



Olecko dnia 2024-05-14

13/PN/2024

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 13/PN/2024

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pt.: „Dostawa leków dla szpitala „Olmedica” w Olecku Sp. z o.o.”

Olmedica w Olecku Sp. z o.o. uprzejmie informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust.2 i ust.3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U.2023 poz. 1605 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

#### Uczestnik nr 1

**Pytanie 1 - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (pakiet 9, pozycja 142) Methylprednisolonum pr.+rozp.d.sp.roztw.d.inj.0,04g x 1fiol. wyrazi zgodę na zaferowanie Methylprednisolonum - Meprelon 32mg x 3amp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?**  
Produkt generyczny o nazwie Meprelon dostępny jest w 4 dawkach iniekcyjnych: 16mg, 32mg, 250mg, 1000mg (dawka 1000mg jest refundowana od 2012 roku i stanowi podstawę limitu w grupie) oraz w trzech formach tabletkowych: 4mg, 8mg i 16mg (wszystkie tabletki są refundowane od 2012 roku i stanowią podstawę limitu w grupie).

**Meprelon, we wszystkich dawkach nie zawiera alkoholu benzylowego.**

Wyrażenie zgody przez Zamawiającego na wycenę produktu o innej wielkości dawki doprowadzi do zwiększenia konkurencyjności cenowej i pozytywnie przełoży się na wydatki lekowe Zamawiającego nie naruszając dyscypliny finansów publicznych i w zgodzie do orzecznictwa.

*Meprelon stosowany jest w wielu szpitalach, m.in. Wojskowym Instytucie Medycznym w Warszawie, Wojskowym Instytucie Medycyny Lotniczej w Warszawie, Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie, Wojewódzkim Szpitalu Zakaźnym w Warszawie czy wielu Szpitalach Klinicznych np. Warszawa, Białystok, Gdańsk, Wrocław.*

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

#### Uczestnik nr 2

**Pytanie 1 - Zwracamy się z zapytaniem dot. części 10. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli w pozycji: poz.4 Indapamid + amlodypina dawkę 1,5mg+10mg x 90 tabl. Przypuszczamy, że nastąpił błąd pisarski.**

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli w pozycji: poz.4 Indapamid + amlodypina dawkę 1,5mg+10mg x 90 tabl. Nastąpił błąd pisarski.



### Uczestnik nr 3

**Pytanie 1** - Czy Zamawiający w części 9 pozycji 50, dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2** - Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? 3. Czy Zamawiający wydzieli z części 9 pozycję 50 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

### Uczestnik nr 4

**Pytanie 1** - Pytanie do Pakietu 34

**Treść**

Szanowni Państwo, Czy, ze względu na bezpieczeństwo stosowania oraz wygody użycia przez lekarza oraz fachowy personel medyczny, Zamawiający wymaga/dopuszcza w części 34 zaoferowania gotowego do użycia roztworu do infuzji, który może być używany zamiennie zastępując produkty zawierające liofilizat/proszek do sporządzania roztworu do infuzji? W przypadku oferowanego produktu nie ma potrzeby rozpuszczania produktu przed podaniem, jest on gotowy do użycia (Ready to use – RTU). Przyczynia się to do optymalizacji kosztów, w związku z brakiem konieczności użycia dodatkowych materiałów (dodatkowy rozpuszczalnik, strzykawka i igła) oraz eliminuje wydatki związane z ich utylizacją. Produkt gotowy do użycia gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje ewentualne błędy ludzkie; produkt można przechowywać w temperaturze do 25oC. Dopuszczenie umożliwi złożenie ekonomicznie korzystnej oferty dla szpitala. Uzasadnienie: Zastosowanie roztworu dobutaminy 5mg/ml x 50ml (250mg/50ml) gwarantuje pewność podanej dawki oraz eliminuje ewentualne błędy ludzkie. Według wytycznej Europejskiej Agencji Leków: „Good practice guide on risk minimisation and prevention of medication errors” (EMA/606103/2014) wskazano na etap rozciężniania produktu jako jedną z przyczyn popełnianych błędów medycznych, inną jest błędne przechowywanie (w za wysokiej temperaturze). Dlatego, z punktu widzenia bezpieczeństwa pacjentów, istotne jest stosowanie produktów i procedur charakteryzujących się mniejszym ryzykiem dla pacjentów. Są to powody, dla których instytucje europejskie wskazują na wyższość gotowych roztworów nad produktami przygotowywanymi przy łóżku pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2** - Pytanie do Pakietów

**Treść**

Szanowni Państwo, Czy Zamawiający dopuści do postępowania preparaty zawierające pirościarczyn sodu, tj. (E223)? Zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM KOMISJI (UE) NR 1129/2011 z dnia 11 listopada 2011 r. zmieniające załącznik II do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 333/2008 (<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/PL/TXT/PDF/?uri=CELEX:32011R1129>) poprzez ustanowienie unijnego wykazu dodatków do żywności wymieniające pirościarczyn sodu jako substancję bezpieczną w stosowaniu jako konserwant w przemyśle spożywczym jak i farmaceutycznym. Pirościarczyn sodu zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych (<https://rejstry.ezdrowie.gov.pl/rpl/search/public>) obecny jest między innymi w takich produktach leczniczych jak: Levonor 1mg/1ml (noradrenalinum), Doxycyclinum TZF 20mg/ml (doxycylinum) czy Dobutamin Hameln roztwór do infuzji 250mg/50ml (dobutaminum).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.



#### Uczestnik nr 5

Pytanie 1 - Czy Zamawiający w pakiecie 47 w pozycjach 13-16 zrezygnuje z opisu opatrunku jako „piankowy”, przy zachowaniu pozostałej charakterystyki opatrunku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na rezygnację z opisu opatrunku jako „piankowy”, przy zachowaniu pozostałej charakterystyki opatrunku.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający dopuści dla pakietu 47, który stanowi wyroby medyczne oświadczenie, że nie jest wymagane zezwolenie/koncesja?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla pakietu 47, który stanowi wyroby medyczne oświadczenie, że nie jest wymagane zezwolenie/koncesja.

Pytanie 3 - Czy Zamawiający dla pakietu 47, który stanowi wyroby medyczne zrezygnuje z dostaw na cito w ciągu 24 godzin ratujących życie, gdyż oferowane wyroby medyczne nie stanowią leków ratujących życie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dla pakietu 47, który stanowi wyroby medyczne zrezygnuje z dostaw na cito w ciągu 24 godzin ratujących życie, gdyż oferowane wyroby medyczne nie stanowią leków ratujących życie

#### Uczestnik nr 6

Pytanie 1 - Pakiet 12, Pozycja 10,11 Fentanyl inj.0.05mg/1ml \* 50 amp. a 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 2 - Pakiet 16, Pozycja 42,43,44,45 Lignocainum h/chlor.inj. 1% 20ml \* 5 fiolek: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

#### Uczestnik nr 7

Pytanie 1 - Pytanie do Pakietu 27

Treść - Szanowni Państwo, Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 27 produkt leczniczy w opakowaniach po 10 ampulek z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 2 - Pytanie do Pakietu 34 nowe

Treść - Szanowni Państwo, Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 produkt leczniczy w opakowaniach po 5 fiolek z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

#### Uczestnik nr 8

Pytanie 1 - 1. Do §2 ust. 11 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji zwróconego produktu, prosimy o zmianę wymogu wskazanego w §2 ust. 11, poprzez następujący zapis: „Zamawiającemu przysługuje możliwość zwrotu towaru w terminie do 7 dni od daty dostawy.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z zapisem u mowy -30 dni.

Pytanie 2 - 2. Do §4 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust. 8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym



idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 3 - 3.** Do §6 ust. 1 tiret pierwsze wzoru umowy. Prosimy o dodanie następujących słów: „(...)”, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 4 - 4.** Do §6 ust. 1 tiret czwarte wzoru umowy: Prosimy o skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść tych zapisów jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty. W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza 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). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, 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 korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. KIO uznała, że 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 jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu. KIO wskazała, że w przypadku zamówienia udzielanego w częściach, każda z części zamówienia stanowi odrębne zamówienie. W związku z tym, opis przedmiotu zamówienia, który przewiduje dowolne zwiększanie lub zmniejszanie ilości produktów z wybranych pozycji asortymentu, w tym całkowitą rezygnację z niektórych pozycji asortymentu, należy uznać za niejednoznaczny, niewyczerpujący, nieprecyzyjny, nieuwzględniający wszystkich wymagań oraz okoliczności, mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Izba zauważyła, że możliwość zwiększenia zakresu zamówienia w istocie stanowi opcję, co potwierdza art. 31 ust. 2 PZP, z którego wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. KIO wywnioskowała także, że gdy przedmiotem zamówienia są dostawy, opcja stanowi instrument, który pozwala Zamawiającemu na nabycie produktów w ilości adekwatnej do zmian w zakresie jego potrzeb, występujących po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego. Zamawiający ma więc możliwość zastrzeżenia w umowie „opcji w górę”, przewidującej zwiększenie zakresu zamówienia oraz „opcji w dół”, pozwalającej na ograniczenie zakresu zamówienia. Nie





jest nieprawidłowe zawarcie obu tych możliwości w jednym postanowieniu umowy czy też powiązanie ich ze sobą, ale przy ograniczaniu zakresu zamówienia należy przestrzegać zasady wynikającej z treści art. 433 pkt 4 PZP, natomiast w zakresie, gdzie zwiększenie zakresu zamówienia stanowi opcję, należy stosować się do regul wynikających z art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź: Zamawiający w Zamawiający w §1 ust. 2 zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 40% wartości umowy.

**Pytanie 5 - 5.** Do §6 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §6 ust. 4 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: Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 6.**

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze 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: Nie.

#### **Pytanie 7.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z postaci: - oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego, - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia. Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości 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 dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

### **Uczestnik nr 9**

**Pytanie 1 -** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 9 – LEKI I poz. 268 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 9 – LEKI I poz. 268 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl 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: zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 2 -** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 9 – LEKI I poz. 285 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w celu ujednolicenia oferty w Części nr 9 – LEKI I poz. 285 Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych GlucoDr, niezależnie od pozycji 284?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

**Pytanie 3 -** Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 9 – LEKI I poz. 297 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 9 – LEKI I poz. 297 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ – przedmiot zamówienia o statusie leku.



**Pytanie 4** - Czy w Części nr 9 – LEKI I poz. 297 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 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:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ – przedmiot zamówienia o statusie leku.

**Pytanie 5** - Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 9 – LEKI I poz. 324 w przedmiotowym postępowaniu: Czy w Części nr 9 – LEKI I poz. 324 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 dopuszcza, ale nie wymaga.

#### Uczestnik nr 10

**Pytanie 1** - 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 doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel, kaps.-kaps.doj. i odwrotnie)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 2** - 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, amp.-amp.strzyk., ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 3** - Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 4** - Dotyczy pak.9 poz. 14 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje wyceny 4mg czy 8mg?

**Odpowiedź:** Należy wycenić 4 mg

**Pytanie 5** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 19 Bisacodylum tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 6** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 20 Bisacodylum czopki – czy Zamawiający miał na myśli dawkę 5 mg? Brak na rynku leku w wymaganej w SWZ dawce.

**Odpowiedź:** Tak 5 mg

**Pytanie 7** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 21. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) stosowanego w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający zgodnie z SWZ, dopuszcza.

**Pytanie 8** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 31. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Pangrol w postaci



kapsulek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 9** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 56 Multivitamina – brak na rynku produktu zarejestrowanego jako lek, dostępne tylko jak suplement diety. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę suplementu diety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 10** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 38 Thiamini 25mg/ml- zakończona produkcja w 2017 r.; czy Zamawiający dopuści do wyceny lek w dawce 50 mg/ml sprowadzany na zgodę MZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 11** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 46 Kalii chloridum 150 mg/ml- prosimy o doprecyzowanie czy należy wycenić lek w 10 ml czy 20 ml?

Odpowiedź: Należy wycenić lek w 20 ml

**Pytanie 12** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 51 Acidum acetylsalicylicum – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 109 Dexpanthenolum aer. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu ze statusem kosmetyk nr Panthenol SOS spray 130 g czy Panthenol pianka 5% 150 ml – 2 op. ze statusem wyrób medyczny?

Odpowiedź: Dopuszcza Panthenol pianka 5% 150 ml – 2 op. ze statusem wyrób medyczny,

**Pytanie 14** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 129, 130 Czy Zamawiający wymaga, aby leki tych pozycjach pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

**Pytanie 15** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 135 Carbetocinum amp- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 16** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 156 Glucagen amp-strzyk.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci fiołki, tylko w takiej postaci lek dostępny jest na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 166. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny rynkowej.

**Pytanie 18** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 170 Diclofenacum tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 19** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 226. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 20** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 226 Czy zamawiający dopuszcza wycenę leku Salmex produkt



generyczny w stosunku do leku oryginalnego zawierający substancję czynną salmeterol + flutikazon w inhalatorze typu dysk”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 21** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 256 Benzinum 1 kg – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Benzyna 1000 ml – 15 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 22** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 257 Benzinum 85 g – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Benzyny 100 ml – 35 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 23** - Dotyczy pak.9 poz. 270 i 267 czy w obu pozycjach Zamawiający oczekuje tego samego wymiaru ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

**Pytanie 24** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 299 Benzyl benzoate 150 g – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę SkinScabin 120 ml – 2 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 25** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 300. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 10amp lub Calsiosol 95,5 mg/ml; 10 ml x 5 amp z przeliczeniem wymaganej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 26** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 317. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 27** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 318. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?/

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 28** - Dotyczy pakietu nr 9 poz. 320 Progesteron – prosimy o doprecyzowanie ilości tabl. w opakowaniu do wyceny

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 60 sztuk w opakowaniu.

**Pytanie 29** - Dotyczy pakietu nr 15 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 30** - Dotyczy pakietu nr 16 poz. 17. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt leczniczy zawierający koncentrat noradrenaliny przechowywany był przed rozcieńczeniem w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

**Pytanie 31** - Dotyczy pakietu nr 16 poz. 17 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?





Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

**Pytanie 32** - Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ

**Pytanie 33** - Dotyczy pakietu nr 34 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 34** - Poniższe pozycje – zakończona produkcja ; prosimy o informację czy należy wycenić podając ostatnią cenę zakupu czy nie wyceniać wcale

Nazwa pakietu	Numer pozycji	Nazwa handlowa
0001	18	Abaktal, 400 mg/5 ml, roztw.do infuz., 10 amp
0001	19	Abaktal, 400 mg, tabl.powl., 10 szt
0009	30	Lakcid, prosz.d/sp.zaw.doust., 10 amp
0009	36	Multivitaminum, tabl.powl.,(P.Kutno), 50 szt
0009	199	Fenacil, 5 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp
0009	234	Tussicom 200, 200 mg/5 g, prosz.d/sp.roztw., 20 szt
0009	275	Intralipid, 20%,200mg/ml,emuls.do inf,100ml,butel.
0009	292	Flixotide, 0,5 mg/2ml, zaw.do nebulizacji, 10 poj
0009	303	Witamina C monovitan,100 mg, tabl.draż., 50 szt,bl(5x10)
0009	304	Streptase,1.500.000jm,prosz.ds.rozt.d/wst,inf,1fiol
0009	307	Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10 amp
0015	29	Cholamid, 500 mg, tabl., 30 szt
0037	6	Albunorm 5%, 50 g/l; 100ml,roztw.do infuz, 1 but.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy wycenić podając ostatnią cenę zakupu dopuszcza brak wyceny, o ile wcześniej nie został dopuszczony preparat podobny dostępny na rynku farmaceutycznym.

#### Uczestnik nr 11

**Pytanie 1** - Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1-4 mleczka pakowane x 24 szt. Po przeliczeniu wymaganej w SWZ ilości wychodzi liczba ułamkowa, prosimy o informację czy należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę

**Pytania 2** - Dotyczy pakietu nr 7 – lp. 2 występuje w kolejnych trzech pozycjach, czy Zamawiający dopuści poprawę numeracji i pakiet 7 będzie miał 12 pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Pytania 3** - Dotyczy pakietu nr 7 poz. Flocare PUR CH 12 i 10 są pakowane x 10 szt. prosimy o informację jak prawidłowo przeliczyć wymaganą ilość, czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do pełnych opakowań w górę



## Uczestnik nr 12

**Pytanie 1** - Część nr 2 – Antybiotyki 2 poz.7,8,9 Amikacinum inj. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie preparatów w postaci ampulek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 2** - Część nr 2 – Antybiotyki 2 poz.10 Ciprofloxacinum 500 x 10 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 3** - Część nr 4 – Antybiotyki 4 poz.6 Doxycyclinum inj.20mg/ml 10 fio.\*5ml - czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie preparatu w postaci ampulek?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 4** - Część nr 4 – Antybiotyki 4 poz.11 Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 800mg+125mg\*14 tabl. powł. – proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 875 mg + 125 mg, tabletki powlekane?

**Odpowiedź:** Tak Zamawiający miał na myśli wycenę Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 875 mg + 125 mg, tabletki powlekane

**Pytanie 5** - Część nr 12 – Leki IV poz.5 Diazepamum 0.005 g \* 20 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 6** - Część nr 12 – Leki IV poz.15 Midazolamum 7.5mg \* 10 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 7** - Część nr 12 – Leki IV poz. 19 Morphinum sulfas inj.20mg/1ml\*10amp a 2ml – proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę 20 mg/ml 10 amp. a 1 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi o wycenę Morphinum sulfas inj.20mg/ml \*10amp a 1ml

**Pytanie 8** - Część nr 21 – Leki IV poz. 21 Oxazepamum 0.01 g \* 20 tbl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 9** - Część nr 21 – Leki IV poz. 32, Remifentanyl (Remifentanilum) 2 mg w postaci chlorowodoru remifentanylu, proszek do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań i infuzji; 2mg/2ml – proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić 1 opakowanie x 5 fiolek?

**Odpowiedź:** Należy wycenić 1 opakowanie x 5 fiolek

**Pytanie 10** - Część nr 15 – Leki VII poz.1 Omeprazolom 40mg \* 28 kaps. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci kapsulek dojelitowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 11** - Część nr 15 – Leki VII poz. 3 i 4 Pantoprazol TABL. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek dojelitowych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 12** - Część nr 15 – Leki VII poz. 9 Clopidogrel 75 mg x 28 tbl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



**Pytanie 13** - Część nr 15 – Leki VII poz.10 Ticlopidini hydrochloridum 0,25 G x20 tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 14** - Część nr 15 – Leki VII poz. 11 i 12 Nicergolinum tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 15** - Część nr 15 – Leki VII poz. 30 Losartanum 50 mg x 28 tab. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 16** - Część nr 15 – Leki VII poz. 33 Quetiapinum 25 mg x 30 tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 17** - Część nr 16 – Leki VIII poz.6,7,8 Metformin tabletki - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 18** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 15 Propafenone 0.3 \* 20 tbl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 19** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 16 Opacorden 0.2 g \* 60 tbl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 20** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 25 Metoprolol Succinate 50 mg \* 28 tbl. – proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi o wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu

**Pytanie 21** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 26 Metoprolol Succinate 100 mg \* 28 tbl. – proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź:** Zamawiający prosi o wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu

**Pytanie 22** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 28,29,30 Carvedilol tabletki - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 23** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 31,32,33 Verapamil tabletki - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 24** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 34 Simvastatin 20 mg x 28 tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 25** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 38 i 39 Aciclovir tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatów w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

**Pytanie 26** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 47 Tramadol 200mg\*30tbl. - proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 27** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 48 Tramadol 150mg\*30tbl. - proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 28** - Część nr 16 – Leki VII poz. 49 Tramadol 100mg\*30tbl. - proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: : Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu.

**Pytanie 29** - Część nr 16 – Leki VIII poz. 55 Eplerenone 50mg\*30 tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 30**

Część nr 16 – Leki VIII poz. 59 i 60 Piracetam tabl. - czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 31** - Część nr 44 – Leki XXXVI – poz.1,2,3,4 Enoxaparinum natricum – proszę o doprecyzowanie czy należy wycenić Enoxaparinum 100 mg/ml ampułkostrzykawki, czy Nadroparin?

Odpowiedź: Zamawiający w części nr 44 – Leki XXXVI – poz.1,2,3, Enoxaparinum natricum – wycenić Enoxaparinum 100 mg/ml **ampułkostrzykawki** we wskazanych pojemnościach jednostkowych, w części nr 44 – Leki XXXVI poz. 4 Enoxaparinum natricum roztwór do wstrzykiwań; 10 000 j.m. Axa/ ml; 100 mg /ml 1 fiolka a 3 ml

#### Uczestnik nr 13

**Pytanie 1:** Dotyczy pakietu 47 - Zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych nie jest wymagane posiadanie koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej do obrotu wyrobami medycznymi zaoferowanymi w postępowaniu. Czy Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu dla pakietu 47?

Odpowiedź: Zamawiający zrezygnuje z tego wymogu dla pakietu 47

Jednocześnie Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy PZP przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy na:

**Termin składania ofert:** 24/05/2024r. godz. :00

**Termin otwarcia ofert:** 24/05/2024r. godz. :00

**Termin związania z ofertą:** 21/08/2024r.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania do SWZ zostały zamieszczone na stronie zamawiającego [www.olmedica.pl](http://www.olmedica.pl). Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 13/PN/2024 z dnia 19/04/2024r.

Z poważaniem  
Prezes Zarządu Olmedica w Olecku Sp. z o. o.

/-/mgr Katarzyna Mróz