



DZP.281.93A.2024

Katowice 16.12.2024

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA I ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych

DYREKTOR

mgr Renata Wachowicz
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT

tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

1. **PYTANIE** - 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 wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu dotyczących konkretnego produktu leczniczego Wykonawca miał prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie
2. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu.
3. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu za wyjątkiem zamiany fiołek oraz ampułek na ampułko-strzykawki i odwrotnie.
4. **PYTANIE** - 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 zaoferowanie produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.
5. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 41 pozycji 30 dopuści produkt odpowiadający specyfikacji w opakowaniu 50x1g? Produkt HMF w opakowaniu 50x2,2g nie jest już produkowany.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania produktu opisanego w pytaniu. W załączeniu przekazuje zmieniony Załącznik 4.41 poz.30
6. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w par. 1.5 zamiast opcji dodatkowego zakupu 50% wpisze opcję dodatkowego zakupu 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o 50%, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. skutek zaprzestania produkcji).
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
7. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.14? Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest użyczenie leków, ich najem, ani sprzedaż na próbę. Własność towaru przechodzi na nabywcę z chwilą jego wydania. Zapis o możliwości zwrotu zamówionych i przyjętych produktów jest rażąco sprzeczny z naturą stosunku prawnego łączącego strony, a także, z uwagi na przedmiot dostaw (leki) naraża Wykonawcę na rażącą stratę, gdyż produkty te nie będą nadawać się do dalszej odsprzedaży. Ponadto, z uwagi na przeniesienie własności leków w dacie dostawy, czynność ta jest w istocie odsprzedażą hurtową leków na rzecz Dostawcy, do czego Zamawiający nie jest upoważniony. Nie ma żadnych podstaw do tego, aby „zwracać” zakupiony z inicjatywy Zamawiającego towar.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
8. **PYTANIE** - Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.c z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
9. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w par. 7.6.a i 7.7 wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT wraz z wejściem w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę? Należy zauważyć, że w razie zmniejszenia stawki podatku VAT zasada ta byłaby korzystna także dla Zamawiającego.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.



10. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w par. 7.9 dopisze, że wskutek zastosowania tych wskaźników cena towaru nie może spaść poniżej ceny ofertowej lub innej, proponowanej w danym momencie zgodnie z umową? Praktyka wykazuje, że Zamawiający w przypadku obniżenia 'wskaźnika inflacji' żądają obniżenia cen dostarczanych produktów. Rozumowanie takie jest jednak całkowicie błędne, gdyż w Polsce nie mamy – i długo nie będziemy mieć do czynienia – z deflacją. Niższy wskaźnik w kolejnym okresie oznacza w istocie, w obecnym okresie, że wyhamowało tempo inflacji, ale nie, że ceny spadły do niższego poziomu. Jeśli cena ofertowa wynosi 100, to wskutek 'ujemnego wskaźnika inflacji' nie może ona spaść np. do poziomu 95, gdyż oznaczałoby, to ceny w Polsce spadają, a tak nie jest. Ujemny wskaźnik w stosunku do poprzedniego okresu oznacza jedynie mniejsze tempo inflacji, ale nie deflację.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
11. **PYTANIE** - Czy zamawiający w części nr. 41 pozycja 31 dopuści jedyny zarejestrowany i dopuszczony do obrotu Methylenblau - Błękit Metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej ProveDye 10 mg w 2 ml x 5 ampułek Stosowany w chirurgii jako kontrast; wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych (SLN) w chirurgii onkologicznej. Wizualizacja wartowniczych węzłów chłonnych w czerniaku, Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych w raku endometrium lub szyjki macicy. Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych w raku piersi. Dodatkowo; Chirurgia Wizualizacja wycieków z pęcherza Wytyczenie torbieli Nakreślenie zatoki pilonidalnej Chirurgia piersi Wizualizacja podczas endoskopii przezskórnej w chirurgii piersi (wytyczenie linii szwu) Wizualizacja wydzielin z brodawki Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych Urologia Wytyczenie dróg przetoki (pochwowo / maciczo-pęcherzykowa lub okrężniczo-pęcherzowa) Wycieki moczowodu i wizualizacja zespolenia Kontrola drożności jajowodów (chromopertubacja) Identyfikacja jamy nerkowej podczas operacji nerek Gastrologia Wizualizacja wycieku okrężnicy i żółci Wizualizacja wycieku z żołądka i trzustki Wytyczenie przetoki odbytu Endokrynologia Wizualizacja przytarczyc Wizualizacja przeszczepu powięzi skroniowej Wizualizacja przecieku tchawiczo-przetykowego / Wytyczenie przetoki tchawiczo-przetykowej Endoskopia Rozwiązanie do podnoszenia polipów Podkreśla wady błony śluzowej i zaznacza marginesy guza (chromoendoskopia)
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu. W załączeniu przekazuje zmieniony załącznik 4.41 poz. 31
12. **PYTANIE** - Czy zamawiający w części 41 pozycja 31 dopuści referencyjny produkt leczniczy Błękit metylenowy dodatkowo jedyny zarejestrowany i dostępny na Polskim rynku o nazwie handlowej Proveblue 10 mg w 2 ml pakowany po 5 ampułek? Dzięki zmianie rozpuszczalności produktu udało się uzyskać bardzo niski poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych zawartych w substancji czynnej, przez co Methylthionine chloride Proveblue API jest zgodne z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE
ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienił dawkę produktu. W załączeniu przekazuje zmieniony załącznik 4.41 poz. 31.
13. **PYTANIE** - Dot. pakietu nr 35 Phenobarbital- Zwracamy się z prośbą o określenie przez Zamawiającego dawki w pakiecie nr 35 (Phenobarbital).
ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaferowanie produktu Phenobarbital w dawce 0,04g lub 0,1g, w związku z tym wymaga podania ceny za miligram zgodnie ze wskazaniem w formularzu asortymentowo cenowym.
14. **PYTANIE** - Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy.
15. **PYTANIE** - Pakiet 44 Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści produkt o zawartości białka 5g/100ml i błonnika 2g/100ml w opakowaniach 200ml lub 330ml spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego? W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu o składzie opisanym w pytaniu.
16. **PYTANIE** - Pakiet 44 Poz. 2- Czy Zamawiający dopuści produkt o energii 202kcal/100ml i zawartości białka 8,5g/100ml - białko kazeinowe w opakowaniach 200ml lub 330ml spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego? W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu o składzie opisanym w pytaniu
17. **PYTANIE** - Do §1 ust.2,3,4,5 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 2, 3, 4, 5 wzoru umowy poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający dopuszcza zrealizować w ramach prawa opcji. Jako przykładowe rozwiązania wskazujemy na możliwość dokonania zastrzeżenia ogólnego odnoszącego się do wszystkich pozycji, np. poprzez podanie, że całkowita ilość przedmiotu zamówienia, określona dla każdej z pozycji, zamówiona i dostarczona w ramach opcji nie przekroczy 50% wartości tej pozycji, lub zastrzeżenia szczegółowego poprzez dodanie w tabeli asortymentowej nowej kolumny zawierającej ilości opcji odrębnie dla każdego produktu. Aktualna treść §1 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić



faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych a w konsekwencji nie są również w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. 441 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605 ze zm.) i nakazała Zamawiającemu zmianę postanowienia wzoru umowy, dotyczącego opcji, poprzez zrozumiałe, precyzyjne i jednoznaczne określenie w zakresie każdego produktu leczniczego wymienionego SWZ liczby (ilości) produktu leczniczego, do której zamawiający może zwiększyć zakres zamówienia. W wyroku tym KIO stwierdziła, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach prawa opcji, co wynika z art. 441 ust. 1 PZP. Izba uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to ich zaistnienie nie ma wpływu na postanowienia umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła również, że norma wynikająca z treści art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, a także spełniać wszystkie zawarte w nim przesłanki, ma charakter bezwzględnie obowiązujący. Izba zauważyła przy tym, że żadne inne przepisy PZP nie ograniczają, ani nie wyłączały zastosowania tej normy w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. Dlatego też, 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 bezwzględnie obowiązującą normą z art. 99 ust. 1 PZP. KIO doszła do wniosku, że sformułowanie „zakres zamówienia” należy rozumieć jako „pojedyncze świadczenie”, nie zaś jako „ogólne świadczenie”, obejmujące wszystkie produkty, które wykonawca zobowiązany jest sprzedać zamawiającemu w danej części (pakiecie) zamówienia. Izba wskazała także, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. KIO stwierdziła zatem, że treść art. 433 pkt 4 PZP, nakazująca określenie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia należy odnieść do każdej pojedynczej pozycji asortymentowej, czyli do każdego zamawianego produktu, stanowiącego świadczenie zgodnie z treścią art. 433 pkt 4 PZP. Takie same wnioski dotyczą art. 441 ust. 1 PZP oraz wskazania w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilości, która może zostać zwiększona. Doniosłość wyżej wskazanego orzeczenia i zawartej w nim wykładni potwierdza fakt, że Prezes Urzędu Zamówień Publicznych postanowił wpisać je na listę klauzul abuzywnych prowadzoną na podstawie art. 469 pkt 8) pzp prowadzoną pod adresem <https://www.gov.pl/web/uzp/wyroki-kio-wktorych-izba-stwierdzila-naruszenie-art-433-pzp>. Biorąc pod uwagę powyższe, Zamawiający decydując się na zaniechanie sprecyzowania zastrzeżonego w §8 ust. 6 prawa opcji naraża je na unieważnienie na podstawie art. 441 ust. 2 PZP, tym samym świadomie ryzykując ewentualnością doprowadzenia do sporu sądowego na tle stosowania przedmiotowej klauzuli w trakcie próby jej wprowadzenia w życie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

18. **PYTANIE -** Do §2 ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy §2 ust. 13. W uzasadnieniu swojego stanowiska wskazujemy, że powyższe zapisy w sposób rażąco naruszają równowagę stron, dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, które obowiązując będą w trakcie wykonywania kontraktu, a także umożliwiając Zamawiającemu do dowolnego ograniczenia wielkości zamówienia, z pominięciem zasady wyrażonej w art. 433 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 z późn. zm.). Niniejsza argumentacja znajduje również potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej, która w wyroku z dnia 8 listopada 2021 r. (KIO 3107/21) stwierdziła, że postanowienia zakładające możliwość odstąpienia od umowy w każdej chwili, bez gwarancji wykonania zamówienia w minimalnym zakresie, stanowią nadużycie pozycji dominującej przez Zamawiającego i jako takie stanowi klauzulę abuzywną w świetle art. 433 pkt 4 ustawy PZP.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

19. **PYTANIE -** Do treści §4 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dopisanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści 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: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

20. **PYTANIE -** Do §5 ust. 1 lit. c wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowych kar umownych przez Zamawiającego przy realizacji zamówienia zastępczego, gdyż §4 ust. 5 wzoru umowy zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy.



ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.

21. **PYTANIE** - Do §5 ust. 1 lit. d wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za odstąpienie od umowy poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 10% liczonej od wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
22. **PYTANIE** - Do §7 ust. 4 lit. c wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §7 ust. 4 lit. c) wzoru umowy w taki sposób aby w przypadku braku oferowanego produktu leczniczego spowodowanego zaprzestaniem produkcji, wycofaniem z obrotu lub utratą refundacji leku, jego zamiana na produkt leczniczy równoważny (w myśl definicji zawartej w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) możliwa była po cenie nie wyższej niż zawarta w ofercie, po przeprowadzeniu negocjacji i ustaleniu charakteru zmiany, po uprzednim pisemnym zawiadomieniu Zamawiającego przez Wykonawcę o okolicznościach, które to uzasadniają, bez konieczności zawierania w takim przypadku aneksu. Z uwagi na to, że tego rodzaju okoliczność jest sytuacją typową dla funkcjonowania branży farmaceutycznej i jako taka została przez Zamawiającego przewidziana, przy zachowaniu wyżej opisanych zasad nie będzie stanowiła istotnej zmiany warunków umowy, a tym samym nie wymaga sporządzania każdorazowego aneksu.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
23. **PYTANIE** - Do §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie §7 ust. 4 lit. i) wzoru umowy, który wg naszej opinii jest niezgodny ze społeczno-gospodarczym celem udzielanego zamówienia publicznego. Powyższy zapis przenosi w całości odpowiedzialność na wykonawcę za leki zakupione i niewykorzystane, refundowane przez NFZ, a których to cena może ulec zmianie w wyniku decyzji Ministerstwa Zdrowia. Należy podkreślić, że wykonawca nie ma wpływu na poziom zamówień, wykorzystanie produktów leczniczych przez Zamawiającego jak również na decyzje refundacyjne Ministra Zdrowia.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
24. **PYTANIE** - Do §7 ust. 6 lit. a) wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „Zmiana stawki podatku VAT następuje automatycznie, z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę, przy jednoczesnym zachowaniu stałości ceny netto.”.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
25. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu.
26. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu za wyjątkiem zamiany fiolek oraz ampułek na ampułko-strzykawkę i odwrotnie.
27. **PYTANIE** - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
ODPOWIEDŹ: Sposób obliczania opakowań został dokładnie opisany pod formularzami cenowymi stanowiącymi załącznik nr 4 do SWZ. W przypadku określenia wielkości opakowania jednostkowego Zamawiający nie dopuszcza zmian wielkości tych opakowań
28. **PYTANIE** - Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający na etapie składania ofert nie dopuszcza zmiany wielkości opakowań jednostkowych wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia. Możliwe tylko zmiany przewidziane we wzorze umowy na etapie realizacji zamówienia.
29. **PYTANIE** - Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. W przypadku zaistnienia okoliczności opisanych w pytaniu dotyczących konkretnego produktu leczniczego Wykonawca miał prawo wystąpić z wnioskiem do Zamawiającego o wyjaśnienie.
30. **PYTANIE** - Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji, jeśli tylko takie jest dostępne.
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.



31. **PYTANIE** - Dotyczy pak 21 poz. 23 Proszę o wydzielenie produktu z pakietu – dystrybucja bezpośrednia od producenta.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydziela z części 21 pozycji 23 .

32. **PYTANIE** - Dotyczy pak 41 poz. 29 Czy zamawiający dopuszcza w ramach postępowania przetargowego składanie ofert również na preparat cytrynianu kofeiny w dawce 10mg/ml? Preparat ten charakteryzuje szereg zalet wśród których najważniejsze to:

Bardziej precyzyjne oraz łatwiejsze odmierzenie wymaganej dawki produktu leczniczego zwłaszcza u wcześniaków z bardzo niską masą urodzeniową co zapewnia poprawę bezpieczeństwa terapii. Dotyczy to w szczególności przypadków zaburzeń czynności nerek czy wątroby, zaburzeń epileptycznych czy wrodzonych chorób serca. Utrzymanie dziennych dawek podtrzymujących na poziomie 5mg/kg mc., bez konieczności rozcieńczania i/lub konieczności utylizacji reszty niewykorzystanego preparatu,

W przeciwieństwie do dawki 25 mg/ml jest dopuszczony do obrotu w Polsce oraz posiada polskie opakowania (został dopuszczony zgodnie z procedurą centralną przez Komisję Europejską na wniosek Europejskiej Agencji Leków). Poniżej przykładowe dawkowania dla różnej wagi niemowlęcia w zależności od zatwierdzonych różnych stężeń dawek cytrynianu kofeiny.

Zatwierdzone różne stężenia dawek cytrynianu kofeiny	Waga niemowlęcia mc.								
	400 g	450 g	500 g	750 g	1 000 g	1 250 g	1 500 g	1 750 g	2 000 g
Dawka podtrzymująca cytrynianu kofeiny 5 mg/kg mc.	2,0 mg	2,25 mg	2,5 mg	3,75 mg	5,0 mg	6,25 mg	7,5 mg	8,75 mg	10 mg
Dla dawki 20 mg/ml *	0,1 ml	0,113 ml	0,125 ml	0,188 ml	0,25 ml	0,313 ml	0,375 ml	0,438 ml	0,5 ml
Dla dawki 25 mg/ml *	0,08 ml	0,09 ml	0,1 ml	0,15 ml	0,2 ml	0,25 ml	0,3 ml	0,35 ml	0,4 ml
Dla dawki 10 mg/ml	0,2 ml	0,225 ml	0,25 ml	0,375 ml	0,5 ml	0,625 ml	0,75 ml	0,875 ml	1 ml

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości opakowań jakie należałoby wycenić.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ

33. **PYTANIE** - Dotyczy pak 24 poz. 10 Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie pyrazynamid dawki 0,5 g jedynej dostępnej na rynku ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia dawkę produktu leczniczego .W załączeniu zmieniony załącznik 4.24 poz.10

34. **PYTANIE** - Dotyczy pak 29 poz. 9 Czy Zamawiający ma na myśli wycenę kropli Tafluprost 0,3 ml *30 szt 1 op czy 6 op ? Jedyne dostępne opakowanie

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania kropli w dawce 0,3 ml x30 szt (minimsów) 6 opakowań lub kropli w dawce 3ml 6 opakowań (butelek) . W załączeniu zmieniony załącznik 4.29.

35. **PYTANIE** - Dotyczy pak 41 poz. 10 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę hydrocortison krem 15 g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w części 41 pozycji 10 dopuszcza również zaoferowanie hydrocortison w kremie. W załączeniu zmieniony załącznik 4.41 poz.10

36. **PYTANIE** - Dotyczy pak 41 poz. 33 Czy Zamawiający miał na myśli wycenę Alkoholu Etylowego o stężeniu 96% ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania Alkoholu etylowego czystego 99,9%- zgodnego z SWZ .

37. **PYTANIE** - Dotyczy pak 46 poz. 17 Czy Zamawiający miał na myśli zaoferowanie leku w postaci tbl do sporządzania zawiesiny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej. W załączeniu zmieniony załącznik 4.46 poz. 17 .

38. **PYTANIE** - Dotyczy pak 47 poz 17 Proszę o wykreślenie pozycji z pakietu ze względu na zakończona produkcję?

ODPOWIEDŹ: Ze względu na zakończoną produkcję Zamawiający wykreśla pozycje 17 z załącznika 4.47 W załączeniu zmieniony załącznik 4.47 .



39. **PYTANIE** - Czy Zamawiający w części 19 miał na myśli preparat o lepkości 2,1 mPas przy 37C?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego o lepkości 2,1mPas 37C.W załączeniu zmieniony Załącznik 4,19
40. **PYTANIE** - dotyczy par. 5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy- Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy w ten sposób, że:
„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: d) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”?
Uzasadnienie
Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od całkowitej kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.
ODPOWIEDŹ:Zamawiający nie wprowadza zmian do wzoru umowy w zakresie objętym pytaniem.
41. **PYTANIE** - Mając na uwadze to, że zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej: [...] 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, które nawet w sposób pośredni mogą prowadzić do ograniczenia uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami. [...]
Czy Zamawiający, zgodnie z obowiązkiem wynikającym z Ustawy PZP odnoszącym się do przygotowania i przeprowadzenia postępowania na zasadzie uczciwej konkurencji, obiektywizmu i bezstronności osób tworzących opis przedmiotu zamówienia, a nade wszystko zasady efektywności (przystąpienie do postępowania większej liczby Oferentów i zwiększenie konkurencyjności, nie naruszając dyscypliny finansów publicznych (pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego) i w zgodzie do orzecznictwa:
1. W pakiecie nr 45 pozycja 4 wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone – Meprelon 1000mg?
2. W pakiecie nr 45 pozycja 3 wyrazi zgodę i dopuści Methyloprednisolone – Meprelon 250mg ?
Aktualnie na rynku polskim w dawce 250mg dostępny jest wyłącznie produkt Meprelon 250mg/5ml, który posiada opinię produktu równoważnego z produktem oryginalnym i w okulistyce stosowany jest m.in. przez Samodzielny Publiczny Kliniczny Szpital Okulistyczny w Warszawie.
ODPOWIEDŹ:Zamawiający uwzględni pytanie i dokonuje zmiany załącznika 4.45 przekazuje w załączeniu zmieniony załącznik.
42. **PYTANIE** - Pakiet 42, Pozycja 2, Fentanyl iniekcje 0,5mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego w postaci iniekcji , sposobu podawania nie określa .
43. **PYTANIE** - Pakiet 42, Pozycja 5, Morphini iniekcje 0,01g/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z opisem w SWZ.Dodatkowych wymagań nie określa.
44. **PYTANIE** - Uprzejmie proszę o informację jakiej jednostki miary dotyczy dawka (kolumna nr 6) w Części 16 –Niraparibum.
ODPOWIEDŹ: Wymagana dawka produktu leczniczego zostaje dookreślona. W załączeniu zmieniony załącznik 4.16.
45. **PYTANIE** - Pakiet 39 pozycja 1 -Czy Zamawiający ma na myśli worek 1477 ml o parametrach : energia całkowita 1600 kcal, azot 12 ?
ODPOWIEDŹ:Zamawiający uwzględni pytanie , w załączeniu zmieniony załącznik 4.39 poz. 1 .
46. **PYTANIE** - Pakiet 30 pozycja 22- Czy Zamawiający wymaga w części 30 poz. 30 w preparacie Furosemid w celu uzyskania maksymalnej skuteczności leku, aby zaoferowany produkt posiadał,



zgodnie z zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego, po rozcieńczeniu 24-godziną stabilność, co pozwoli na bezpieczne i skuteczne wykonanie wymaganej infuzji dożylniej
ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ, dodatkowych wymagań nie określa.

Stosowanie do art. 137 ust.1 Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez zmianę opisu przedmiotu zamówienia w części nr 39 wykresła pozycje 11 i części nr 44 dodaje pozycje 3- w załączeniu przekazuje zmieniony załącznik 4.39 i 4.44.

W załączeniu zmienione Załączniki 4.16; 4.19; 4.24; 4.29; 4.39; 4.41; 4.44; 4.45; 4.46; 4.47

W związku z art.137 ust.6) Zmianie ulegają następujące terminy:

**Termin składania ofert upływa dnia 30.12.2024r. godz. 10:00
Otwarcie ofert nastąpi w dniu 30.12.2024.o godz. 10:30**

**Wykonawca jest związany ofertą do dnia 29.03.2025r.
Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie obowiązują zgodnie z zapisem w pkt. XII i XIII SWZ.
Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonał zmian w ogłoszeniu o zamówieniu w zakresie obejmującym powyższe informacje. Opublikowane Ogłoszenie zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania**

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Agata Chojut
Kierownik Działu Zamówień Publicznych