



**POGOTOWIE RATUNKOWE
WE WROCŁAWIU**
ul. Ziębicka 34-38 50-507
Wrocław

sekretariat@pogotowie-ratunkowe.pl
www.pogotowie-ratunkowe.pl

tel. 71 77 31 400 fax. 71 367 66 18
tel. kom. 506 374 965 , 506 734 979

NIP: 899-23-54-460
REGON: 932207142

Wrocław, 11.10.2021 r.

Nr sprawy: **ZP/PR/9/2021**

INFORMCJ ZAMAWIAJĄCEGO nr 2

Dot. postępowania w trybie podstawowym na dostawy pn.:

**Zakup preparatów farmaceutycznych, płynów infuzyjnych i materiałów
medycznych jednorazowego użytku**

(Ogłoszenie nr 2021/BZP 00208560/01 z dnia 2021-10-05)

Zamawiający, Pogotowie Ratunkowe we Wrocławiu, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) - dalej ustawa Pzp., przekazuje treść zapytań, które napłynęły na przedmiotowe postępowanie wraz z wyjaśnieniami bez podawania źródła zapytania:

Pytanie nr 7:

Do §3 ust. 6 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §3 ust. 6 wzoru umowy jest ogólny i nieprecyzyjny. Na jego podstawie wykonawcy nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty, ponieważ nie będą w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia. W związku z tym wnosimy o doprecyzowanie zapisu §3 ust. 6 umowy, w taki sposób, aby był zgodny z zasadami określonymi w ustawie z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2019 r., poz.2019 ze zm.), a w szczególności przepisami art. 99 ust. 1 (nakazującym precyzyjne opisywanie przedmiotu zamówienia), art. 433 pkt 1 (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust. 2 pkt 3 (zakazującym istotnych zmian umowy jeśli zmiana w sposób znaczny rozszerza albo zmniejsza zakres świadczeń i zobowiązań wynikający z umowy) oraz art. 455 ust. 1 pkt 1 (dopuszczającym zmiany umowy wyłącznie po spełnieniu warunków wskazanych w ustawie Pzp)?

Odpowiedź nr 7:

Wycenę oferty należy dokonać na podstawie formularza wyceny dla części na która składana jest oferta. Formularz/ formularze musi być złożony wraz z ofertą i będzie załącznikiem do umowy. Zamawiający nie przewiduje znaczących odstępstw od podanych ilości asortymentu. Sytuacje w jakich możliwa jest zmiana umowy określono w §11 wzoru umowy.

Pytanie nr 8:

Do §5 ust. 6 wzoru umowy: Czy w przypadku, kiedy Wykonawca wraz z każdą dostawą dostarcza będzie fakturę VAT zawierającą dane umożliwiające prawidłowy odbiór zamówienia, Zamawiający odstąpi od wymogu każdorazowej dostawy protokołu zdawczo – odbiorczego?

Odpowiedź nr 8:

Zamawiający każdorazowo dokona sprawdzenia przekazanej partii dostaw pod względem ilości oraz zgodności dostarczonego towaru ze złożoną ofertą, zgodnie z zapisem §4 ust. 2 wzoru umowy.

Pytanie nr 9:

Do treści §5 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikająca z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający pozostawia zapisy §5 ust.8 projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 10:

Do §5 ust. 11 wzoru umowy: 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 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust. 11 projektu umowy 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 nr 10:

Zamawiający pozostawia zapisy §5 ust. 11 projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 11:

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu 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 (dotyczy zapisu §11 ust. 2 pkt 3 projektu umowy)?

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający będzie na bieżąco rozpatrywał zgłaszane przez Wykonawcę sytuacje, które będą utrudniały prawidłową realizację przedmiotu umowy i będzie podejmował decyzje. Katalog kar umownych określono w §10 wzoru umowy.

Pytanie nr 12:

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 nr 12:

Tak.

Pytanie nr 13:

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 nr 13:

Prosimy o zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 14:

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 nr 14:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi.

Pytanie nr 15:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-

drażetki, kaps.-kaps. twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl. dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedź nr 15:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi.

Pytanie nr 16:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

Odpowiedź nr 16:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi.

Pytanie nr 17:

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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź nr 17:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację „brak dostępności”.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź nr 18:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację „brak dostępności”.

Pytanie nr 19:

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 nr 19:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację „brak dostępności”.

Pytanie nr 20:

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Acard 300 mg, 300 mg, tabl., 10 szt. w ilości 1200 op.?

Odpowiedź nr 20:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21:

Dotyczy pakietu nr 1, poz.12, 15, 61, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl. powl.? (Postać dostępna na rynku)

Odpowiedź nr 21:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Surgispon Special, gąbka, hemost.,70x50x1mm, 20 szt. w ilości 1 op.? (Opakowania producenta x 20 szt)

Odpowiedź nr 22:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę połowy opakowania (10 szt.).

Pytanie nr 23:

Dotyczy pakietu nr 1, poz.25, czy Zamawiający dopuści wycenę GlucaGen 1mgHypoKit, prosz, rozp.d/sp.r.d/wstrz, 1fiolka (Brak dostępności na rynku amp. strzyk.)

Odpowiedź nr 23:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 24:

Dotyczy pakietu nr 1, poz.27, czy Zamawiający miał na myśli Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw. do infuz.,10 amp w ilości 5 op.?

Odpowiedź nr 24:

Tak. W Części 1 poz. 27 powinno być 1 mg/ ml

Pytanie nr 25:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.35, czy Zamawiający dopuści wycenę Ketoprofen-SF, 50 mg/ml; 2 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp w ilości 950 op.?

Odpowiedź nr 25:

Zaoferowany preparat musi być z możliwością podania dożylnego.

Pytanie nr 26:

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 57, czy Zamawiający miał na myśli Plofed 1%, 10 mg/ml; 20 ml, emuls. do wstrz,inf.,5 fiolek?

Odpowiedź nr 26:

Zamawiający wymaga produkt w formie fioleki

Pytanie nr 27:

Dotyczy pakietu nr 1, poz.67, czy Zamawiający dopuści wycenę Żel do EKG i USG, (Coel), 250 g w ilości 50 op.?

Odpowiedź nr 27:

Tak.

Pytanie nr 28:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.36, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Lignocainum, 20 mg/g, żel, typ A, 30 g w ilości 120 op.?

Odpowiedź nr 28:

Zamawiający dopuszcza taki preparat.

Pytanie nr 29:

Dotyczy pakietu nr 2, poz. 1, czy Zamawiający dopuści wycenę Mannitol 20%, 200mg/ml, roztw.d/infuz., 100 ml w szklanej butelce?

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 w pozycji 1 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 31:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z pkt 12 SWZ, a w zamian dopuści oświadczenie złożone wraz z ofertą, iż oferowane produkty lecznicze stanowiące przedmiot oferty posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym z dn. 06.09.2001r. z późniejszymi zmianami, oraz że Wykonawca posiada karty charakterystyki oferowanych produktów leczniczych i zobowiązuje się do ich przedstawienia na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź nr 31:

Zgodnie z zapisami w ogłoszeniu o zamówieniu, przedmiotowe środki dowodowe podlegają uzupełnieniu.

Powyższe odpowiedzi na pytania są wiążące i stanowią integralną część SWZ.

Anna Koniec

Z-ca Dyrektora ds. Administracyjno –
Organizacyjnych

.....
podpis Kierownika Zamawiającego (w oryginale)

Sporządziła:
Lidia Brzeska, tel. 71 7731563