

DZP.ŁG.282.1.2025

Sopot, dnia 27.03.2025 roku

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA
TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
TRYB PODSTAWOWY – ZNAK: 1-PN-25**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz-Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 66 Pakiety – Znak: 1-PN-25

1. Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 w związku z art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U.2024.1320 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	pakiet 25 pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na lek Infilea 05,mg/g krem 30 g, który charakteryzuje się: - lepszą wchłanialnością niż maść co może być korzystne w przypadku stosowania go na obszary ciała, które narażone są na kontakt z odzieżą, tak więc tym samym pacjent chętniej będzie sięgał po krem ze względu na komfort jego stosowania - bardziej tłustą formulacją niż standardowy krem, dlatego wykazuje lepsze działanie okluzyjne, a tym samym większą siłę działania. - łatwiejszą aplikacją na owłosioną skórę, ponieważ lepiej niż maść sprawdza się na owłosionych częściach ciała, ponieważ nie spowoduje „zlepiania się” włosów. Jeśli tak to czy ilość opakowań podać do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?	Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na zaproponowany lek, pozostawiając niezmienną ilość (bez przeliczenia) tj: opakowań 20, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 25 oraz Załącznika 2.25 do SWZ
2.	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?	Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.
3.	Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?	Zamawiający w Rozdziale II pkt 6 SWZ dopuścił już wycenę leków lub produktów leczniczych w opakowaniach innej wielkości niż określone w pakietach asortymentowych, z tym że należy je przeliczyć w taki sposób, aby liczba sztuk danego leku lub produktu leczniczego była zgodna z opisem przedmiotu zamówienia. Wykonawca powinien podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę w przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk, niż zawarte w opisie przedmiotu zamówienia, z zastrzeżeniem wymogów wskazanych w Rozdziale II. Pkt 4 SWZ oraz zastrzeżenia Zamawiającego w Rozdz. II. Pkt 1 w P10 poz. 2.
4.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?	Zamawiający w Rozdziale II pkt 7 SWZ już dopuścił tę zmianę.
5.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?	Zamawiający nie może wyrazić zgody na zadane tak ogólnikowo pytanie. Wykonawcy powinni w zadawanych pytaniach wskazać konkretne leki, których zmiana miałaby dotyczyć. Zamawiający wykreśla pkt 9 rozdziału II SWZ

6.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)	Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający w Rozdziale II pkt 7-8 SWZ określił już dozwolone zmiany. „7. Zamawiający dopuszcza zamianę tabletki na: tabletki powlekane, drażetki, kapsułki i odwrotnie. 8. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form doustnych tj. wycenę: a) zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki, b) zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki, c) zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki lub drażetki, d) zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane, e) zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek twardych, elastycznych o powolnych uwalnianiu - tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym uwalnianiu.
7.	Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?	Odpowiedź zgodna z odpowiedzią Zamawiającego na pytanie nr 3
8.	Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.	Zamawiający dopuszcza, tylko w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym
9.	Dotyczy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ – termin dostawy Czy z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 46 i 61 nie są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, Zamawiający wydłuży termin dostawy do 48 godzin dla pakietu nr 46 i 61? Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.	Zamawiający potwierdza, że produkty lecznicze wymienione w Pakietach nr 46 i 61 nie są lekami na tzw. „ratunek”, w związku z powyższym zapisy dotyczące terminu dostaw leków ratujących życie nie dotyczą tego Pakietu. Zamawiający przychylił się do prośby Wykonawcy i dokonyuje modyfikacji treści SWZ: 1. Rozdziału III ust. 2: „2. (...) Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć przedmiot umowy objęty zamówieniem w terminie do 24h (dla Pakietów nr 46 i 61 w terminie do 48h) licząc od momentu złożenia zamówienia, a w przypadku dostawy leku ratującego życie w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia.” 2. Rozdz. XIV „Wzór umowy” w §5 ust. 5.1: „(...) Dostawa towaru objętego umową następować będzie sukcesywnie w okresie trwania umowy, na podstawie poszczególnych zamówień w ilościach podanych każdorazowo przez ZAMAWIAJĄCEGO, w terminie do 24 godzin (dla Pakietów nr 46 i 61 w terminie do 48 godzin) licząc od momentu złożenia zamówienia, z tym zastrzeżeniem, że jeżeli w przypadku leków nie ratujących życia termin dostawy przypadałby na dzień wolny to 24 godzinny termin dostawy będzie liczony od pierwszego dnia roboczego następującego po dniu wolnym. (...)”
10.	Dotyczy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ – dostawy na ratunek Z uwagi na fakt, iż wymienione produkty lecznicze w pakiecie nr 46 i 61 nie są lekami ratującymi życie tj. nie	Zamawiający potwierdza, że produkty lecznicze wymienione w Pakietach nr 46 i 61 nie są lekami na tzw. „ratunek”, w związku z powyższym zapisy dotyczące terminu dostaw leków ratujących życie

	są lekami na tzw. „ratunek” i nie wymagają dostaw w ciągu 12 godzin od momentu złożenia zamówienia, a ich podawanie odbywa się w trybie planowanym, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 5 ust. 5.1 wzoru umowy oraz Rozdz. III pkt. 2 SWZ w zakresie dostaw na ratunek nie będą miały zastosowania w stosunku do pakietu nr 46 i 61. Obecny zapis wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.	nie dotyczą tego Pakietu.
11.	Dotyczy § 7 ust. 3 oraz § 7 ust. 6 wzoru umowy – rozliczenie kar Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu w umowie dotyczącej sposobu rozliczania kar umownych? Zgodnie z § 7 ust. 3 wzoru umowy w przypadku wystawienia przez ZAMAWIAJĄCEGO noty obciążającej z tytułu kar umownych, WYKONAWCA wyraża zgodę na kompensatę należności wynikających z jego faktur, bez konieczności odrębnego wezwania WYKONAWCY przez ZAMAWIAJĄCEGO do zapłaty kary umownej. Ponadto zgodnie z § 7 ust. 6 wzoru umowy Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie naliczonej kary umownej z należnego mu wynagrodzenia za wykonane dostawy, określonego w § 3 ust. 1 umowy bez odrębnego wzywania. Obecnie, Wykonawca w ramach istniejących procesów oraz systemów księgowych w grupie kapitałowej, nie ma możliwości dokonywania prawidłowo rozliczeń pomiędzy dokonanymi przez Zamawiającego potrąceniami kwot kar z należnych Wykonawcy płatności za faktury, a otrzymanymi od Zamawiającego notami księgowymi dokumentującymi należne kary. Kary umowne mogą zostać rozliczone w oddzielnym procesie tj. poprzez zrealizowanie przez Wykonawcę płatności na podstawie noty księgowej wystawionej przez Zamawiającego. Termin zapłaty kary umownej nie może być krótszy niż 7 dni od dnia doręczenia noty księgowej, ze względu na konieczność weryfikacji zasadności i wysokości naliczenia kary, jak również czasu realizacji płatności. Konsekwencją zaproponowanej zmiany będzie dokonywanie przez Zamawiającego płatności w pełnej kwocie wynikającej z faktury VAT, oraz dokonywanie płatności przez Wykonawcę umownej w wysokości wskazanej na nocie księgowej.	Zamawiający nie wyraża zgody, instytucja potrącenia jest uregulowana w Kodeksie cywilnym i niezależna od systemów księgowych danego podmiotu.
12.	Dot. pak 51 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 51 poz. 1 do nowo utworzonego pakietu?	Zamawiający nie wyraża zgody
13.	Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?	Odpowiedź zgodna z odpowiedzią Zamawiającego na pytanie nr 2
14.	Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampulek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym	Odpowiedź zgodna z odpowiedzią Zamawiającego na pytanie nr 3

15.	Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp	Zamawiający nie dopuszcza
16.	Dotyczy pakietu nr 8 poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 kaps.?	Zamawiający nie dopuszcza
17.	Dotyczy pakietu nr 8 poz. 14. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?	Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 8 oraz Załącznika 2.8 do SWZ
18.	Dotyczy pakietu nr 14 poz. 32. Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 10amp. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań zaoferowanych?	Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 14 oraz Załącznika 2.14 do SWZ
19.	Dotyczy pakietu nr 20 poz. 10. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości...2 opakowań?	Zamawiający nie dopuszcza
20.	Dotyczy pakietu nr 26 poz. 15. (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?	Zamawiający nie dopuszcza
21.	Dotyczy pakietu nr 26 poz. 15. (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?	Zamawiający nie dopuszcza
22.	Dotyczy pakietu nr 43 poz. 1. Bardzo proszę o określenie w zakresie jakiego programu terapeutycznego będzie stosowany lek BIMEKIZUMABUM? Obecnie na rynku farmaceutycznym dostępne są: BIMEKIZUMABUM 160 mg/ml; 1 wstrzykiwacz 1 ml ; programy: B.35.; B.36.; B.82. BIMEKIZUMABUM 160 mg/ml; 2 wstrzykiwacze 1 ml; program: B.47 *preparat ma różne wskazania terapeutyczne oraz różne wielkości opakowania	Zamawiający zgodnie z aktualnym Obwieszczeniem MZ wymaga zaoferowania leku, który będzie stosowany w PL : B.35,B.36, B.82, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 43 oraz Załącznika 2.43 do SWZ
23.	Dotyczy pakietu nr 49 poz. 49. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?	Zamawiający nie dopuszcza
24.	Dotyczy pakietu nr 55 poz. 1. W związku z faktem, że od 1 stycznia 2022 produkt firmy Eli Lilly Olumiant (baricytinib) 2mg tab.powl 35 szt. został objęty finansowaniem w ramach programu lekowego B.33 (LECZENIE AKTYWNEJ POSTACI REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW I MŁODZIEŃCZEGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW (ICD-10: M05, M06, M08)) zwracamy się z pytaniem czy zamawiający dopuszcza możliwość uwzględnienia dodatkowo w postępowaniu zamiennego wykorzystania dawki 4 mg jak i 2 mg wg potrzeb zamawiającego. Cena obu preparatów na liście refundacyjnej jest taka sama. (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2021 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 stycznia 2022 r.)	Zamawiający nie dopuszcza

25.	Dotyczy pakietu nr 58 poz. 13. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?	Zamawiający nie dopuszcza
26.	Dot. pakietu nr 48 Ze względu na fakt, iż w całym zakładanym okresie realizacji umowy nie jest możliwe zapewnienie dostaw szczepionki p/grypie z min. 12 mc terminem ważności prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie dostaw szczepionki o składzie zatwierdzonym przez WHO na sezon szczepień 2025/26 bez określania minimalnego okresu jej ważności w momencie dostawy	Tak, Zamawiający akceptuje zgodnie z zapisem §6 ust. 6.7 umowy
27.	Dot. pakietu nr 48 Czy ze względu na sezonowość sprzedaży szczepionki przeciwko grypie Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu wykonania umowy do 15 grudnia 2025 lub zaproponuje inny krótszy niż 12mc termin realizacji?	Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie terminu wykonania umowy do 15 grudnia 2025 r. 1. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ Rozdziału III ust. 2: 2. Termin realizacji przedmiotu zamówienia publicznego: Pakiety nr 1—38, 40-47, 49-66: sukcesywnie, w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy; Pakiet nr 39: sukcesywnie, od dnia 25.06.2025 r. w okresie 9 miesięcy Pakiet nr 48 sukcesywnie, od dnia podpisania umowy do 15 grudnia 2025 r 2. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ Rozdziału XIV §8: §8 Umowa zostaje zawarta na okres: Pakiety nr 1—38, 40-47, 49-66: sukcesywnie, w okresie 12 miesięcy od dnia podpisania umowy; tj. do dnia..... Pakiet nr 39: sukcesywnie, od dnia 25.06.2025 r. w okresie 9 miesięcy, tj do dnia 24.03.2026 r. Pakiet nr 48 sukcesywnie, od dnia podpisania umowy do 15 grudnia 2025 r
28.	Dot. pakietu nr 48 Czy w przypadku wprowadzenia lub zmiany ceny urzędowej na wyższą niż cena umowna Zamawiający zaakceptuje wzrost ceny określonej w umowie do poziomu obowiązującej urzędowej ceny hurtowej?	Nie, Zamawiający nie akceptuje, zapisy SWZ bez zmian.
29.	Dotyczy Pakietu nr 39 Prosimy o wyjaśnienie opisu przedmiotu zamówienia biorąc pod uwagę zapis art. 99 ust. 4 ustawy Pzp, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zważywszy na powyższe czy zamawiający dopuści postać adalimumab tylko w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu 40 mg/0.4 ml, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2024 r. w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 stycznia 2025?	Zamawiający dopuszcza. Zamawiający wykreśla w Pakiecie nr 39 wymóg: *Zamawiający wymaga dostępności produktu leczniczego w ampułkostrzykawce i wstrzykiwaczu, do wyboru według uznania zamawiającego (poz.1)
30.	Dotyczy Pakietu nr 41 Zamawiający w § 5 ust. 5.1 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest do wykonywania dostaw leku ratującego życie w w terminie do 12h licząc od momentu złożenia zamówienia. , Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy realizowane są od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia?	Zamawiający potwierdza, że produkty lecznicze wymienione w Pakiecie nr 41 nie są lekami na tzw. „ratunek”, w związku z powyższym zapisy dotyczące terminu dostaw leków ratujących życie nie dotyczą tego Pakietu. Jednocześnie wskazujemy, iż Zamawiający w §5 ust. 5.1 w przypadku leków nie ratujących życia uwzględnił termin dostaw w dni robocze (od poniedziałku do piątku).

	Leki w pakiecie 41 nie są lekami na ratunek życia, są lekami z programów lekowych, gdzie podania leków są wcześniej zaplanowane, a pacjenci przychodzą na podanie leku po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z lekarzem/oddziałem/poradnią.	
31.	Dotyczy Pakietu nr 41 Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 6.7 Zamawiający w § 6 ust. 6.7 wzoru umowy zastrzegł, iż Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć asortyment objęty przedmiotem umowy z terminem ważności minimum 12 miesięcy od dnia dostawy. Zaproponowany przez Zamawiającego termin ważności tj. nie krótszy niż 12 m-cy od daty dostawy, dla produktów w pakiecie 41 nie jest możliwy do spełnienia dla Wykonawcy, ze względu na fakt, iż (nazwa Wykonawcy) otrzymuje produkty lecznicze od spółek z grupy kapitałowej według z góry ustalonego harmonogramu dostaw na który ma ograniczony wpływ. W związku z tym Wykonawca nie ma możliwości zmiany harmonogramu dostaw tak aby zagwarantować tak długi termin przydatności produktu. W związku z powyższym czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności min 6 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie 41?	Zamawiający wyraża zgodę. na skrócenie terminu ważności do min 6 miesięcy od momentu złożenia zamówienia dla produktu leczniczego znajdującego się w pakiecie 41. Zamawiający zmienia zapis Rozdziału XIV § 6 ust. 6.7 Umowy w zakresie Pakietu nr 41: 6.7 WYKONAWCA gwarantuje, iż dostarczony towar będzie miał termin ważności minimum 12 miesięcy od dnia dostawy (min. 6 miesięcy od dnia dostawy- dot Pakietu nr 41), przy czym dopuszczalna jest dostawa towaru z krótszym terminem ważności po uzgodnieniu (przed dostawą towaru) z kierownikiem Apteki ZAMAWIAJĄCEGO.
32.	Dot. pakietu nr 3 poz. 3, 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji?	Zamawiający wyraża zgodę., w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 3 oraz Załącznika 2.3 do SWZ
33.	Dot. pakietu nr 13 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zakresie pakietu nr 13 poz. nr 7 na złożenie oferty na produkt leczniczy o nazwie Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiol. (GTIN 05909991444143) w ilości 175 szt.? Pragniemy nadmienić, iż produkt Hydrocortison VUAB jest dopuszczony do obrotu na podstawie pozwolenia nr 26286 oraz posiada wpis w aktualnym Urzędowym Wykazie Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej - Załączniki do obwieszczenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 18 grudnia 2023 r.	Zamawiający nie wyraża zgody.
34.	Dot. pakietu nr 16 poz. 38 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 5 worków z przeliczeniem ilości na 20 op.?	Zamawiający nie wyraża zgody.
35.	Dot. Pakietu nr 1 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej o zmodyfikowanym uwalnianiu?	Zamawiający nie wyraża zgody.
36.	Dot. Pakietu nr 6 poz. 2; Pakietu nr 10 poz. 8; Pakietu nr 11 poz. 36, 37 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabletki powlekanej o przedłużonym uwalnianiu?	Dla pakietu nr 6 poz. 2 oraz dla pakietu nr 10 poz. 8, zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakietach nr 6 i 10 oraz Załącznikach 2.6 i 2.10 do SWZ Dla pakietu nr 11 poz.36-37 Zamawiający nie wyraża zgody.
37.	Dot. Pakietu nr 14 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w postaci kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu?	Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 14 oraz Załączniku 2.14 do SWZ
38.	Dot. Pakiet 2 poz. 14 Czy Zamawiający dopuści preparat Calcium chloratum WZF r-r d.wst.10ml*10a?	Zamawiający nie wyraża zgody
39.	Dot. Pakiet 10 poz. 7	Zamawiający potwierdza, że chodziło o dawkę

	Czy Zamawiającemu chodziło o dawkę 50mg+5mg?	50mg+5mg, w związku z czym zmienia wymaganą dawkę w Pakiecie nr 10 poz 7 z 50 mg na 50 mg+5mg, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 10 oraz Załączniku 2.10 do SWZ
40.	Dot. Pakiet 20 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści preparat Sal Ems factitium * 40tabl.musuj.?	Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 20 oraz Załączniku 2.20 do SWZ
41.	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 zgodna z odpowiedzią Zamawiającego na pytanie nr 2
42.	Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.	Odpowiedź zgodna z odpowiedzią Zamawiającego na pytanie nr 8
43.	Dot. pakietu 45 w pozycji 4 Czy w powyższym postępowaniu ID 1068557 w pakiecie 45 w pozycji 4 zamawiający dopuści dietę spełniającą większość parametrów z SWZ a pozostałe parametry proponowany produkt posiada lepsze tj. większą ilość białka (9 g / 100 ml), większą energię (1,6 kcal/ml) więcej błonnika (2,5 g / 100 ml), oraz osmolarność najniższą na rynku tj 300 mOsm/l	Zamawiający dopuszcza dietę o zaproponowanym składzie, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 45 oraz Załączniku 2.45 do SWZ
44	Dot. §3 ust. 3.5 wzoru umowy. Ze względu na długi okres realizacji dostaw przedmiotu zamówienia oraz możliwość ustawowej zmiany urzędowej ceny zbytu na niektóre produkty farmaceutyczne, prosimy o wprowadzenie do przyszłej umowy przetargowej zapisu umożliwiającego zmiany cen brutto produktów będących przedmiotem umowy zarówno w górę jak i w dół, od dnia wejście w życie aktu prawnego zmieniającego wysokość cen leków objętych refundacją.	Zamawiający nie wyraża zgody na umieszczenie proponowanego zapisu.
45	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?	Pytanie nie dotyczy treści SWZ
46	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. - poręczenia dokonanego przez inną Spółkę/Organ, do kwoty wynikającej z faktur VAT wraz z odsetkami na czas określony, tj. do dnia spłaty zobowiązań wynikających z niniejszej umowy i innych należności pieniężnych. Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności 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	Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe na etapie postępowania przetargowego.

	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.) zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn.zm.).																			
47	Dot. pakietu nr 45 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści dietę Nutridrink Skin Repair - Dieta wspomagająca leczenie ran, kompletna, hiperkaloryczna (1,24 kcal/ml), w postaci napoju mlecznego. Zawartość białka nie mniejsza niż 8,8 g/100 ml w tym 1,5g/100 ml argininy. Zawierająca % energii z : białka-28%, węglowodanów-46%, tłuszczu-26%.Różne smaki op.4 x 200 ml?	Zamawiający dopuszcza dietę o zaproponowanym składzie, . w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 45 oraz Załączniku 2.45 do SWZ																		
48	Dot. Pakietu nr 8 poz. 9 Czy w Pakiecie nr 8 poz. 9 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATCC53103 i <i>Lactobacillus helveticus</i> w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps,? Produkt nie zawiera białek mleka, glutenu i laktozy. Poniżej tabela porównująca oba produkty: produkt <table border="1"> <tr> <td>produkt</td><td>Lacidofil</td><td>ProbioDr</td></tr> <tr> <td>postać</td><td>kapsułki twarde</td><td>kapsułki twarde</td></tr> <tr> <td>zawartość bakterii probiotycznych</td><td>kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i>, stężenie 2 x 10⁹ CFU/ kaps</td><td>kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i>, stężenie 2 x 10⁹ CFU/ kaps</td></tr> <tr> <td>stosunek ilościowy szczepów bakterii</td><td><i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%</td><td><i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%</td></tr> <tr> <td>główne wskazanie do stosowania</td><td>zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych</td><td>zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych</td></tr> <tr> <td>możliwość przechowywania poza lodówką</td><td>tak</td><td>tak</td></tr> </table>	produkt	Lacidofil	ProbioDr	postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde	zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak	Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.
produkt	Lacidofil	ProbioDr																		
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde																		
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps																		
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%																		
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych																		
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak																		

49	Dot. pakietu 25 poz. 31 Czy w pakiecie 25 poz. 31 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważną pod względem funkcjonalny - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu 	Zamawiający nie wymaga, dopuszcza, w związku z tym dokonuje modyfikacji Rozdziału II pkt 1 SWZ w Pakiecie nr 25 oraz Załączniku 2.25 do SWZ
50	Dot. pakietu 49 poz. 33 Czy w pakiecie 49 poz. 33 Zamawiający dopuści zaferowanie 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	Zamawiający nie dopuszcza
51	Dot. Pakietu 49 poz. 33 Czy w Pakiecie 49 poz. 33 Zamawiający dopuści zaferowanie 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	Zamawiający nie dopuszcza

	walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.	
--	---	--

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załączniki:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 2.3, 2.6, 2.8 ,2.10, 2.14, 2.20, 2.25, 2.39, 2.43 i 2.45 do SWZ
2. Zmodyfikowany wzór umowy.
3. Zmodyfikowany SWZ z dnia 27.03.2025 r.

2. Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t.Dz.U.2024.1320 ze zm.) – zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

1) Rozdział II pkt 9 SWZ

Zamawiający wykreśla pkt 9 SWZ o treści: ~~9. Zamawiający dopuszcza zmianę postaci form iniekcyjnych: ampulek zamiast fiolek i odwrotnie.~~

2) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT”, punkt 2

o treści:

„Termin składania ofert: do dnia 31.03.2025 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”

otrzymuje brzmienie:

„Termin składania ofert: **do dnia 03.04.2025 r., do godz. 09:00** pod rygorem nieważności”

3) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT”, punkt 4

o treści:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 31.03.2025 roku o godz. 09:15.”

otrzymuje brzmienie:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu **03.04.2025 roku o godz. 09:15.**”

4) Rozdział XI „INNE INFORMACJE”, ust. 2 „termin związania ofertą”, pkt 2.1,

o treści:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 90 dni, tj. do dnia 28.06.2025 r.”

otrzymuje brzmienie:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres **90 dni, tj. do dnia 01.07.2025 r.**”

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na sukcesywne dostawy leków i produktów leczniczych do Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz - Kosko w Sopocie Sp. z o. o. w podziale na 66 Pakietów – znak: 1-PN-25– **nie zmienia się.**

PREZES ZARZĄDU

Kinga Kozicka