



Sz.S.POO.SZP.3810.45.2026

Brzozów, dnia 09.07.2026 r.

**Dotyczy postępowania**  
**o udzielenie zamówienia publicznego:**  
**Dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych**  
**Sygn. sprawy Sz.S.POO.SZP.3810.45.2026**

W związku z pytaniami złożonymi w niniejszym postępowaniu przez Wykonawców, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

**Pytanie nr 1**

Dot. zad. nr 2 (Argipressine)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie leku w postaci roztworu do wstrzykiwań gdzie 1 op. = 10 amp.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku w postaci roztworu do wstrzykiwań gdzie 1 op. = 10 amp., z zachowaniem przeliczenia ilości.

**Pytanie nr 2**

Dotyczy pakietu nr 2: Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt z argipresyną nie był ograniczony w Chpl zapisem o stabilności fizykochemicznej roztworu po rozcieńczeniu do 18 godzin w temperaturze pokojowej?

Uzasadnienie:

Stabilność roztworu argipresyny po rozcieńczeniu w temperaturze pokojowej ma bezpośredni wpływ na organizację pracy personelu i ekonomikę terapii. Produkty, których Charakterystyka Produktu Leczniczego przewiduje krótką trwałość po rozcieńczeniu (np. ograniczenie do 18 godzin), wymuszają częstą wymianę strzykawek i zestawów infuzyjnych, co generuje dodatkowe koszty związane z materiałami jednorazowymi, rozcieńczalnikami i czasem pracy personelu medycznego. W praktyce klinicznej na oddziałach intensywnej terapii standardem jest prowadzenie nieprzerwanego wlewu przez co najmniej 24 godziny z jednej strzykawki. Ograniczenia czasowe krótsze niż doba zwiększają liczbę manipulacji przy pacjencie, podnoszą ryzyko błędów przy podawaniu leku oraz obciążają zespół pielęgniarski.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 3**

Część nr 2 - Argipressine - Czy przez wskazaną w SWZ postać leku, Zamawiający rozumie także roztwór do wstrzykiwań, który analogicznie jak koncentrat przed podaniem wymaga rozcieńczenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza lek w postaci roztworu do wstrzykiwań.

**Pytanie nr 4**

Część nr 2 - Argipressine - Czy określenie w CHPL konkretnych godzin stabilności roztworu po rozcieńczeniu, wynikających z przeprowadzonych badań stabilności, jest przez Zamawiającego traktowane jako dane bezpieczeństwa umożliwiające planowe i bezpieczne prowadzenie terapii w warunkach OIT, a nie jako ograniczenie leku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyjaśnia, że sformułowanie pytania zakłada dychotomię, którą Zamawiający – na obecnym etapie postępowania – ani przyjmuje, ani odrzuca, gdyż kwalifikacja prawna i funkcjonalna danego zapisu ChPL nie jest przedmiotem oceny w trybie odpowiedzi na pytania do SWZ, lecz wynika z całokształtu dokumentacji rejestracyjnej produktu leczniczego, ocenianej każdorazowo łącznie z pozostałymi zapisami specyfikacji oraz obowiązującymi przepisami prawa farmaceutycznego. Zamawiający pozostawia zatem powyższe rozróżnienie do indywidualnej interpretacji Wykonawcy, nie wiążąc go z żadnym konkretnym skutkiem dla treści i brzmienia zapisów SWZ, które pozostają bez zmian.

**Pytanie nr 5**

Część nr 2 - Argipressine - Czy Zamawiający dopuści możliwość przeliczenia ilości ampułek w opakowaniu z 5 sztuk na 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści możliwość przeliczenia ilości ampułek w opakowaniu z 5 sztuk na 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań.

**Pytanie nr 6****(dotyczy pozycji nr 3, Część nr 9 Załącznika nr 1 do SIWZ)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do zaoferowania produktu zawierającego maślan sodu w postaci tabletek dojelitowych typu retard o kontrolowanym uwalnianiu zawierających nie mniej niż 500 mg maślanu sodu, wobec wymaganego preparatu zawierającego 150 mg maślanu sodu w postaci granulatu w kapsułkach?

**Uzasadnienie:**

Wymaganie przez Zamawiającego wyłącznie preparatu wykonanego w technologii mikrogranulatu prowadzi do opisu sposobu wykonania produktu, a nie jego właściwości użytkowych.

Zgodnie z art. 99 ustawy Prawo zamówień publicznych przedmiot zamówienia powinien być opisany poprzez wymagania funkcjonalne, użytkowe i jakościowe, chyba że Zamawiający wykaże obiektywną konieczność zastosowania konkretnego rozwiązania technicznego.

Jeżeli różne technologie farmaceutyczne zapewniają osiągnięcie tego samego efektu funkcjonalnego, tj. dostarczenie substancji czynnej do jelita grubego i jej kontrolowane uwalnianie, brak jest podstaw do preferowania jednej technologii kosztem pozostałych.

Opis przedmiotu zamówienia powinien zatem koncentrować się na wymaganym efekcie farmaceutycznym, a nie na konkretnej metodzie jego osiągnięcia.

W ocenie Wykonawcy istotą przedmiotu zamówienia jest zapewnienie pacjentowi skutecznego dostarczenia maślanu sodu do miejsca jego działania, tj. jelita grubego, a nie zastosowanie określonej technologii wytworzenia preparatu.

Technologia farmaceutyczna stanowi jedynie środek służący osiągnięciu zamierzonego efektu terapeutycznego. Z punktu widzenia użytkownika końcowego oraz Zamawiającego znaczenie ma przede wszystkim to, czy preparat zapewnia odpowiednie uwolnienie substancji czynnej w miejscu jej działania, a nie to, czy efekt ten został osiągnięty za pomocą mikrogranulatu, czy innego rozwiązania technologicznego.

W przypadku preparatu oferowanego przez Wykonawcę zastosowana technologia tabletki dojelitowej o kontrolowanym uwalnianiu została opracowana właśnie w celu ochrony maślanu sodu przed przedwczesnym uwolnieniem oraz zapewnienia jego stopniowego uwalniania w jelicie grubym.

Oferowany przez Wykonawcę preparat:

1. zawiera tę samą substancję czynną – maślan sodu
2. zapewnia kontrolowane dostarczanie substancji czynnej w obszarze największych niedoborów (tj. w jelicie grubym), poprzez użycie odmiennej technologii farmaceutycznej niż stosowanej w produkcji mikrogranulatu (tj. dzięki budowie tabletki typu retard i zastosowaniu specjalnej otoczki, która chroni przed uwalnianiem substancji czynnej w żołądku oraz jelicie cienkim) co przekłada się na wysoką efektywność farmaceutyczną.

Ponadto kilkukrotnie wyższa dawka substancji czynnej może skuteczniej niwelować niedobory kwasu masłowego w obszarze niedoborów (zwłaszcza na tle dziennego zapotrzebowania ludzkiego organizmu na tę substancję czynną).

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści produkt w postaci tabletek dojelitowych typu retard o kontrolowanym uwalnianiu zawierających nie mniej niż 500 mg maślanu sodu.

#### **Pytanie 7**

Dotyczy pakietu 2

Zwracamy się 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, nie wymaga.

#### **Pytanie 8**

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:**

Co do zasady należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, jednak zmianę należy każdorazowo uzgodnić z Zamawiającym.

#### **Pytanie 9**

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:**

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 – pod warunkiem zachowania takiego samego profilu uwalniania.

#### **Pytanie 10**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zapytanie 11**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający w części nr 2 dopuści Argipressin, 20 IU/ml; 2ml, roztw.do wstrz., 10 amp- 18 op ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający w części nr 9 poz. 1 wyrazi zgodę na wykreślenie ze względu na zakończoną produkcję ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający w części 9 w poz. 17 dopuszcza wycenę 13 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia SWZ bez zmian.

**Ponadto:**

**Zamawiający dokonuje następujących zmian w Specyfikacji Warunków Zamówienia:**

1. **Punkt VII SWZ** Wykaz oświadczeń i dokumentów składanych wraz z ofertą, Zamawiający dodaje punkt 4 do przedmiotowych środków dowodowych,. Poniżej nowa treść punktu VII SWZ przedmiotowych środków dowodowych:

**Przedmiotowe środki dowodowe****Dotyczy zadań 1 i 7:**

1. Informacja o klasie wyrobu medycznego.
2. Deklaracja lub certyfikat zgodności – adekwatnie do klasy wyrobu.
3. Instrukcja używania wyrobu o której mowa w art. 2 pkt 14 rozporządzenia 2017/745 lub odpowiednio art. 2 pkt 14 rozporządzenia 2017/746;

**Dotyczy zadania nr 2:**

4. ChPL (charakterystyka produktu leczniczego) lub oświadczenie producenta leku określające trwałość produktu leczniczego po rozpuszczeniu/rekonstrukcji.

Przedmiotowe środki dowodowe podlegają uzupełnieniu.

2. **Wzór oferty załącznik nr 1 do SWZ – Część 2.** Zamawiający dodaje zapis w części 2 załącznika nr 1 do SWZ. W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ.

3. **Punkt XXI SWZ opis kryteriów oceny ofert i sposobu oceny ofert,** Zamawiający dodaje zapis dotyczący kryteriów w zadaniu nr 2. Poniżej nowa treść punktu XXI opis kryteriów oceny ofert i sposobu oceny ofert:

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryteriami określonymi poniżej.
2. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty niepodlegające odrzuceniu.
3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najniższą ceną.
4. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone dwie (lub więcej ofert) o takiej samej cenie Zamawiający wezwie wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę.
5. Wykonawcy składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych ofertach.
6. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
7. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertą w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
8. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
9. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 8, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, chyba, że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
10. Kryteria i ich opis:

#### **KRYTERIA OCENY OFERT – DO ZADANIA NR 1, 3-14**

Zamawiający oceni złożone oferty według kryterium: **najniższa cena brutto.**

Zamawiający zastosował kryterium ceny jako jedyne kryterium oceny ofert, ponieważ określił w opisie przedmiotu zamówienia wymagania jakościowe odnoszące się do co najmniej głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia.

Sposób obliczania ceny oferty , jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

**cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek vat = wartość brutto**

Zamawiający uzna za najkorzystniejszą ofertę która posiadać będzie najniższą ceną oraz spełni wszystkie wymogi zawarte w ustawie Prawo zamówień publicznych i specyfikacji warunków zamówienia.

## KRYTERIA OCENY OFERT – DO ZADANIA NR 2

Zamawiający dokona oceny ofert niepodlegających odrzuceniu w Pakiecie nr 2 na podstawie następujących kryteriów:

1. Cena (C) brutto oferty – waga 70%
2. Trwałość (T) produktu leczniczego po rozpuszczeniu/rekonstytucji, potwierdzona w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub w oświadczeniu producenta leku – waga 30%

Punkty w kryterium ceny (C) zostaną obliczone według wzoru:

$$C = (C_{\min} / C_{\text{badana}}) \times 70 \text{ pkt}$$

Punkty w kryterium trwałości (T) zostaną obliczone według wzoru:

$$T = (T_{\text{badana}} / 24\text{h}) \times 30 \text{ pkt}$$

przy czym za Trwałość (T) **równą lub większą niż 24 godziny** Wykonawca otrzyma maksymalną liczbę punktów **30 pkt**.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje Trwałość (T) **mniejszą niż 24 godziny** czyli 23 godziny lub mniej, otrzyma **29 pkt**.

W przypadku, gdy Wykonawca nie określi w ofercie Trwałości (T), Zamawiający przyjmie Trwałość (T) 23 godziny.

Wykonawca zobowiązany jest podać w Formularzu ofertowym deklarowaną trwałość produktu po rozpuszczeniu/rekonstytucji oraz załączyć ChPL lub oświadczenie producenta leku potwierdzające tę wartość.

Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą łączną liczbę punktów  $P = C + T$ .

Oferty zostaną ocenione przez członków komisji przetargowej.

### **4. Część XIV punkt 1 – termin związania ofertą**

Nowa treść pkt. 1 otrzymuje brzmienie:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 26.10.2026r.

### **5. Część XVIII punkt 4 – Sposób oraz termin składania ofert**

Nowa treść pkt 4 otrzymuje brzmienie:

Termin składania ofert ustala się na dzień: 29.07.2026r. godz. 10:00

### **6. Część XIX punkt 1 – Termin otwarcia ofert**

Nowa treść pkt 1 otrzymuje brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 29.07.2026r. godz. 10:05

Odpowiedzi na pytania oraz zmiany wprowadzone w Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich wykonawców biorących udział w niniejszym postępowaniu.

Z-ca DYREKTORA  
ds. ekonomiczno finansowych

mgr Piotr Orjan MBA

9 7