



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ -30/ 334 /2019

Wrocław, dnia 09.08.2019 r.

INFORMACJA NR 3 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa środków odurzających, leków znieczulających, inhibitorów oraz innych leków*”

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie przetargowej wapna sodowanego charakteryzującego się parametrami wymienionymi poniżej:

Rozmiar granulatu: 4x2mm

Trwardość: 97%

Wilgotność: 12-18%

Absorbpcja CO₂: min. 130 L/kg

Indykator: biały na fioletowy

Nie zawiera KOH (wodorotlenek potasu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 1 poz. 1 wapna sodowanego o powyższych parametrach, pod warunkiem zachowania zawartości pyłu < 0,2%, i kształtu granulatu.

Pytanie nr 2 - dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Prosimy o sprecyzowanie wymaganej ilości produktu? Czy Zamawiający zamierza kupić 140 opakowań wapna sodowanego o pojemności 4-5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że zamierza zakupić 140 opak. wapna sodowanego w pojemnikach których minimalna gramatura nie może być mniejsza niż 4 kg a maksymalna nie większa niż 5 kg. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3 - dotyczy SIWZ rozdział V pkt. B

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na obrót hurtowy produktami leczniczymi w przypadku gdy Wykonawca oferuje wyroby medyczne, dla których zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa nie są wymagane dodatkowe zezwolenia?

Odpowiedź:

Vide Informacja nr 2 z dnia 08.08.2019 r. odpowiedź nr 3.

Pytanie nr 4 - dotyczy projektu umowy § 3 ust. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie od wymogu dostaw „cito” lub „na ratunek” w przypadku produktów, które nie są lekami ratującymi życie np. wyroby medyczne wyspecyfikowane w pakietach Nr 1, 13, 30?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw „cito” i „na ratunek” do 24 godzin w przypadku wyrobów medycznych wyspecyfikowanych w pakietach Nr 1, 13, 30?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że odstępuje od wymogu dostaw „cito” lub „na ratunek” w przypadku produktów, które nie są lekami ratującymi życie w zakresie pakietów Nr 1, 13, 30.

Pytanie nr 5 - dotyczy projektu umowy § 9 ust. 1, pkt. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wskazanego pkt. projektu umowy i zmieni jego brzmienie w następujący sposób:

„1) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy towaru określonego w pakiecie – w wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonej części towaru określonego w pakiecie za każdy dzień opóźnienia”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 5

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi ponieważ pytanie zadane jest zbyt ogólnie bez wskazania pakietu którego się ono dotyczy.

Pytanie nr 6

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 umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że pełne opakowanie mniejsze niż 0,5 przeliczamy w dół, natomiast pełne opakowanie większe niż 0,5 przeliczamy w górę.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi ponieważ pytanie zadane jest zbyt ogólnie bez wskazania pakietu którego się ono dotyczy.

Pytanie nr 8 - dotyczy pakietu nr 14 poz. 2, 13, 21

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że, w przypadku gdy lek określony w danym pakiecie nie jest już produkowany, należy podać jego ostatnią realną cenę oraz informację o zakończeniu produkcji. Natomiast w przypadku wstrzymania produkcji leku określonego w danym pakiecie należy podać ostatnią realną cenę, informację o dacie wstrzymania i datę wznowienia produkcji.

Pytanie nr 9 - dotyczy pakietu nr 6 i 14

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku? Prośbę motywujemy problemem w przeliczaniu ceny jednostkowej na sztuki z opakowania handlowego do drugiego miejsca po przecinku: np. Acidum Folicum 0,015 g x 30 szt. cena jednostkowa brutto za opakowanie 3,89 zł. (cena urzędowa), przeliczając do drugiego miejsca po przecinku na sztuki jest 0,13 zł. Mnożąc cenę jednostkową za sztukę x 30 szt. (opakowanie handlowe leku z ceną urzędową) daje nam 3,90 zł. wówczas cena jednostkowa za opakowanie będzie wyższa niż obowiązująca.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że należy wycenić do drugiego miejsca po przecinku.

Pytanie nr 10

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie udzielić odpowiedzi ponieważ pytanie zadane jest zbyt ogólnie bez wskazania pakietu którego się ono dotyczy.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniach handlowych po 50 ampułek?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że należy podać cenę za 1 szt. preparatu z informacją o wielkości opakowania.

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadoni hydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowań, jaką należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie, tj. 4 opakowania po 25 fiolek, zamiast 100 opakowań po 1 sztuce?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu nr 10 poz. 5 i 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletek powlekanych?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu w postaci roztworu spirytusowego czy wodnego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu w postaci roztworu wodnego.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu nr 14 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o stężeniu 37%?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu nr 14 poz. 27

Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Glyceroli 85%. (producent zmienił opakowanie z 86% na 85%)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu nr 14 poz. 61

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Natr. phosp.monobasicum?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu nr 24 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w opakowaniach po 10 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 20 - dotyczy wzoru umowy §3 ust. 1

Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 9-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust.1 następującej treści: "... Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 21 - dotyczy wzoru umowy §3 ust. 7

Czy w przypadku zaprzestania produkcji przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 22 - dotyczy wzoru umowy §9 ust. 1 pkt. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej (niedostarczonej części przedmiotu zamówienia) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 23 - dotyczy Pakietu nr 2

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.

- w pozycji 1 w opakowaniach 90 tabl. zamiast 30 tabl.
- w pozycji 2 w opakowaniach 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 24

Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że należy zaokrąglić do pełnych opakowań. Opakowanie mniejsze niż 0,5 przeliczamy w dół, natomiast opakowanie większe niż 0,5 przeliczamy w górę.

Pytanie nr 25

Wnosimy o wykreślenie zapisu w § 7 ust. 4: „Za rozpatrzenie reklamacji uważa się wymianę towaru na nowy pozbawiony wad”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów wzoru umowy.

Pytanie nr 26

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 1), 2):

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy towaru określonego w pakiecie – w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonego towaru określonego w pakiecie za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru;**
- 2) z tytułu opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji towaru określonego w pakiecie lub nierozpatrzenia reklamacji dotyczącej jakości dostarczonego towaru określonego w pakiecie – w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanej partii towaru określonego w pakiecie, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów wzoru umowy.

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.