przyjętej u Zamawiającego

6/ Czy w związku z odpowiedzią zamawiającego na pytanie nr 5/ dopuści on składanie ofert na poszczególne pozycje w zakresie **pakietu nr 5 pozycja 97 i 98 lub wydzieli je jako osobny pakiet**, tak aby uczynić zakup objętych tym pakietem produktów konkurencyjnym a przez to bardziej opłacalnym? Logicznym bowiem jest, że w przypadku, gdy firma lub reprezentująca ją hurtownia wie, że będzie **jedynym potencjalnym oferentem** w danym pakiecie (biorąc pod uwagę jego konfigurację) nie ma żadnej motywacji do miarkowania ceny, a wręcz przeciwnie, ustali ją na poziomie maksymalnego zysku zmuszając szpital do wydania wszystkich środków jakie przeznaczył na ten zakup.

Odpowiedź: odpowiedź: Zamawiający udziela odpowiedzi odmownej.

Uzasadnienie: Art. 90 ust. 1 PZP przewiduje możliwość zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Ustawodawca przewidział, że zamawiający może dokonać tej zmiany poprzez wypełnienie i przekazanie do Urzędu Publikacji UE stosownego formularza. Formularz posiada ograniczenia techniczne, które uniemożliwiają umieszczenie nowego zadania. Zamawiający może dokonać zmiany wyłącznie w ramach zamieszczonych treści ogłoszenia na poszczególnych polach formularza. Czyli może treść zmienić, wykreślić, ale nie może dodawać nowych postanowień.

7/ Jeżeli odpowiedź na pytanie **nr 2/, 4/ lub 6/** jest negatywna, pomimo że [...] *Przejawem naruszenia uczciwej konkurencji jest nie tylko opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego dostawcę, wyrób ale także określenie na tyle rygorystycznych wymagań co do przedmiotu zamówienia [na przykład konfiguracja pakietu], które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami.* - Wyrok KIO z dnia 15 lipca 2019 r. Sygn. 1189/19 [...], to proszę o szczegółowe, merytoryczne wyjaśnienie:

Uzasadnienie: Art. 90 ust. 1 PZP przewiduje możliwość zmiany ogłoszenia o zamówieniu. Ustawodawca przewidział, że zamawiający może dokonać tej zmiany poprzez wypełnienie i przekazanie do Urzędu Publikacji UE stosownego formularza. Formularz posiada ograniczenia techniczne, które uniemożliwiają umieszczenie nowego zadania. Zamawiający może dokonać zmiany wyłącznie w ramach zamieszczonych treści ogłoszenia na poszczególnych polach formularza. Czyli może treść zmienić, wykreślić, ale nie może dodawać nowych postanowień.

a/ dlaczego zamawiający w treści SWZ dotyczącej **pakietu nr 5, pozycja nr 97 i 98** wymaga konkretnego produktu **firm wymienionych w pytaniu nr 1/ i 2/**, na co wskazuje zapis: „**NOREPINEPHRINE 4mg/4ml x 5 amp**”, „**NOREPINEPHRINE amp 1mg/1ml x 10**”? Wymaganie konkretnej dawki, stanu skupienia czy sposobu aplikacji itp. które wskazują na konkretny produkt, konkretnego producenta eliminuje z przetargu, w sposób obiektywnie nieuzasadniony, leki innych producentów, którzy mogliby przedstawić korzystną cenowo ofertę dla szpitala. Logicznym bowiem jest, że w przypadku, gdy firma lub reprezentująca ją hurtownia wie, że będzie **jedynym potencjalnym oferentem** w danym zadaniu lub pozycji (biorąc pod uwagę jego konfigurację) nie ma żadnej motywacji do miarkowania ceny, a wręcz przeciwnie, ustali ją na poziomie maksymalnego zysku zmuszając szpital do wydania wszystkich środków jakie przeznaczył na ten zakup.

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 7767427
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 71 7767300
71 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców.
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 71 3142899

b/ Czy wymogi, jakie postawił zamawiający w zakresie produktu z **pakietu nr 5 w pozycji nr 97 i 98**, takie jak: a/ 4mg/4ml, b/ 1mg/1ml, c/ 5 amp, d/ 10 amp, wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, jeżeli tak to jakiego?

c/ Jeżeli wymogi, jakie postawił zamawiający w zakresie produktu z **pakietu nr 5 w pozycji nr 97 i 98**, takie jak: a/ 4mg/4ml, b/ 1mg/1ml, c/ 5 amp, d/ 10 amp nie wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa, to proszę o przedstawienie uzasadnienia merytorycznego, popartego dowodami, dyskwalifikującego w rzeczonym przetargu w/w preparat firmy **Laboratoire Aguettant** w zakresie **pakietu nr 5 w pozycji nr 97 i 98**.

Odpowiedź: Ze względu na konieczność stosowania większych dawek , Zamawiający nie może dopuścić wyłącznie leku w postaci gotowej (dot. Poz. 97)

Ze względu na trudności w pobraniu odpowiedniej (minimalnej) dawki , nie ma możliwości dopuszczania jako zamienny preparat w dawce 4mg

Zatwierdził:

Dyrektor

Powiatowego Zespołu Szpitali

Przemysław Magiera