



OKRĘGOWY SZPITAL KOLEJOWY W KATOWICACH
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
40-760 Katowice, ul. Panewnicka 65
tel.: 32 605 35 00, fax: 32 605 35 08
NIP 634-23-05-444 REGON 276267686 NR BDO: 000054612



Jednostka Ochrony Zdrowia
Samorządu Województwa Śląskiego

Znak sprawy: AZP/05/P/2026

Katowice, 27.03.2026 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

dotyczy postępowania o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej „ustawą Pzp”), prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na podstawie art. 132 ustawy Pzp z zastosowaniem procedury, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, pn.:

Dostawa produktów leczniczych

ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej
dnia 25.03.2026 r., nr 2026/S 059-205020

W związku z wniesionymi zapytaniem, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi, dodatkowo Zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

Pytanie 2: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki i odwrotnie?”

Odpowiedź 2: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w zakresie zmiany ampułki na fiolki za wyjątkiem pakietu nr 2 poz. 22 oraz pakietu nr 30 poz. 2.

W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 3: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę pojemnika na ampułkę i odwrotnie? (dotyczy leków do nebulizacji).”

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem

- modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 4: „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 4: W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną gramaturę (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 5: „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 5: Zamawiający dopuszcza wycenę produktu po ostatniej cenie, jednocześnie zaznaczając, że zgodnie z punktem II. 18 SWZ brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej z warunkami zamówienia.

Pytanie 6: „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 6: Zamawiający dopuszcza wycenę produktu po ostatniej cenie, jednocześnie zaznaczając, że zgodnie z punktem II. 18 SWZ brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej z warunkami zamówienia.

Pytanie 7: „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 7: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pytanie nr 8-15 dotyczą pakietu nr 4.

Pytanie 8: poz. 7. „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający akceptuje preparaty dopuszczone do obrotu na terytorium RP, w tym preparaty sprowadzane w ramach importu interwencyjnego.”

Odpowiedź 8: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 9: poz. 16. „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający akceptuje preparaty dopuszczone do obrotu na terytorium RP, w tym preparaty sprowadzane w ramach importu interwencyjnego.”

Odpowiedź 9: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem



OKRĘGOWY SZPITAL KOLEJOWY W KATOWICACH
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
40-760 Katowice, ul. Panewnicka 65
tel.: 32 605 35 00, fax: 32 605 35 08
NIP 634-23-05-444 REGON 276267686 NR BDO: 000054612



Jednostka Ochrony Zdrowia
Samorządu Województwa Śląskiego

- modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 10: poz. 35 „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający akceptuje preparaty dopuszczone do obrotu na terytorium RP, w tym preparaty sprowadzane w ramach importu interwencyjnego.”

Odpowiedź 10: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 11: poz. 37 „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający akceptuje preparaty dopuszczone do obrotu na terytorium RP, w tym preparaty sprowadzane w ramach importu interwencyjnego.”

Odpowiedź 11: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 12: poz. 45 „Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający akceptuje preparaty dopuszczone do obrotu na terytorium RP, w tym preparaty sprowadzane w ramach importu interwencyjnego.”

Odpowiedź 12: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 13: poz. 2 „Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji nr 2 i 3, Zamawiający wymaga, aby preparaty o tej samej substancji czynnej (Ornithini aspartas) pochodziły od jednego producenta.”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 14: poz. 3 „Prosimy o potwierdzenie, że w pozycji nr 2 i 3, Zamawiający wymaga, aby preparaty o tej samej substancji czynnej (Ornithini aspartas) pochodziły od jednego producenta.”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 15: poz. 35 „Prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania preparatów o innej wielkości opakowania, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym, zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.”

Odpowiedź 15: W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną gramaturę (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę innej wielkości opakowania z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w

kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 16: „Czy w Pakiet 2 poz. 104 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 16: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 17: „Czy w Pakiet 2 poz. 104 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany hydrocortison posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalniki?”

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 18: „Czy w Pakiet 2 poz. 33 (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 0,1 mg/mL. potwierdzonej w CHPL?”

Odpowiedź 18: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 19: „Czy w Pakiet 2 poz. 30 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 19: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 20: „Czy w Pakiet 4 poz. 13 i 14 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do:

- Leczenia ostrych stanów zagrożenia życia wymagających podania glikokortykosteroidów m.in. wstrząs o różnej etiologii, obrzęk mózgu, obrzęk krtani i strun głosowych, ostre odczyny uczuleniowe, ciężkie stany spastyczne oskrzeli, tj. stan astmatyczny, dychawica oskrzelowa w przebiegu zakażenia, przewlekły nieżyt oskrzeli, przełomy w chorobie Addisona.
- Sytuacji klinicznych wymagających zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) łagodzenia objawów choroby podstawowej lub jej powikłań.
- Profilaktyki 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.
- Profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.”

Odpowiedź 20: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 21: „Czy w Pakiet 8 poz. 9 i 10 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 21: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 22: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiet 2 poz. 52 (Bisoprolol) do oddzielnego pakietu w celu umożliwienia przystąpienia do przetargu większej ilości wykonawców i zaoferowania korzystnych ofert jakościowych i cenowych?”

Odpowiedź 22: Zamawiający zgodnie z punktem II.5 SWZ nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z ustalonych w SWZ pakietów w trakcie procedury przetargowej.

Pytanie 23: „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 zamieszczona 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 23: W przypadku wystąpienia na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek), niż umieszczono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań tabletek, ampułek, fiolek z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 24: „Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?”

Odpowiedź 24: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 25: „Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek, amp-strz zamiast fiolek i odwrotnie ?”

Odpowiedź 25: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 26: „Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?”

Odpowiedź 26: Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji w przypadku, gdy produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja. Jednocześnie wskazuje, że zgodnie z punktem II. 18 SWZ brak wyceny danej pozycji formularza cenowego lub adnotacja o tym, że wykonawca nie jest w stanie zagwarantować stałości ceny – są równoważne z niezaoferowaniem danej pozycji, co spowoduje odrzucenie oferty, jako niezgodnej z warunkami zamówienia.

Pytanie 27: „Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?”

Odpowiedź 27: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Pytanie 28: „Dotyczy pakietu nr 1 poz. 22

Czy Zamawiający wymaga wyceny jedyne go zarejestrowanego i dostępnego produktu na terenie RP i nieposiadającego jednorazowej zgody Ministra Zdrowia: Somatostatin, 3mg, prz.d/sp.roz.d/wst.1fiol na dopuszczenie do obrotu w ramach procedury importu interwencyjnego (art. 4, ust. 8 ustawy Prawo farmaceutyczne)?”

Odpowiedź 28: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 29: „Dotyczy pakietu nr 1 poz. 22 Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Somatostatinum posiadał udokumentowane wskazania do stosowania w Charakterystyce Produktu Leczniczego ?”

Odpowiedź 29: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Niemniej Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem -

modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 30: „Dotyczy pakietu nr 4 poz. 32. 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?”

Odpowiedź 30: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Oczekuje zaoferowania preparatu odpowiadającego charakterystyce określonej w SWZ.

Pytanie 31: „Dotyczy pakietu nr 4 poz. 32. Czy Zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?”

Odpowiedź 31: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Oczekuje zaoferowania preparatu odpowiadającego charakterystyce określonej w SWZ.

Pytanie 32: „Dotyczy pakietu nr 4 poz. 15. Czy Zamawiający wymaga preparatu lekowego w formie liposomalnej?”

Odpowiedź 32: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ. Oczekuje zaoferowania preparatu odpowiadającego charakterystyce określonej w SWZ.

Pytanie 33: „Do §2 ust. 6 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 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 §2 ust. 6 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie 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 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.”

Odpowiedź 33: Zamawiający nie wyraża zgody za zaproponowaną zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 34: *„Do §10 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust.3 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 34: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowienia § 10 ust. 3 projektowanych postanowień umowy

Pytanie 35: *„Dot. pakietu 2 poz. 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Escitalopramum 5 mg w postaci tabl. ulegającej rozpadowi w jamie ustnej ?*

Escitalopramum 5 mg w postaci tabl. w chwili obecnej nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 35: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 36: *„Dot. pakietu 2 poz. 66 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Cefazolinum w postaci fiolki ?*

Cefazolinum w postaci amp. nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 36: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 37: *„Dot. pakietu 2 poz. 67 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Cefotaximum w postaci fiolki ?*

Cefotaximum w postaci amp. nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 37: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 38: *„Dot. pakietu 2 poz. 68 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Ceftazidimum w postaci fiolki ?*

Ceftazidimum w postaci amp. nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 38: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 39: „Dot. pakietu 2 poz. 69 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Ceftriaxonum w postaci fiolki ?

Ceftriaxonum w postaci amp. nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 39: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 40: „Dot. pakietu 2 poz. 70 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Cefuroximum w postaci fiolki ?

Cefuroximum w postaci amp. nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 40: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 41: „Dot. pakietu 2 poz. 104 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie Hydrocortisonum w postaci fiolki ?

Hydrocortisonum w postaci amp. nie występuje na rynku.”

Odpowiedź 41: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji

Pytanie 42: „Dot. pakietu 8 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Carbo Medicinalis VP tabl. w dawce 0,3 G ?”

Odpowiedź 42: Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane rozwiązanie. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnach: „Nazwa handlowa, postać, dawka, wielkość opakowania, producent, numer GTIN produktu leczniczego” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 43: „Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu poz. 41 z pakietu nr 4, Pozytywna odpowiedź pozwoli na przystąpienie szerszemu gronu Wykonawców.”

Odpowiedź 43: Zamawiający zgodnie z punktem II.5 SWZ nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z ustalonych w SWZ pakietów w trakcie procedury przetargowej.

Z uwagi na fakt, iż udzielone odpowiedzi mogą wymagać od Wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się z nimi i przygotowanie ofert, **termin składania ofert** zostaje przedłużony **do dnia 8.04.2026**

**OKRĘGOWY SZPITAL KOLEJOWY W KATOWICACH**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

40-760 Katowice, ul. Panewnicka 65

tel.: 32 605 35 00, fax: 32 605 35 08

NIP 634-23-05-444 REGON 276267686 NR BDO: 000054612

Jednostka Ochrony Zdrowia
Samorządu Województwa Śląskiego

r. do godziny **9.00**, tak samo termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie **9.05** oraz odpowiednio termin związania ofertą do dnia: **06.07.2026 r.**

Stosownym zmianom ulega Ogłoszenie o zamówieniu.

Zatwierdzono:

Dyrektor
Okręgowego Szpitala Kolejowego
w Katowicach – s.p.z.o.o.
Adam Trzebinczyk