

Suwałki, dnia 06/08/2026r.

L.dz. SZW.DZI.262.540/47/PN/MN/2026

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 47/PN/MN/2026**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

**Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.:
Dostawa leków stosowanych w ramach chemioterapii dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w
Suwałkach cz. II**

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2026, poz. 793.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1 – Dotyczy Pakietu 76 poz. 1, 3, 5, 7

W związku z brakiem na rynku opakowań konfekcjonowanych x 14 kapsulek, zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny opakowań x 21 kapsulek. W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie liczby opakowań jakie należy wycenić w poszczególnych pozycjach.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 – Dotyczy Pakietu 79 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli preparat konfekcjonowany x 28 tabl. powlekanych w liczbie 5 opak.? Tylko taka wielkość opakowania handlowego jest dostępna na rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3 – Dotyczy Pakietu 79 poz. 3

W związku z zakończoną produkcją, wykreśleniem z list refundacyjnych prosimy o wykreślenie pozycji.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 2

Pytanie 1. Dotyczy § 3 ust. 4 pkt. 2 wzoru umowy – dostawy na cito

Z uwagi na fakt, że wymienione produkty lecznicze w części nr część 54, 89, 100 nie są lekami na tzw. „ratunek życia” i nie wymagają dostaw „na cito” w terminie 12 godzin, również w dni nie będące dniami roboczymi, ze względu na specyfikę i konieczność planowania podania z wyprzedzeniem, proszę o potwierdzenie, że zapisy § 3 ust. 4 pkt. 2 wzoru umowy nie będą miały zastosowania w stosunku do części nr 54, 89, 100.

Ponadto, magazyn centralny Wykonawcy pracuje od poniedziałku do piątku w godzinach 7:30 do 17:00, a w dniach wolnych od pracy, tj. sobota oraz niedziela, a także w dni świąteczne, magazyn jest nieczynny.

Zapis umowy w obecnym brzmieniu dla wyżej wymienionych leków wprowadza nieproporcjonalne ograniczenie w stosunku do obiektywnych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o potwierdzenie, iż w razie wystąpienia takich okoliczności jak brak statusu refundacyjnego leku, wstrzymanie lub wycofanie produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestanie produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00
<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,
nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899



Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika nastąpi rozwiązanie umowy za porozumieniem stron z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 3. Dotyczy § 7 ust. 3 wzoru umowy – rozliczanie kar

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisu w umowie dotyczącej sposobu rozliczania kar umownych dla części nr 54, 89, 100?

Zgodnie § 7 ust. 3 wzoru umowy Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kwoty kar umownych bezpośrednio przy zapłacie faktury VAT dotyczącej realizacji tego zamówienia lub kolejnych zamówień.

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.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4. Dotyczy § 7 ust. 1 pkt. 1 wzoru umowy – kary umowne

Czy Zamawiający zgodzi się w § 7 ust. 1 pkt. 1 wzoru umowy na zmianę kary umownej wynoszącej 10 % wartości brutto umowy, wskazanej w § 4 ust. 1 umowy na karę wynoszącą 10% wartość brutto niezrealizowanej części umowy odnoszącej się do danego zadania?

Mając na uwadze wytyczne UZP i wypracowane stanowisko KIO w którym określając wysokość kar umownych, Zamawiający powinien kierować się zdrowym rozsądkiem. Zbyt restrykcyjne kary umowne w połączeniu z wynikającą z ustawy o finansach publicznych koniecznością ich dochodzenia przez zamawiającego może prowadzić nie tylko do negatywnych konsekwencji dla wykonawcy, ale być powodem niemożności zrealizowania zamówienia. Powyższy zapis w brzmieniu przewidującym karę umowną zamówienia również prawidłowo zrealizowanego pozostaje w sprzeczności funkcją kary umownej określonej przez przepisy kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5. Dotyczy § 6 ust. 1 wzoru umowy – reklamacje

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 6 ust. 1 wzoru umowy na dostarczenie asortymentu wolnego od wad ilościowych lub jakościowych do 3 dni roboczych od chwili zgłoszenia reklamacji?

Standardowy termin rozpatrzenia reklamacji to 14 dni kalendarzowych.

Zgodnie z prawem cywilnym przed usunięciem wad wykonawca obowiązany jest do zbadania zasadności reklamacji. Wykonanie wszystkich czynności związanych z procesem reklamacji (wykonanie wewnętrznych czynności sprawdzających prawidłowość dostawy oraz przygotowanie towaru) w terminie 1 dnia roboczego jest niemożliwe do wykonania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Dot. Części nr 13; Części nr 42 poz. 1, 2; Części nr 47 poz. 1-5; Części nr 56 poz. 1, 2; Części nr 62 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dot. zapisów SWZ

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego z importu, dopuszczonego do obrotu w Polsce na zgodę MZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Dot. Części nr 30

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 10 fiolek z przeliczeniem ilości na 6 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dot. Części nr 48 poz. 1, 2;

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w postaci kapsułki dojelitowej twardej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dot. Części nr 61 poz. 1-4;

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w postaci kapsułki twardej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Dot. Części nr 71 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 30 szt. z przeliczeniem ilości na 6 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Dot. Części nr 71 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 60 szt. z przeliczeniem ilości na 1 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Dot. Części nr 76 poz. 1, 3, 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 21 kapsulek z przeliczeniem ilości na 2 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Dot. Części nr 76 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 21 kapsulek z przeliczeniem ilości na 1 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dot. Części nr 77 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 2 fiołki z przeliczeniem ilości na 125 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dot. Części nr 80 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 30 szt. z przeliczeniem ilości na 19 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 Dot. Części nr 80 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w op. a' 30 szt. z przeliczeniem ilości na 23 op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Dot. Części nr 84 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego w postaci koncentratu do sporządzania r-ru do infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Dot. Części nr 96 poz. 2

Ze względu na to, iż na rynku brak produktu w dawce 1mg spełniającego opisane przez Zamawiającego wymagania, prosimy o wykreślenie poz. 2 z Części nr 96. Umożliwi to przystąpienie do przetargu oferentom spełniającym wymagania opisane w poz. 1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez dopuszczenie wystawiania faktur zawierających wyłącznie numer zamówienia, bez obowiązku wskazywania numeru umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawienie faktury VAT jeden dzień przed realizacją dostawy, zgodnie z obowiązującymi przepisami podatkowymi, pod warunkiem że faktura będzie dotyczyć zamówionego towaru dostarczanego następnego dnia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 5

Pytanie 1 Pakiet nr 63-poz. nr 1,2 - Nintedanibum-

prosimy Zamawiającego o podanie programu lekowego w jakim będzie stosowany lek Nintedanib

Odpowiedź: B.87 ; B.135

Pytanie 2 Do §6 ust.4, 5 projektu umowy.

Z uwagi na to, że proces reklamacyjny wymaga dodatkowych czynności, to prosimy wydłużenie okresu dostarczenia towaru wolnego od wad czy uzupełnienia ilości dla dostaw zwykłych do 2 dni od jej złożenia, a dla dostaw pilnych do 24 godzin.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3. Do §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części umowy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 .Do §7 ust. 1 pkt 2) i 3) wzoru umowy.

Jakimi obiektywnymi względami uzasadnione jest obliczanie kary umownej za opóźnienie jako procentu od całej wartości danego przedmiotu umowy, skoro opóźnienie dotyczyłoby tylko pewnej części? Jednocześnie prosimy o rozważenie możliwości zmiany zapisu §7 ust.1 pkt 2) i 3) projektu umowy poprzez karę w wysokości np. 0,1% dziennie ale liczonej od wartości NIEDOSTARCZONEGO przedmiotu zamówienia, ewentualnie w wysokości 0,01% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia w trybie pilnym za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 .Do §7 ust. 1 pkt 4) i 5) wzoru umowy.

Jakimi obiektywnymi względami uzasadnione jest obliczanie kary umownej za opóźnienie jako procentu od całej wartości danego przedmiotu umowy, skoro opóźnienie w realizacji złożonej reklamacji dotyczyłoby tylko pewnej części? Jednocześnie prosimy o rozważenie możliwości zmiany zapisu §7 ust.1 pkt 4) i 5) projektu umowy poprzez karę w wysokości np. 0,1% dziennie ale liczonej od wartości NIEDOSTARCZONEGO przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji, ewentualnie w wysokości 0,01% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia podlegające a zamówionego w trybie pilnym za każdą godzinę zwłoki?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 .Do §7 ust.1 pkt 6 wzoru umowy.

Prosimy o zrezygnowanie z naliczenia kary w wysokości 500 zł przy dokonaniu zamówienia zastępczego ponieważ pozostała część zapisu umowy w §3 ust.5 zobowiązuje już wykonawcę do pokrycia różnicy w cenie wynikającej z dokonania zakupu u innego kontrahenta.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 .Do §7 ust.1 pkt 7 projektu umowy.

Ze względu na niejednoznaczność zapisu prosimy o wyjaśnienie, co zamawiający rozumie pod pojęciem :”...zamówienia nie pochodzącego z bieżącej produkcji”?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że przez pojęcie „przedmiot zamówienia nie pochodzący z bieżącej produkcji” rozumie produkty lecznicze pochodzące z serii, których termin ważności jest na tyle krótki, że nie zapewnia możliwości ich pełnego wykorzystania zgodnie z przeznaczeniem, bądź produkty pochodzące z serii wycofanych z bieżącego obrotu przez producenta, mimo że nadal pozostają formalnie ważne.

Intencją Zamawiającego jest otrzymywanie produktów leczniczych pochodzących z aktualnie prowadzonej produkcji i znajdujących się w bieżącym obrocie handlowym, zapewniających ich bezpieczne i racjonalne wykorzystanie w procesie leczenia pacjentów.

Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że zapis ten należy interpretować łącznie z pozostałymi postanowieniami SWZ i umowy dotyczącymi wymaganego terminu ważności produktów leczniczych.

Pytanie 8 .Do §7 ust.1 pkt 10 projektu umowy.

Prosimy o usunięcie zapisu §7 ust.1 pkt 10 projektu umowy, ponieważ §7 ust.1 pkt 4 zawiera już karę z tytułu złożonej reklamacji.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9 . Do §9 ust.6 wzoru umowy:

Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 ust. 6 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10. Do rozdziału 6 SWZ, a w umowie §2 ust. 1 projektu umowy.

Ze względu na rozbieżności w zapisach w terminie obowiązywania umowy (pkt 6 swz – 12 miesięcy, a w zapisie umowy w §2 ust.1 – 24 miesiące) to prosimy o podanie terminu ostatecznego, prawidłowego.

Odpowiedź: 12 - miesięcy

UCZESTNIK 6

Pytanie 1

„Czy zamawiający wymaga w pakiecie 56, aby dawka 100mg leku Imatynib była podzielna, w celu zapewnienia jak najlepszego dostosowania dawki chemioterapeutyku do potrzeb pacjenta?”

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2.

„Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie 56 produkt Imatynib nie posiadał szczególnych wymagań dotyczących sposobu przechowywania z uwagi na fakt, że lek przepisywany jest w leczeniu ambulatoryjnym , transportowany przez pacjenta, a brak zaleceń co do warunków przechowywania gwarantuje stabilność chemiczną leku i tym samym bezpieczeństwo pacjenta/ oraz produkt w dawce 100mg był podzielny na dwie równe dawki.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 61 wymaga blistra perforowanego typu peel open podzielnego na pojedyncze dawki, gdzie każda dawka oznaczona jest odpowiednim dniem tygodnia oraz posiada możliwość oderwania folii i otwarcia bez wyciskania a tym samym naruszenia kapsułki wewnątrz? Zgoda na powyższe ograniczy ryzyko deformacji lub złamania/zniszczenia kapsułki.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4.

Czy zamawiający w pakiecie 61 wymaga, aby blister leku Lenalidomid posiadał oznaczenia poszczególnych dni tygodnia, tak aby pacjent miał pewność przyjęcia każdej kolejnej dawki?

Odpowiedź: Tak

UCZESTNIK 7

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 24,52,75,83,86,101,105

Zamawiający w § 3 ust. 4) lit. 2)projektu umowy zastrzegł, iż:

2) 12 godzin od chwili złożenia zamówienia – w trybie pilnym, z zastrzeżeniem „na CITO – ratunek życia”.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, minimalny czas dostawy

„na cito” wynosi 12 godzin od poniedziałku do piątku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę „cito” do 12 godzin od poniedziałku do piątku od momentu złożenia zamówienia dla asortymentu nie będącego lekami na ratunek życia znajdującego się w zadaniu nr 24,52,75,83,86,101,105?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Wnosimy o wyjaśnienie, na jaki okres zostanie zawarta umowa z Wykonawcą.

Pomiędzy treścią Rozdziału 6 SWZ, a postanowieniami § 2 ust. 1 Projektu Umowy występuje rozbieżność dotycząca terminu jej obowiązywania. Prosimy o wskazanie prawidłowego terminu oraz ujednolicenie dokumentów zamówienia.

Odpowiedź: 12 miesięcy

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu § 6 ust. 4,5 jak niżej:

4. W przypadku zaistnienia okoliczności, o których mowa w ust. 3 w stosunku do towarów dostarczanych w trybie normalnym, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt przedmiotu zamówienia odpowiednio: w żądanej ilości, pełnowartościowego lub spełniającego wymagania Zamawiającego określone w załączniku nr ____ do umowy – w terminie do 3 dni roboczych (poniedziałek – piątek) od daty zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji lub udzielić Zamawiającemu pisemnej odpowiedzi zawierającej uzasadnienie nie uznania reklamacji.

5. W przypadku zaistnienia okoliczności, o których mowa w ust. 3 w stosunku do towarów dostarczanych w trybie pilnym, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt przedmiotu zamówienia odpowiednio: w żądanej ilości, pełnowartościowego lub spełniającego wymagania Zamawiającego określone w załączniku nr ____ do umowy – w terminie do 1 dnia roboczego od daty zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji lub udzielić Zamawiającemu pisemnej odpowiedzi zawierającej uzasadnienie nie uznania reklamacji.

Rzetelne rozpatrzenie zgłoszenia reklamacyjnego wymaga przeprowadzenia odpowiednich procedur weryfikacyjnych, w tym m.in. uzyskania wyjaśnień od przewoźnika (firmy kurierskiej) dostarczającego leki/towar lub przeprowadzenia kontroli jakościowej kwestionowanego produktu. Dopiero po potwierdzeniu zasadności reklamacji możliwe jest uruchomienie procesu logistycznego i dostarczenie wolnego od wad przedmiotu zamówienia. Wykonanie pełnej procedury reklamacyjnej i dostawczej w terminie krótszym niż proponowany jest obiektywnie niemożliwe z przyczyn technologicznych i logistycznych, a zaproponowane terminy zabezpieczają interesy obu stron, gwarantując jednocześnie sprawne usunięcie ewentualnych nieprawidłowości.

Odpowiedź: tak.

UCZESTNIK 8

Pytanie 1

Czy Zamawiający w par. 3.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej. Wykonawca nie może także w formie elektronicznej „potwierdzić” złożenia zamówienia – w takiej formie zamówienie musi złożyć Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.11? procedurę reklamacyjną reguluje par. 6. Brak podstaw, aby wprowadzać dwutorową procedurę – reklamacji, oraz „odmowy odbioru towaru”. Wykonawca zwraca uwagę, że zgodnie z KC ma prawo ustosunkowania się do reklamacji i może ją odrzucić, gdy jest niezasadna. Odesłanie towaru będzie w tym wypadku faktem dokonany, co naraża Wykonawcę na rażącą stratę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający w par. 6.4 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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający w par. 6.5 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: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający w par. 7.1.2 zamiast naliczania kar umownych za godzinę, naliczać je będzie za dzień zwłoki, np. w wysokości 0,2% dziennie? Obecne kary ustalone są w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający w par. 7.1.3 zamiast naliczania kar umownych za godzinę, naliczać je będzie za dzień zwłoki, np. w wysokości 0,2% dziennie? Obecne kary ustalone są w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający w par. 7.1.6 zamiast naliczania kar kwotowych (500zł), naliczać je będzie w odniesieniu do wartości zakupu zastępczego np. w wysokości 0,2% wartości tego zakupu? Obecne kary ustalone są w wysokości rażąco wygórowanej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8.

Czy w par. 9.4 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT, to jest bez konieczności podpisywania aneksu? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9.

Czy w zakresie Części nr 49 pozycji 1 i 2 Zamawiający dopuści wycenę leku Dupilumabum również w postaci wstrzykiwaczy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Dotyczy zapisów umowy §7:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o modyfikację zapisów dotyczących podstawy naliczania kar umownych w pkt 2), 3), 4) oraz 5). Proponujemy zastąpienie sformułowania „wartości brutto umowy, wskazanej w § 4 ust. 1 umowy” sformułowaniem: „wartości brutto zamówienia, którego dotyczy zwłoka”.

Uzasadnienie:

Przedstawiona w projekcie umowy konstrukcja prawna, zakładająca naliczanie kar od całkowitej wartości kontraktu za uchybienia terminowe o charakterze częściowym, generuje rażąca dysproporcję świadczeń stron. Uzależnienie wysokości sankcji od wartości konkretnego, opóźnionego zamówienia w pełni zabezpieczy interesy Zamawiającego o charakterze dyscyplinującym, zapewniając jednocześnie ekwiwalentność i rynkowy charakter postanowień umownych.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Odnosnie pkt 6. Prosimy o zmniejszenie kary do wysokości 300 zł

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 .Dotyczy Umowy

Czy Zamawiający w par 6 p. 4 wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych?

Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. 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: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 Dotyczy PAKIET NR 94

Czy Zamawiający dopuści postać omalizumab w formie roztworu do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu i/lub ampulko-strzykawce 150 mg/1 ml i 75mg/0,5mg, produktu znajdującego się w aktualnym obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 17 czerwca 2026 r. w sprawie

wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 1 lipca 2026?

Odpowiedź: TAK

UCZESTNIK 11

Pytanie 1

Czy w sytuacji zmiany numeru GTIN w czasie trwania umowy Zamawiający uzna za nieistotną zmianę numeru GTIN produktu leczniczego, pod warunkiem jednoczesnego zachowania wszystkich pozostałych parametrów tj.: substancji czynnej, substancji pomocniczych, dawki, postaci?

Tym samym czy Zamawiający dopuści możliwość aneksowania umowy w tym zakresie?

UZASADNIENIE

Zgodnie z art. 454 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych /dalej pzp/ zmiana umowy jest istotna, jeżeli powoduje, że charakter umowy zmienia się w sposób istotny w stosunku do pierwotnej umowy, w szczególności jeżeli zmiana wprowadza warunki, które gdyby zostały zastosowane w postępowaniu o udzielenie zamówienia, to wzięliby lub mogliby wziąć w nim udział inni wykonawcy lub przyjęte zostałyby oferty innej treści, narusza równowagę ekonomiczną stron umowy na korzyść wykonawcy w sposób nieprzewidziany w pierwotnej umowie, w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy lub polega na zastąpieniu wykonawcy, któremu zamawiający udzielił zamówienia, nowym wykonawcą.

Zmiana numeru GTIN nie spełnia żadnej z przesłanek określonych w art. 454 ust. 2 pzp.

Zmiana numerów GTIN nie wpływa na charakter ani zakres świadczenia – przedmiotem Umowy pozostają te same produkty lecznicze, o niezmiennych właściwościach terapeutycznych. Zmiana ta nie wywołuje również żadnych skutków finansowych dla stron Umowy.

Ponadto należy wskazać, że numer GTIN stanowi element systemu identyfikacji towarów w obrocie gospodarczym (w szczególności w obszarze logistyki, dystrybucji oraz rozliczeń), a nie parametr określający właściwości produktu.

W orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej ugruntowany jest pogląd, iż o istotności zmiany decyduje jej wpływ na zakres zobowiązania stron. Zmiany o charakterze technicznym lub formalnym, które nie wpływają na sposób realizacji świadczenia ani jego zakres, nie stanowią istotnej zmiany umowy.

Mając na uwadze powyższe, należy uznać, że zmiana numerów GTIN – przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów określonych w Umowie oraz dokumentacji postępowania – ma charakter nieistotny w rozumieniu art. 454 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, a tym samym może zostać wprowadzona w drodze aneksu, bez naruszenia przepisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych dotyczących zmiany umowy.

Odpowiedź: TAK – pod warunkiem, że zmieniony GTIN będzie w wykazie leków refundowanych w obwieszczeniu MZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż działając na podstawie art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2026 r. poz. 793.), informuje o dokonaniu zmian w zapisach SWZ w następującym zakresie terminu składania i otwarcia ofert:

- składania ofert, z dnia 2026-08-06 godz. 12:00 na dzień 2026-08-14 godz. 12:00.
- otwarcia ofert, z dnia 2026-08-06 godz. 13:00 na dzień 2026-08-14 godz. 13:00.
- Związania ofertą z dnia 04/11/2026r. na 11/11/2026r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie ulega zmianie miejsce składania i otwarcia ofert.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania, zostały zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania www.e-propubli.co.pl Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 47/PN/MN/2026 z dnia 07/07/2026r.

Z poważaniem

Adam Szałanda

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach