

Pasłęk, dnia 25.08.2026 roku

Szpital Powiatowy Sp. z o.o. w Pasłęku
14-400 Pasłęk, ul. Kopernika 24A

Wszyscy uczestnicy postępowania

Nr sprawy: 10/PbN/2026

Szpital Powiatowy Sp. z o.o. w Pasłęku informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym zgodnie z art. 275 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2026 pozycja 793), zwanej dalej „pzp” pod nazwą: „Dostawa leków, płynów infuzyjnych i pasków do glukometrów” wpłynęły wnioski wykonawców o wyjaśnienie treści SWZ oraz wzoru umowy. W związku z tym przedstawiamy treść pytań i udzielone odpowiedzi:

Pytania do wzoru umowy:

1. Do §6 ust. 1 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub wymianę towaru podlegającego reklamacji lub za dostawę niezgodną z zamówieniem, poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 13% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 730% w skali roku (2% x 365 dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje zmiany § 6 wzoru umowy

2. Do §9 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §9 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 nie przewiduje zmiany § 9 wzoru umowy.

3. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022 poz. 2309 ze zm.) oraz art. 10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Zamawiający znajduje się w dobrej sytuacji finansowej i nie przewiduje jej pogorszenia w okresie obowiązywania umowy. Sprawozdania finansowe Zamawiającego dostępne są w KRS.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z postaci: - oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego, - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia, - poręczenia dokonane przez inną Spółkę/Organ, do kwoty wynikającej z faktur VAT wraz z odsetkami na czas określony, tj. do dnia spłaty zobowiązań wynikających z niniejszej umowy i innych należności pieniężnych. Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t. j. Dz. U. 2022

poz. 2309 ze zm.) oraz w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe (t. j. Dz. U. 2022 poz. 1520 ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje zabezpieczenia kontraktu.

Pytania do SWZ:

1. Czy w Pakiecie 1, poz. 231 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Czy w Pakiecie 1, poz. 281 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego szczepy *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w łącznej ilości 2×10^9 CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 60 kapsułek? W badaniu przeprowadzonym przez Narodowy Instytut Leków w dniu 28.05.2026 r. potwierdzono obecność obu szczepów oraz wykazano rzeczywistą zawartość żywych bakterii na poziomie $1,1 \times 10^{10}$ CFU/kapsułkę, czyli wyższą niż deklarowana przez producenta. Produkt spełnia wymagania SWZ dotyczące zawartości i proporcji poszczególnych bakterii, nie zawierając potencjalnych alergenów tj. glutenu i laktozy, dlatego wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Czy w Pakiecie 1, poz. 532 Zamawiający wymaga, aby paski testowe posiadały złotą elektrodę? Zastosowanie złotej elektrody zapewnia wysoką przewodność oraz powtarzalność parametrów elektrochemicznych paska, co przekłada się na większą stabilność pomiaru, mniejszą podatność na zakłócenia oraz wysoką precyzję oznaczania stężenia glukozy. Ponadto elektrody złote charakteryzują się wysoką odpornością na korozję i stabilnością właściwości w całym okresie użytkowania paska.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

4. 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 - ≤ 20 mg/L; górna granica zakresu - ≤ 600 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. wynosił 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 TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone **bezpłatnie**. Ostrzeżenie ketonowe powyżej 240 mg/dl.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

6. 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: Zamawiający dopuszcza

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9. 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: Zamawiający dopuszcza

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

11. Dotyczy części nr 5 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego po 10 fiolek w ilości 10 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

12. Dotyczy części nr 5 poz. 29: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego po 28 tabletek w ilości 11 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

13. Dotyczy części nr 5 poz. 34: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego po 28 tabletek w ilości 11 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

14. Dotyczy części nr 5 poz.35: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku konfekcjonowanego po 28 tabletek w ilości 16 opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

15. Czy w Pakiet 1 poz. 240 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: Zamawiający wymaga

16. Czy w Pakiet 1 poz. 240 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany hydrocortison 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: Zgodnie z SWZ

17. Czy w Pakiet 1 poz. 335 (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 Metoclopramidi hydrochloridum Noridem 0,1 mg/mL. potwierdzonej w karcie charakterystyki produktu leczniczego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

18. Czy w Pakiet 1 poz. 138 i 139 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania u osób dorosłych oraz dzieci w wieku od jednego miesiąca w następujących sytuacjach klinicznych:

Leczenie ostrych stanów zagrożenia życia wymagających podania glikokortykosteroidów m.in. wstrząs o różnej etiologii, obrzęk mózgu, obrzęk krtani i strun głosowych, ostre odczynny uczuleniowe, ciężkie stany spastyczne oskrzeli, tj. stan astmatyczny, dychawica oskrzelowa w przebiegu zakażenia, przewlekły nieżyt oskrzeli, przełomy w chorobie Addisona.

Sytuacje kliniczne wymagające zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) łagodzenia objawów choroby podstawowej lub jej powikłań.

Profilaktyka 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.

Profilaktyka i leczenie powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w innym opakowaniu niż opisane w SWZ, celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej bądź zmianą wielkości opakowania przez Producenta. W przypadku zgody prosimy o informację czy należy wycenić wymagana ilość do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

- zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
- zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych) – tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?
- Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?
- Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu – (tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, z wyłączeniem tabletek, które można dzielić

21. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Celem zaferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

22. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3,4, Aciclovir tabl. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

23. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 66 Bupivacaine fiołki- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w ampułkach?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

24. Dotyczy pakietu nr 1 poz. Doxepin tabl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

25. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 125. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe (III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

26. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 167 Duspatalin ret tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

27. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 175 Esomeprazolom tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki dojelitowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

28. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 195 Fluconazolom tabl.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

29. Zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SWZ?

30. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 207. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

31. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 256 Indapamidum x 60 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w op. x 20 tabl. z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

32. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 283. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Normalac, 667 mg/ml, syrop, 200 ml z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

33. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 313 Magnezu mlecza/cytrynian x 50tabl wyłącznie tabl. w blistrach – czy Zamawiający dopuści do wyceny lek MAGNESIUM+PYRIDOXINUM O 1-D 0,051+0,005 G?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

34. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 316 Mannitol 10 % a 100 ml, worek – czy nie zaszła omyłka pisarska, Mannitol w worku jest tylko dostępny jako 15% lub butelka 20% 100 ml, 20 szt. w opakowaniu. Prosimy o doprecyzowanie jakie stężenie leku należy wycenić

Odpowiedź: 20% a 100 ml

35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 385,386 Oseltamivir x 10 tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 447,449,450 Rivaroxaban 15mg x 28tabl – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w kapsułkach?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

37. Dotyczy pak. 1 poz. 486 Theophillinum 200mg *30tabl o zmod. Uwaln. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci kapsułki o zmodyfikowanym działaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

38. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 31,32 Ranolazinum tabl. - czy Zamawiający miał na myśli tabletki o przedłużonym działaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

39. Poniższe pozycje mają status zakończona produkcja/ wycofane z oferty producenta/ wygaśnięcie pozwolenia; prosimy o informację czy takie leki należy wycenić podając ostatnią cenę zakupu z informacją pod pakietem czy nie wyceniać wcale?

nr pakietu	l.p	Nazwa handlowa
1	49	Atenolol Sanofi 25, 25 mg, tabl., 60 szt
1	56	Betadrin, (1mg+0,33mg) /ml,krople do oczu, 2 x 5 ml
1	100	Fenactil, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,10 amp
1	104	Cilan, 0,5 mg, tabl.powl., 30 szt,bl(3x10)
1	122	Clotrimazolum GSK, 100 mg, tabl.dopochw., 6 szt
1	154	Oxycardil 60, 60 mg, tabl.powl., 60 szt
1	323	Asamax 250, 250 mg, tabl. dojelit.,100 szt
1	370	Nitrazepam GSK, 5 mg, tabl., 20 szt
1	377	Tarivid 200, 200 mg, tabl.powl., 10 szt
1	400	Abaktal, 400 mg, tabl.powl., 10 szt
1	418	Pilocarpinum WZF 2%, krople do oczu, 2 x 5 ml
1	475	Sulfacetamidum WZF 10% HEC,100mg/ml, kropl,2but,5ml
1	476	Sulfacetamidum Polpharma,100mg/ml,krop.d/ocz,12szt
1	491	Vit. B 1 Richter, 25 mg, tabl., 50 szt
1	492	Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1ml, roztw.d/wst., 10 amp
1	493	Vit. B 1 Richter, 3 mg, tabl., 50 szt
1	495	Torecan, 6,5 mg, czop., 6 szt
1	500	Oftensin, 5 mg/ml, krople do oczu, 5 ml

Odpowiedź: Zamawiający prosi o dokonanie wyceny w oparciu o ostatnią cenę zakupu