



Suwałki, 25.02.2026r.

**Dotyczy:** „Dostawa leków do Działu Farmacji Szpitalnej Specjalistycznego Psychiatrycznego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Suwałkach” Nr sprawy: ZP/1/PN/2026

### Wszyscy uczestnicy postępowania

Specjalistyczny Psychiatryczny Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Suwałkach informuje, że w/w postępowaniu przetargowym wpłynęły zapytania, których treść wraz z odpowiedzią przekazuję poniżej:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę pojemnika na ampulkę i odwrotnie? (dotyczy leków do nebulizacji).  
**Odpowiedź: TAK**
2. 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: TAK**
3. 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: TAK**
4. 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: TAK**
5. 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: TAK**
6. Pytanie 1 – Dotyczy Pakietu 1 poz.225  
W związku z zakończeniem produkcji, prosimy o wykreślenie pozycji.  
**Odpowiedź: TAK. W związku z wykreśleniem pozycji 225 z Pakietu 1, Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego.**
7. Pytanie 2 – Dotyczy Pakietu 1 poz.228, 229  
W związku z wycofaniem dopuszczenia do obrotu substancji czynnej, wstrzymaniem

produkcji, a co za tym idzie brakiem możliwości realizowania zamówień, prosimy o wykreślenie.

**Odpowiedź: ZGODNIE Z SWZ**

8. Pytanie 3 – Dotyczy Pakietu 1 poz.386

Z uwagi na problemy z dostępnością prosimy o wykreślenie.

**Odpowiedź: TAK. W związku z wykreśleniem pozycji 386 z Pakietu 1, Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego.**

9. Pytanie 4 – Dotyczy Pakietu 1 poz.434-439

W związku z zakończoną produkcją, zakończeniem dopuszczenia do obrotu prosimy o wykreślenie pozycji.

**Odpowiedź: TAK. W związku z wykreśleniem pozycji 434-439 z Pakietu 1, Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego.**

10. W związku z obszernością postępowania przetargowego, logistyka niezbędną do przygotowania rzetelnej oferty, zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na dzień 06.03.2026r.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż na podstawie art. 284 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320, z 2025 r. poz. 620, 769, 794, 1165, 1173, 12350), przedłuża termin składania ofert oraz wyznacza termin otwarcia ofert.**

**W związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 przywołanej ustawy wprowadza stosowne zmiany w treści SWZ polegające na:**

**Termin składania ofert: 05.03.2026r.**

**Termin otwarcia ofert: 05.03.2026r.**

**Termin związania ofertą: 03.04.2026r.**

11. Część 1 poz. 13 i 14 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki dojelitowej?

**Odpowiedź: TAK**

12. Część 1 poz. 16 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: TAK**

13. Część 1 poz. 26 i 28 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki o przedłużonym uwalnianiu ?

**Odpowiedź: TAK**

14. Część 1 poz. 35 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki o do rozgryzania i żucia ?

**Odpowiedź: TAK**

15. Część 1 poz. 102 Czy Zamawiający miał na myśli preparat typu Lacidofil?

**Odpowiedź: TAK**

16. Część 1 poz. 131 Czy Zamawiający doprecyzuje dawkę o którą chodziło?

**Odpowiedź: 4 mg/ml**

17. Część 1 poz. 134 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 320mcg+9mcg ponieważ na rynku nie istnieje dawka 320mcg+5mcg?

**Odpowiedź: TAK. W związku ze zmianą pozycji 134 z Części 1, Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego.**

18. Część 1 poz. 139 i 140 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki podjęzykowej?

**Odpowiedź: TAK**

19. Część 1 poz. 254 i 255 Czy Zamawiający dopuści postać kapsułek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

20. Część 1 poz. 261 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

21. Część 1 poz. 262 Czy Zamawiający miał na myśli postać tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

22. Część 1 poz. 263 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki dojelitowej?

**Odpowiedź: TAK**

23. Część 1 poz. 264 Czy Zamawiający miał na myśli postać tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

24. Część 1 poz. 266 Czy Zamawiający dopuści pojemność 10 ml?

**Odpowiedź: TAK**

25. Część 1 poz. 292, 293 Czy Zamawiający dopuści postać tabletki dojelitowej?

**Odpowiedź: TAK**

26. Część 1 poz. 304 i 305 Czy Zamawiający miał na myśli te same dawki i pojemności preparatu?

**Odpowiedź: TAK**

27. Część 1 poz. 307 i 308 Czy Zamawiający miał na myśli te same dawki i pojemności preparatu?

**Odpowiedź: TAK**

28. Część 1 poz. 322 Czy Zamawiającemu na pewno chodziło o dawkę 20mg, ponieważ na rynku nie istnieje taka dawka?

**Odpowiedź: TAK. W związku ze zmianą dawki produktu 322 z Części 1, Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego.**

29. Część 1 poz. 371 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

30. Część 1 poz. 372 Czy Zamawiającemu chodziło o postać o zmodyfikowanym czy o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli zmodyfikowany**

31. Część 1 poz. 384 Czy Zamawiający dopuści preparat typu Hemorol 12 czopków, ponieważ preparat który jest oczekiwany posiada status końca produkcji?

**Odpowiedź: TAK**

32. Część 1 poz. 401 Czy Zamawiający dopuści preparat o dawce 2mg/ml (10mg/5ml) oraz pojemności 250g? W przypadku zgody prosimy o doprecyzowanie ilości opakowań ?

**Odpowiedź: TAK, 4 opakowania**

33. Część 1 poz. 437 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

34. Część 1 poz. 443 Czy Zamawiający dopuści postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

35. Część 1 poz. 450 Czy Zamawiający dopuści postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

36. Część 1 poz. 477 Czy Zamawiający dopuści postać fiolek?

**Odpowiedź: TAK**

37. Część 1 poz. 522 Czy Zamawiający dopuści postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

38. Część 1 poz. 571 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką ilość w opakowaniu chodziło?

**Odpowiedź: 30 tabletek**

39. Część 1 poz. 646 Czy Zamawiający dopuści preparat o statusie kosmetyku i posiadającym 23% VAT oraz dawkę 5% 150ml?

**Odpowiedź: TAK**

40. Część 1 poz. 659 Czy Zamawiający miał na myśli dawkę 300mg/15ml ponieważ dawka 300mg/5ml nie istnieje?

**Odpowiedź: TAK. W związku ze zmianą dawki produktu 659 z Części 1, Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego.**

41. Część 1 poz. 660 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

42. Część 1 poz. 706, 707, 708 Czy Zamawiający dopuści postać tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

43. Część 1 poz. 739 Czy Zamawiający doprecyzuje o jaką postać chodziło – kapsułki czy saszetki ?

**Odpowiedź: kapsułki**

44. Część 1 poz. 776 Czy Zamawiający dopuści postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu?

**Odpowiedź: TAK**

45. Część 1 poz. 846 Czy Zamawiający dopuści preparat o pojemności 1g a 30 saszetek? Prosimy o doprecyzowanie przeliczenia.

*MY*

**Odpowiedź: TAK, 20 opakowań**

46. 35. Część 1 poz. 847 Czy Zamawiający dopuści preparat o pojemności 1,2g a 30 saszetek? Prosimy o doprecyzowanie przeliczenia

**Odpowiedź: TAK, 5 opakowań**

47. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 152 (Calcium chloride) Zamawiający dopuści wycenę produktu Calcium chloride DEMO 1g/10ml x 10 amp.? 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: TAK**

48. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 249 i 250 (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, przetomy w chorobie Addisona. - Sytuacji klinicznych wymagających zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) złagodzenia 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: TAK**

49. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 394 (Hydrocortisone) Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? 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: Dopuszcza, nie wymaga**

50. Czy w pakiecie nr 1 poz. 394 (Hydrocortison) 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: Dopuszcza, nie wymaga**

51. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 548 (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: dopuszcza, nie wymaga**

52. poniżej przesyłam pytanie do postępowania nr: ZP/1/PN/2026 (część nr 1, pozycja nr 657) Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub

krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu -  $\leq 20\text{mg/L}$ ; górna granica zakresu -  $\leq 600\text{ mg/dL}$ ; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosi minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 ( przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTB ; glukometr z dożywotnią gwarancją;

Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone **bezpłatnie**. Ostrzeżenie ketonowe powyżej 240 mg/dl.

**Odpowiedź: NIE**

53. Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

**Odpowiedź: NIE**

54. Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas

gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

55. Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

56. Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

57. Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

58. Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl ( 13,3 mmol/l)?

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ**

DYREKTOR  
*B. Lapińska*  
Bożena Lapińska