



### Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2026 r. poz. 793) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132, pn. **Dostawa leków**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/21/26.

#### Pytanie nr 1

##### Zadanie nr 18

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 18 w poz. 1 żelu o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml (6g) w ampułko-strzykawce , wyrób medyczny, sterylizacja radiacyjna,

sterylny, klasa III, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 18 w poz. 2 żelu o poniższym składzie w 100 g:

- Pure water
- Propylene Glycol, Hydroxyethylcellulose
- 2g Lidocaine Hydrochloride
- 0.25g Chlorhexidine Gluconate- 20 %
- 0.02g Methyl Hydroxybenzoate
- 0.02g Propyl Hydroxybenzoate

pojemność 6 ml (6g) w ampułko-strzykawce , wyrób medyczny, sterylizacja radiacyjna,

sterylny, klasa III, rozpuszczalny w wodzie żel smarujący stosowany do cewnikowania pęcherza moczowego, w endoskopii i cystoskopii ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

#### Pytanie nr 4

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisu **§ 8 ust.1 ( zał. nr 5)**:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- w wysokości 0,2% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w przypadku zadania 26 i 44-46 ~~lub za każdą godzinę zwłoki~~ **oraz w** przypadku pozostałych zadań, w tym zwłoki w realizacji roszczeń z tytułu rękojmi lub gwarancji,

- 0,2% wartości netto **wadliwego** przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w realizacji reklamacji w przypadku zadania 26 i 44-46 **oraz** zwłoki w realizacji reklamacji w przypadku pozostałych zadań.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.



**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 43 - leku o potwierdzonej w dokumencie ChPL, stabilności chemicznej i fizycznej?

Mając wiedzę, iż zgodnie z Prawem Farmaceutycznym oświadczenie producenta, nie jest dokumentem rejestracyjnym produktu leczniczego,

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 6**

Dotyczy pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiołki na ampułki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Należy wskazać, których pozycji dotyczy.

**Pytanie nr 7**

Dotyczy pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę i odwrotnie? (dotyczy leków do nebulizacji).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 8**

Dotyczy pakietów

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 9**

Dotyczy pakietów

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 dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 10**

Dotyczy pakietów

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:** Należy wskazać których pozycji dotyczy, aby Zamawiający mógł zweryfikować tę informację lub dostosować SWZ, w terminie wskazanym w ustawie pzp, przeznaczonym na wyjaśnienie treści SWZ.

**Pytanie nr 11**

Dotyczy pakietów

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

**Odpowiedź:** Należy wskazać których pozycji dotyczy, aby Zamawiający mógł zweryfikować tę informację lub dostosować SWZ, w terminie wskazanym w ustawie pzp, przeznaczonym na wyjaśnienie treści SWZ.

**Pytanie nr 12**

Dotyczy pakietów

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatów dopuszczonych do obrotu na podstawie jednorazowej zgody MZ, w sytuacji gdy tylko taki produkt leczniczy jest dostępny na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 13**

Dotyczy Pakietu 1 poz.9

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletki dojelitowej. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



**Pytanie nr 14**

Dotyczy Pakietu 1 poz.12

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu w postaci tabletki dojelitowej. Tylko taka postać jest dostępna na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 15**

Dotyczy Pakietu 1 poz.27

W związku z brakami na rynku opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny 1 opak. preparatu konfekcjonowanego a 3 tabl. powlekane, dopuszczonego do obrotu na podstawie jednorazowego pozwolenia MZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 16**

Dotyczy Pakietu 1 poz.43

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu Argipressin Farmak 20IU/ml\*10a. 2ml, z odpowiednim przeliczeniem opakowań handlowych, który zgodnie z pkt 6.6 CHPL, jako koncentrat również należy rozcieńczyć przed podaniem?

**Pkt 6.6 CHPL:** „Argipressin Farmak, 20 IU/ml, roztwór do wstrzykiwań musi zostać rozcieńczony przed podaniem dożylnym. Roztwór do wstrzykiwań przygotowuje się do użycia poprzez rozcieńczenie 2 ml **koncentratu** 48 ml 0,9% roztworu chlorku sodu lub 5% roztworu glukozy (co odpowiada 0,8 IU argipresyny na ml). Całkowita objętość po rozcieńczeniu powinna wynosić 50 ml.”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza i dopuszcza zmianę fasunku w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną.

**Pytanie nr 17**

Dotyczy Pakietu 1 poz.78

W związku ze stałą zmianą sposobu konfekcjonowania, prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Gluconate de calcium Proamp10%10ml\*50 amp., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 18**

Dotyczy Pakietu 1 poz.83

Prosimy o doprecyzowanie wymaganej dawki leku do wyceny.

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje, że chodzi o **200 mg**. Zamawiający dokonał odpowiedniej **modyfikacji w zadaniu nr 1**.

**W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 1.**

**Pytanie nr 19**

Dotyczy Pakietu 1 poz.118

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu konfekcjonowanego \*30szt., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 20**

Pytanie 8 - Dotyczy Pakietu 1 poz. 167

Prosimy o dopuszczenie preparatu Formaldehyd 10% 1kg stabilizowany M.Herba. Jest to aktualnie jedyny dostępny preparat na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 21**

Pytanie 9 - Dotyczy Pakietu 1 poz.206

W związku z dystrybuowaniem leku **wyłącznie przez jedną hurtownię**, a co za tym idzie zakłóceniem zasad uczciwej konkurencji - prosimy o wykreślenie pozycji, bądź przeniesienie jej do innego pakietu. Umieszczanie takiego leku ( o wartości prawie. 1000 zł) w pakiecie mieszanym lekowym w liczbie 5 opakowań handlowych, może powodować wrażenie chęci specjalnego blokowania możliwości przystąpienia innym hurtowniom lub znaczne ograniczenie możliwości przystąpienia , co jednoznacznie oznacza zakłócenie zasad uczciwej konkurencji. Powołując się na zmiany w PZP z dnia 01.01.2026r.:



## Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

- **Zasada uczciwej konkurencji:** Zamawiający ma prawny obowiązek przygotowania i przeprowadzenia postępowania w sposób, który zapewnia uczciwą konkurencję oraz równe traktowanie wszystkich wykonawców.
- **Zasada konkurencyjności w projektach unijnych:** W przypadku zamówień współfinansowanych z funduszy UE (na lata 2021–2027), zasada konkurencyjności ma zastosowanie, gdy wartość zamówienia przekracza 80 000 zł netto.
- **Optymalizacja kosztów i jakości:** Nowe podejście do zamówień kładzie nacisk na analizę kosztów i korzyści, co pozwala na uzyskanie najlepszych efektów z poniesionych nakładów, często przy zwiększonej konkurencji.

Zmiany te mają na celu nie tylko uproszczenie procedur, ale przede wszystkim doprowadzenie do sytuacji, w której więcej firm ma realną możliwość uczestniczenia w przetargach.

Umieszczanie tego typu leków w pakiecie mieszanym lekowym stoi w oczywistym przeciwieństwie do zasad PZP.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie nr 22

Dotyczy Pakietu 1 poz.244

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat w dawce 500mg? Nie ma na rynku dostępnej dawki 50mg.

**Odpowiedź:** Zamawiający doprecyzowuje, że chodzi o **500 mg**. Zamawiający dokonał odpowiedniej **modyfikacji w zadaniu nr 1**.

**W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 1.**

### Pytanie nr 23

Dotyczy Pakietu 1 poz.287

Prosimy o dopuszczenie do wyceny 150 opak., a 10 amp.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie nr 24

Dotyczy Pakietu 1 poz.328

W związku z brakami na rynku opisanego preparatu - prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Somatostatina Hikma 3mg/2ml\*3+3fiol MZ, z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

### Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu 1 poz.342

W związku z zakończoną produkcją oraz zakończeniem ważności dopuszczenia do obrotu na terenie RP, prosimy o wykreślenie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał **modyfikacji w zadaniu nr 1 poprzez usunięcie pozycji 342**.

**W Załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 1.**

### Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu 1 poz.372

Prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu Tormexal Forte maść 20g FARMINA.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu 16 poz.48

Prosimy o dopuszczenie do wyceny 300 opak., a 10 worków.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

### Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu 17 poz.3

W związku ze stałą zmianą sposobu konfekcjonowania, prosimy o dopuszczenie do wyceny preparatu \* 10 amp., z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

### Pytanie nr 29

Dotyczy Pakietu 29 poz.29,30

Prosimy o dopuszczenie do wyceny, a 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



**Pytanie nr 30**

Dotyczy Pakietu 29 poz.48, 49

Prosimy o dopuszczenie do wyceny, a 5 amp. z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań handlowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w przeliczeniu zgodnie z regułą matematyczną do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 31**

Czy w Zadanie nr 35 poz. 3 i 4 Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 32**

Czy w Zadanie nr 35 poz. 3 i 4 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku o tej samej postaci w zakresie jednej substancji czynnej pochodziły od jednego producenta?

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

**Pytanie nr 33**

Czy w Zadanie nr 35 poz. 1 i 2 Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania u osób dorosłych oraz dzieci w wieku od jednego miesiąca w następujących sytuacjach klinicznych:

- Leczenie ostrych stanów zagrożenia życia wymagających podania glikokortykosteroidów m.in. wstrząs o różnej etiologii, obrzęk mózgu, obrzęk krtani i strun głosowych, ostre odczynny uczuleniowe, ciężkie stany spastyczne oskrzeli, tj. stan astmatyczny, dychawica oskrzelowa w przebiegu zakażenia, przewlekły nieżyt oskrzeli, przełomy w chorobie Addisona.

- Sytuacje kliniczne wymagające zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) łagodzenia objawów choroby podstawowej lub jej powikłań.

- Profilaktyka nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.

- Profilaktyka i leczenie powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 34**

Czy w Zadanie nr 1 poz. 247 (Metoclopramid) Zamawiający wymaga produktu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną po zmieszaniu z 0,9 % sodu chlorkiem, 5 % dekstrozą, roztworem Ringera z mleczanami i 4 % dekstrozą w 0,18 % sodu chlorku przez 48 godzin w temperaturze 15–25°C w sztucznym świetle i przez 48 godzin w temperaturze 5 (±3) °C, przy stężeniu produktu Metoclopramidi hydrochloridum Noridem 0,1 mg/mL. potwierdzonej w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

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

**Pytanie nr 35**

Czy w Zadanie nr 1 poz. 77 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcium chloride DEMO 1g/10ml x10 amp.PL.?

Informujemy, że w resuscytacji krążeniowo-oddechowej (CPR) należy rozważyć podanie jednorazowej dawki 10 ml (10% w/v), zgodnie z algorytmem zalecanym przez Europejską Radę Resuscytacji (ERC) i Radę Resuscytacji (w Wielkiej Brytanii).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 36**

**w SWZ:**

Pkt. XVIII.1 – termin dostaw na cito (kryterium oceny ofert): Czy Zamawiający zmieni określony w tym kryterium termin dostaw „na cito” z 6 godzin na minimum 12 godzin i odpowiednie zwiększy liczbę godzin punktowanych? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl  
konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które różnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie nr 37**

##### **Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:**

Czy Zamawiający wykreśli par. 2.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 5 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa, udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.3 wprowadza jednostronny tryb 'odmowy przyjęcia towaru', który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna 'odmowa przyjęcia' może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wykreśli par. 2 ust. 3, natomiast przewiduje możliwość ustosunkowania się przez wykonawcę do reklamacji i oczekuje jej rozpatrzenia w porozumieniu z Zamawiającym.

#### **Pytanie nr 38**

##### **Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:**

Czy Zamawiający wykreśli par. 5.4? Dostarczanie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji - i to w terminie 8 (sic) godzin lub 24 godzin - nie jest możliwe do spełnienia. Zapis ten oznacza z perspektywy Wykonawcy, że każdą reklamację musi natychmiast uznać za zaakceptowaną, gdyż niezależnie od jej faktycznego wyniku, od razu musi dostarczyć ten sam towar zastępczy. Powyższe powoduje, że niemożliwa jest jakakolwiek kalkulacja kosztów dostaw, a tym samym ceny – jeśli Wykonawca z doświadczenia przyjmuje, że zasadne są reklamacje co do np. 1% towaru, tutaj musi przyjąć, że zasadne będą reklamacje wobec 100% towaru. Skoro bowiem każde zgłoszenie reklamacji oznacza jej natychmiastowe uznanie i dostawę towaru zastępczego, to nie można inaczej kalkulować ryzyka dostaw i ich kosztów. Nie zawsze też będzie możliwe późniejsze zaliczenie tego towaru na poczet nowej dostawy (np. pod koniec obowiązywania umowy).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiający precyzuje, że chodzi tutaj o zabezpieczenie towaru na czas rozpatrzenia reklamacji, na której rozpatrzenie wykonawca ma 7 dni. Dostarczenie towaru zastępczego nie oznacza w żadnym wypadku uznania reklamacji za zasadną, a jedynie zabezpiecza potrzeby zamawiającego na czas jej rozpatrzenia. Jeżeli sytuacja taka nastąpi pod koniec obowiązywania umowy, to strony będą indywidualnie rozpatrywać taki przypadek.

#### **Pytanie nr 39**

##### **Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:**

Czy Zamawiający w par. 5.5 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja – także ilościowa - wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Ze względu na specyfikę zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

#### **Pytanie nr 40**

##### **Załącznik nr 5 do SWZ – Projekt umowy:**

Czy Zamawiający zmieni wartość kar umownych określonych w par. 8.1. tiret drugie poprzez ich naliczanie za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara umowna (prawie 5% dziennie) jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie nr 41**

##### **Zapytania do zadania 16 poz. 44**

„Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyki) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź:** Tak.

#### **Pytanie nr 42**

##### **Zapytania do zadania 16 poz. 44**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”



## Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul. K.K. Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Tak.

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego zmiany wielkości opakowania ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną – od 0,1 do 0,49 należy zaokrąglić w dół, od 0,5 i powyżej – w górę.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora -

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Agata Łuciw