

Płock, dn. 02.03.2026r

Wojewódzki Szpital Zespolony
Apteka Szpitalna
09-400 Płock, ul. Medyczna 19
tel /024/ 364 62 18
fax/024/ 364 63 72
REG.000650070; NIP 774-24-11-908

AS.2910.1.1.(1/ZP/26).2026.BCH/DG/MK

Do Wykonawców biorących udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania o zamówienie publiczne: **DOSTAWA FLUDEOKSYGLUKOZY (18F-FDG) DLA ZAKŁADU MEDYCYNY NUKLEARNEJ**

w trybie *przetargu nieograniczonego* znak: **AS.2910.1.(1/ZP/26)2026.BCH/DG/MK**

Zgodnie z art.135 ust.2 ustawy z dnia 11 września 2019r.,Prawo Zamówień Publicznych ,, (tj. Dz. U. 2024, poz. 1320 ze zm.) w związku z wnioskami o wyjaśnienie treści SWZ, które wpłynęły do Zamawiającego, a dotyczących ww. postępowania udzielamy następujących wyjaśnień.

PYTANIE NR 1

1. Prosimy o wskazanie, jaka aktywność (w MBq/GBq) stanowi jedną dawkę produktu oraz na jaką godzinę ma być kalibrowana aktywność (czas referencyjny).

Odpowiedź:

- Dawka dla pacjenta: 5 MBq/kg (typowo ok. 350 MBq dla pacjenta o masie ciała 70 kg).
- Czas referencyjny (kalibracji) aktywności do podania: standardowo godz. 12:30; dopuszcza się zmianę czasu referencyjnego w zakresie ± 90 minut. Zmiana czasu referencyjnego będzie każdorazowo uzgadniana z Wykonawcą z wyprzedzeniem umożliwiającym realizację dostawy.

PYTANIE NR 2

2. Prosimy o określenie interwału czasowego pomiędzy podaniami.

Odpowiedź:

- Planowy czas pomiędzy podaniami wynosi 25 minut

PYTANIE NR 3

3. Prosimy o wskazanie:

- jaka jest typowa liczba dawek zamawiana jednorazowo,
- jaka jest maksymalna liczba dawek w jednym dniu?

Odpowiedź:

- Typowa liczba dawek zamawianych jednorazowo: 10–15.
- Maksymalna liczba dawek w jednym dniu: 25.

PYTANIE NR 4

4. Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy mają odbywać się w fiolce wielodawkowej o pojemności 15 ml, kompatybilnej z posiadanym przez Zamawiającego systemem dystrybucji (prosimy o wskazanie modelu urządzenia)?

Odpowiedź:

- Zamawiający dopuszcza fiolki wielodawkowe o pojemności zapewniającej prawidłowe przygotowanie i dystrybucję produktu w posiadanym dyspenserze uDDS-A (TEMA), tj. kompatybilne z urządzeniem oraz umożliwiające pobranie zawartości fiolki w całości.

PYTANIE NR 5

5. W jakich godzinach będą realizowane dostawy? Czy Zamawiający wskaże stałe okno godzinowe dostaw produktu?

Odpowiedź:

- Dostawa powinna zostać zrealizowana co najmniej 30 minut przed planowanym podaniem i czasem referencyjnym (kalibracji). Czas referencyjny (kalibracji) aktywności do podania: standardowo godz. 12:30; dopuszcza się zmianę czasu referencyjnego w zakresie ± 90 minut. Zmiana czasu referencyjnego będzie każdorazowo uzgadniana z Wykonawcą z wyprzedzeniem umożliwiającym realizację dostawy.

PYTANIE NR 6

6. Prosimy o wskazanie, w jakie dni tygodnia planowane są badania oraz dostawy produktu.

Odpowiedź:

- Dostawy typowo będą realizowane raz w tygodniu w środy.
- Zamawiający zastrzega możliwość zwiększenia częstotliwości dostaw do 2 dni w tygodniu; ewentualne wprowadzenie drugiego dnia dostawy będzie każdorazowo uzgadniane z Wykonawcą z wyprzedzeniem umożliwiającym realizację dostawy

PYTANIE NR 7

7. Dot. SWZ 6. C.1

W nawiązaniu do pkt 6.C.1 SWZ, w którym Zamawiający wymaga m.in. „zezwolenia GIF na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej”, Wykonawca wskazuje, że jako wytwórca produktu leczniczego – posiadający zezwolenie na wytwarzanie produktu objętego zamówieniem – nie ma obowiązku prowadzenia hurtowni farmaceutycznej w celu dystrybucji wytwarzanego przez siebie produktu.

Zgodnie z art. 42 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo farmaceutyczne w zw. z art. 2 pkt 42 tej ustawy, wytwórca produktu leczniczego jest uprawniony do jego dystrybucji m.in. na rzecz podmiotów leczniczych, bez konieczności posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca spełnia warunek udziału w postępowaniu w zakresie posiadania wymaganych uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jeżeli:

- posiada zezwolenie GIF na wytwarzanie produktu leczniczego objętego zamówieniem,
- posiada wymagane zezwolenie Państwowej Agencji Atomistyki,
- jest uprawniony do dystrybucji wytwarzanego produktu leczniczego bez obowiązku prowadzenia hurtowni farmaceutycznej,

a tym samym nie ma obowiązku przedkładania zezwolenia GIF na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z podanym artykułem: art. 42 ust. 1 pkt 2 ustawy Prawo farmaceutyczne w zw. z art.

2 pkt 42 tej ustawy, wytwórca produktu leczniczego jest uprawniony do jego dystrybucji

m.in. na rzecz podmiotów leczniczych, bez konieczności posiadania zezwolenia na

prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Wykonawca po przedstawianiu:

- zezwolenia GIF na wytwarzanie lub import produktu leczniczego będącego przedmiotem niniejszej umowy,
- zezwolenia Państwowej Agencji Atomistyki na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na promieniowanie jonizujące obejmujące również transport materiałów promieniotwórczych,

Spełni warunek udziału w postępowaniu w zakresie posiadania wymaganych uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej.

PYTANIE NR 8

Dot. Załącznik nr 7 – wzór umowy

„§ 5 TERMIN WAŻNOŚCI

Sprzedawca dostarczy Kupującemu przedmiot zamówienia z terminami ważności nie krótszymi niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy.”

Wnosimy o wykreślenie § 5 projektu umowy w zakresie wymogu 12-miesięcznego terminu ważności.

Wymóg ten nie ma zastosowania do radiofarmaceutyków zawierających izotopy promieniotwórcze, których okres ważności wynika bezpośrednio z fizycznych właściwości izotopu i liczony jest w godzinach, a nie w miesiącach.

Wskazany zapis jest obiektywnie niemożliwy do spełnienia przez jakiegokolwiek wykonawcę oferującego 18F-FDG i pozostaje bez związku z przedmiotem zamówienia, w którym kluczowym parametrem jest dostarczenie wymaganej aktywności produktu na określonej godzinę.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla § 5 projektu umowy w zakresie wymogu 12-miesięcznego terminu ważności.

Zamawiający zmienia terminy:

- składania ofert na dzień 06.03.2026 r. - godziny pozostają bez zmian.
- otwarcia ofert na dzień 06.03.2026 r. - godziny pozostają bez zmian.
- TZO: Wykonawca jest związany ofertą do dnia 04.04.2026r. (włącznie).



Wojewódzki Szpital Zespolony w Płocku

ul. Medyczna 19

09-400 Płock

www.wszplock.pl

Jednostka Organizacyjna Samorządu Województwa Mazowieckiego

Zgodnie z art. 137 ust. 4, 5 i 6 informację o przedłużonych ww. terminach Zamawiający zamieścił w ogłoszeniu o zmianie ogłoszenia, które przekazał BZP w dn. 25.02.2026 r. i które zostały opublikowane dnia 25.02.2026 r. pod numerem 2026/BZP 00127742/01



e-mail: kancelaria@wszplock.pl

tel: 24 36 46 322

NIP: 774-24-11-908

REGON: 000650070

Mazowsze.
serce Polski