



SZPITAL REJONOWY

w Raciborzu im. dr. Józefa Rostka
47- 400 Racibórz ul. Gamowska 3

NIP : 639 – 17 – 03 – 765

REGON : 276225587

NIP – 639 17 03 765

REGON – 27 62 25 587

KRS 00 00 04 5513

Sad Rejonowy w Gliwicach

Wydział X Gospodarczy

www.szpital-raciborz.org

sekretariat@szpital-raciborz.org

Nasze telefony

nr kierunkowy
32

Szpital
755-37-37

fax
755-50-49

Dyrektor
Naczelný
755-37-37

Dyrektor
ds. Medycznych
755-37-37

Księgowość
755-50-57

Dzi Metodyczno-
Organizacyjny
755-50-95

Dział Kadr
755-50-55

Dział Gospodarczy
755-50-72

Dział Techniczny
755-50-90

Dział Zamówień Publicznych
755-50-80
Fax. 755-50-79

Nasz znak: NZP- .../.../...

Racibórz, dn.: 24.08.2026 r.

Wykonawcy

dot. przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 ustawy PZP na: "Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych", wg formularza cenowego nr 12/2026 - **pytanie nr 3**

Na podstawie art.135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2026.793) Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść założeń w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami.

W odpowiedzi na pytania Wykonawcy wyjaśniam:

„Zgodnie z art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych zwracamy się z następującymi pytaniami do treści SWZ:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odp: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odp: Ze względu na fakt, iż w sytuacji opisanej w pytaniu mamy do czynienia z kumulatywnym zwolnieniem z długu i przelewem wierzytelności, do udzielenia zgody każdorazowo wymagane będzie dopełnienie obowiązku wynikającego z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2021.711 t.j. ze zm.).

Pytanie nr 3:

Dotyczy: Istotne postanowienia umowy, Załącznik nr 4 do SWZ, § 3 ust. 1, lit. a):

Dotyczy Pakietu nr 6,7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw dla pakietów 6 i 7 do 48 godzin od momentu złożenia zamówienia?

Wykonawca wskazuje, iż przedmiot zamówienia obejmuje wyroby medyczne wykorzystywane głównie podczas planowych procedur zabiegowych, co pozwala na zachowanie ciągłości pracy oddziału również przy terminie dostawy wynoszącym 48 godzin.

Odp.: TAK, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji dostaw dla pakietów 6 i 7 do 48 godzin od momentu złożenia zamówienia.

Pytanie nr 4:

Dotyczy: Istotne postanowienia umowy, Załącznik nr 4 do SWZ, § 8 ust. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - 5 % kwoty netto określonej w § 4 pkt 1 umowy wraz z należnym podatkiem VAT, za odstąpienie od umowy z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę, rozwiązanie ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę, wypowiedzenia umowy z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę bądź faktycznego zaprzestania realizacji umowy z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę; kara umowna będzie należna Zamawiającemu niezależnie od rodzaju przyczyn zawinionych przez Wykonawcę, które spowodowały odstąpienie, rozwiązanie, wypowiedzenie umowy bądź zaprzestanie jej realizacji;
 - w wysokości 1 % wartości netto kwoty niedostarczonego towaru, z tytułu zwłoki z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w dostarczeniu zamówionych towarów, licząc za każdy dzień opóźnienia osobno.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr: 5

Dotyczy: Zapisu SWZ, ROZDZIAŁ IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, pkt. 30:

Wnosimy o odstąpienie od wymogu wskazanego w SWZ dotyczącego podania numeru ID hurtowni farmaceutycznej oraz obowiązku bieżącego, pisemnego informowania Zamawiającego o wszelkich zmianach zachodzących w Rejestrze Hurtowni Farmaceutycznych (ID hurtowni, status hurtowni) w zakresie pakietu, na który składana jest oferta.

Przedmiotem oferty Wykonawcy są wyroby medyczne, a nie produkty lecznicze, w związku z czym przepisy dotyczące prowadzenia hurtowni farmaceutycznej oraz wpisu do Rejestru Hurtowni Farmaceutycznych nie znajdują zastosowania do działalności Wykonawcy w zakresie realizacji zamówienia. Pozostawienie wskazanego wymogu mogłoby prowadzić do nałożenia na Wykonawcę obowiązków niezwiązanych z przedmiotem zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie powyższych postanowień w odniesieniu do pakietów obejmujących wyłącznie wyroby medyczne lub potwierdzi, że nie mają one zastosowania do wykonawców oferujących wyłącznie wyroby medyczne?

Odp.: Zamawiający odstępuje od wymogu dla pakietów obejmujących wyłącznie wyroby medyczne.

Pytanie nr: 6

Wnosimy o odstąpienie od wymogu składania wraz z ofertą deklaracji zgodności, certyfikatów CE oraz pozostałych dokumentów dopuszczających do obrotu dla oferowanych wyrobów medycznych i zastąpienie go oświadczeniem Wykonawcy o posiadaniu wymaganych dokumentów oraz zobowiązaniem do ich przedłożenia na każde żądanie Zamawiającego.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie spełnienia powyższego wymogu poprzez złożenie stosownego oświadczenia Wykonawcy o posiadaniu wymaganych dokumentów dla zaoferowanych wyrobów medycznych?

W ocenie Wykonawcy cel weryfikacyjny zostanie zachowany, a Zamawiający nadal będzie posiadał możliwość sprawdzenia zgodności oferowanych wyrobów medycznych z wymaganiami SWZ. Powyższe rozwiązanie pozwoli jednocześnie ograniczyć nadmierne formalności związane z przygotowaniem oferty, przy zachowaniu zasady proporcjonalności, o której mowa w art. 16 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający potwierdzi, że warunek udziału w postępowaniu dotyczący posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej oraz pozostałych uprawnień wynikających z Prawa

farmaceutycznego dotyczy wyłącznie wykonawców składających ofertę na pakiety obejmujące produkty lecznicze (pakiety 1-5) i nie znajduje zastosowania do wykonawców oferujących wyłącznie wyroby medyczne w pakietach 6-9?

Odp.: Tak, Zamawiający potwierdza, że w/w wymóg dotyczy wyłącznie wykonawców składających ofertę na pakiety obejmujące produkty lecznicze (pakiety 1-5) i nie znajduje zastosowania do wykonawców oferujących wyłącznie wyroby medyczne w pakietach 6-9.

Pytanie nr 8:

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku wyrobów medycznych, dla których obowiązujące przepisy nie przewidują obowiązku posiadania wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych, Zamawiający uzna wymóg za spełniony bez konieczności przedkładania takiego dokumentu.

Odp.: TAK, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający potwierdzi, że w przypadku wyrobów medycznych oferowanych w pakietach 6 i 7 nie jest wymagane uzupełnianie kolumny „KOD EAN”, a dla spełnienia wymagań formularza cenowego wystarczające jest wskazanie klasy wyrobu medycznego w kolumnie „KLASA/REGUŁA”?

Uzasadnienie: zgodnie z treścią formularza cenowego Zamawiający wskazał, że dla wyrobów medycznych wystarczające jest uzupełnienie kolumny „KLASA/REGUŁA”, natomiast kod EAN nie stanowi obligatoryjnego elementu identyfikacji wyrobu medycznego.

ODP.: ZAMAWIAJĄCY NIE ODSZTĘPUJE OD UZUPEŁNIANIA KODÓW EAN, JEST TO NIEZBĘDNE DO WPROWADZENIA POZYCJI PRZETARGOWYCH DO SYSTEMY INFORMATYCZNEGO W NASZYM SZPITALU.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający potwierdzi, że w przypadku wyrobów medycznych zgodnych z Rozporządzeniem MDR 2017/745 dopuszcza pozostawienie kolumny „REJESTRACJA” niewypełnionej lub wpisanie informacji „nie dotyczy”, jeżeli dla danego wyrobu nie jest wydawany odrębny dokument rejestracyjny?

Uzasadnienie: obowiązujące przepisy dotyczące wyrobów medycznych nie przewidują dla wszystkich wyrobów odrębnych dokumentów rejestracyjnych, natomiast dopuszczenie do obrotu potwierdzają deklaracja zgodności oraz, gdy wymagany, certyfikat jednostki notyfikowanej.

ODP.: TAK, Przez WPISANIE INFORMACJI „NIE DOTYCZY”.

Pytanie nr 11:

Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ _12-2026_FC:

W pakiecie nr 7 „Materiały do operacji zaćmy i witrektomii” Zamawiający pozostawił w formularzu cenowym pozycje nr 8, 9, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 19, 20, 21, 22 oraz 23, dla których w kolumnie „Ilość” wskazano wartość „0”.

Prosimy o potwierdzenie, że dla pozycji, dla których Zamawiający określił ilość „0”, Wykonawcy nie są zobowiązani do składania oferty, tj. pozycje te nie podlegają wycenie i nie będą brane pod uwagę przy ocenie ofert.

Ewentualnie prosimy o wskazanie sposobu wypełnienia formularza ofertowego w odniesieniu do ww. pozycji.

ODP: Tak, Zamawiający potwierdza, że dla pozycji, dla których Zamawiający określił ilość „0”, Wykonawcy nie są zobowiązani do składania oferty, tj. pozycje te nie podlegają wycenie i nie będą brane pod uwagę przy ocenie ofert.”

Podpisał:
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Kalina Barlik