



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 7 marca 2025 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
e-mail: platforma zakupowa

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320) na „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych do Apteki Szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 7/PN/2025.

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2024 r., poz. 1320), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

1) Dotyczy Zadania nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 2 pozycję 1? Jest to lek z importu, a wydzielenie sprawi, że większa ilość wykonawców będzie mogła złożyć konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wydzieli z pakietu 2 pozycji 1.

2) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu*5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu*5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego.

3) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp w ilości 400 op. bądź innej ilości opakowań wskazanej przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza leku Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 5 amp.

4) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanych przez Zamawiającego.

5) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Dobutamin hameln, 5 mg/ml; 50ml, roztw.do infuz., 1 fiol (250 mg) lub

Dobutamin hameln, 12,5 mg/ml; 20ml, konc.d/sp.rozt.d/inf, 5 amp. (250 mg) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza leku_Dobutamin hameln, 5 mg/ml; 50ml, roztw.do infuz.,1 fiol (250 mg), Zamawiający nie dopuszcza leku Dobutamin hameln, 12,5 mg/ml; 20ml, konc.d/sp.rozt.d/inf, 5 amp. (250 mg).

6) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 27

Czy zamawiający dopuści do wyceny:

Esomeprazole, 40mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf., 1fiol z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza leku Esomeprazole, 40mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf., 1fiol.

7) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu*5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu w opakowaniu*5 amp.

8) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści do wyceny;

Trinity, 10 mg/10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp. (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Trinity, 10 mg/10 ml, roztw.do wstrz., 10 amp. (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia). Wraz z ofertą należy złożyć dokumenty, o których mowa w Rozdziale 5 SWZ.

9) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 58

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Nimodipine , 0,2 mg/ml; 50ml, roztw.do infuz., 1 fiol ?

Opakowanie typu butelka – zakończona produkcja.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Nimodipine, 0,2 mg/ml; 50ml, roztw.do infuz., 1 fiol.

10) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 63

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml,roztw.d/wstrz,infuz,10 amp?

Jeden ml roztworu zawiera 8,3 mikrograma oksytocyny (5 IU).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Oxytocin Grindex, 8,3 mcg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz,infuz, 10 amp.

11) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 66

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls.do wstrz., 5 amp, (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Kanavit, 10 mg/ml; 1 ml, emuls. do wstrz., 5 amp, (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia). Wraz z ofertą należy złożyć dokumenty, o których mowa w Rozdziale 5 SWZ.

12) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 75

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Terlipressin acetate Altan, 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp lub

Terlipressin Sun, 0,1mg/ml; 8,5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza Terlipressin acetate Altan, 0,12mg/ml; 8,5ml, rozt.d/wst., 5 amp.,
Zamawiający nie dopuszcza Terlipressin Sun, 0,1mg/ml; 8,5 ml, roztw.do wstrz., 5 amp.

13) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 78

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.d/wstrz, 10 amp. (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Thiamine, 50 mg/ml (5%); 1 ml, roztw.d/wstrz, 10 amp. (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia). Wraz z ofertą należy złożyć dokumenty, o których mowa w Rozdziale 5 SWZ.

14) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 80

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Alatic, 600 mg/24 ml, roztw.do wstrz., 1 fiol w ilości zgodnej z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza leku Alatic, 600 mg/24 ml, roztw.do wstrz., 1 fiol.

15) Dotyczy Zadania nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Azom, 1 g, prosz.rozp.d/sp.rozt.d/wst., 1fiol+rozp (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny Azom, 1 g, prosz.rozp.d/sp.rozt.d/wst., 1fiol+rozp (preparat dostępny w ramach jednorazowego pozwolenia Ministra Zdrowia). Wraz z ofertą należy złożyć dokumenty, o których mowa w Rozdziale 5 SWZ.

16) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.3 do SWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym?

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania oraz pozycji Formularza cenowego ono dotyczy. W oparciu o wniosek Wykonawcy (ze wskazaniem konkretnego pakietu i jego pozycji), Zamawiający indywidualnie rozpatrzy każdą zmianę wielkości opakowań danego produktu leczniczego.

17) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.3 do SWZ

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki;
- fiolki na ampułki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie jest w stanie odpowiedzieć na powyższe pytanie, ze względu na jego ogólny charakter oraz brak informacji, którego zadania oraz pozycji Formularza cenowego ono dotyczy. W

oparciu o wniosek Wykonawcy (ze wskazaniem konkretnego pakietu i jego pozycji), Zamawiający indywidualnie rozpatrzy każdą zmianę postaci danego produktu leczniczego.

18) Dotyczy Formularza cenowego- Załącznika nr 2.1-2.3 do SWZ

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

Odpowiedź Zamawiającego:

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

19) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 36

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 36 dopuści Perlinganit 1mg/ml r-r.d/inf 10mlx10/obc lek na czasową zgodę MZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza Perlinganit 1mg/ml r-r.d/inf 10mlx10/obc lek na czasową zgodę MZ w pakiecie 1 poz. 36. Wraz z ofertą należy złożyć dokumenty, o których mowa w Rozdziale 5 SWZ.

20) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 49, 50, 51

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 49, 50, 51 wymaga leku od jednego producenta i z pełnymi wskazaniami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga leku od jednego producenta i z pełnymi wskazaniami w pakiecie 1 poz. 49, 50, 51.

21) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 81

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 81 wymaga leku Tiopental Panpharma 1g prosz. 10fiol?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga leku Tiopental Panpharma 1g prosz., 10 fiol. w pakiecie 1 pozycja 81.

22) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 2, 18

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat w opakowaniu*5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat w opakowaniu*5 amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wskazanych przez Zamawiającego.

23) Dotyczy zapisów §4 ust. 4 oraz §9 ust. 14 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 wskazanych zapisów wzoru umowy jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) 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 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 reguł wynikających z art. 441 ust. 1 PZP. Wynika z tego, że postanowienia umowy będą skonstruowane zgodnie z wymienionymi przepisami ustawy PZP jedynie w przypadku, kiedy zostaną w niej dokładnie określone granice zmian ilościowych „w dół” oraz „w górę” w odniesieniu do poszczególnych pozycji asortymentowych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści §4 ust. 4 oraz §9 ust. 14 wzoru umowy.

24) Dotyczy zapisów §9 ust. 3 wzoru umowy

Prosimy o określenie, że ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy nie będzie dłuższe niż 6 miesięcy oraz o dodanie zastrzeżenia, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie określa maksymalnego terminu w przypadku ewentualnego przedłużenia obowiązywania umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zastrzeżenia, „że przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności”, zgodnie z zapisami §9 ust. 1 wzoru umowy „*Zmiana postanowień zawartej umowy, może nastąpić za zgodą obu stron, która dla swej skuteczności wymaga zachowania formy pisemnej lub elektronicznej w formie aneksu, chyba że poszczególne postanowienia niniejszej umowy stanowią inaczej*”.

25) Dotyczy zapisów §11 ust. 1-7 wzoru umowy

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 ust. 1-7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §11 ust. 1-7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.