



Szp/FZ-75/ 46 /2021

Wrocław, dnia 12.01.2022r.

INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a, działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „**DOSTAWA ANTYBIOTYKÓW I LEKÓW P/GRZYBICZYCH**”

Zestaw Pytań nr 1

Zapytania do zadania nr 34

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 34 zaofertowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w Pakiecie nr 34 został zaofertowany produkt posiadający zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich.

Zestaw Pytań nr 2

W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzielił odpowiedzi na pytania, nie wyjaśnił treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.

Pytanie 1:

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź: W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Zamawiający dopuszcza podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.



Pytanie 2:

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Dotyczy zmiany wielkości opakowania - Zamawiający nie może się ustosunkować do tez zawartych w pytaniu Wykonawcy. Pytanie zbyt ogólne, nie wiadomo, którego zadania i pozycji dotyczy.

W przypadku jakichkolwiek zamian Zamawiający odpowiada tylko na pytania do konkretnej pozycji w pakiecie.

Dotyczy zasady przeliczania: należy przeliczyć w następujący sposób < 0,5 op. to w dół, >= 0,5 op. to w górę.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie może się ustosunkować do tez zawartych w pytaniu Wykonawcy. Pytanie zbyt ogólne, nie wiadomo, którego zadania i pozycji dotyczy.

W przypadku jakichkolwiek zamian Zamawiający odpowiada tylko na pytania do konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie może się ustosunkować do tez zawartych w pytaniu Wykonawcy. Pytanie zbyt ogólne, nie wiadomo, którego zadania i pozycji dotyczy.

W przypadku jakichkolwiek zamian Zamawiający odpowiada tylko na pytania do konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający nie może się ustosunkować do tez zawartych w pytaniu Wykonawcy. Pytanie zbyt ogólne, nie wiadomo, którego zadania i pozycji dotyczy.

W przypadku jakichkolwiek zamian Zamawiający odpowiada tylko na pytania do konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 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; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: należy przeliczyć w następujący sposób < 0,5 op. to w dół, >= 0,5 op. to w górę.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.



Pytanie 8:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z zapisem Rozdziału XV. SWZ INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH Zamawiający nie żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych. W związku z czym Zamawiający w SWZ nie zawarł zapisów dotyczących uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

Zestaw Pytań nr 3

Pytanie 1:

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 3.3 termin dostaw „na ratunek” z 8 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w par. 3.7 zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w par. 3.8. usunie wymóg wpisywania numeru zamówienia na fakturze? Wygenerowanie tego zapisu w systemie wymaga indywidualnej ingerencji, nie jest możliwe systemowo, co komplikuje i utrudnia obsługę księgową transakcji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w par. 11 poda opcję dodatkowego zakupu – maksymalnie 20% towaru? Wykonawca nie może być związany postanowieniami umowy w zakresie sprzedaży wolumenu większego o dowolną wielkość, przy niezmienionej cenie towaru; nie jest w takim wypadku możliwe skalkulowanie racjonalnej ceny produktów, a także nie można wykluczyć, że produkt nie będzie dostępny w takiej ilości (np. wskutek zaprzestania produkcji).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem.



Zestaw Pytań nr 4

Pytanie 1:

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, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?

Odpowiedź: Zamawiający nie może się ustosunkować do tez zawartych w pytaniu Wykonawcy. Pytanie zbyt ogólne, nie wiadomo, którego zadania i pozycji dotyczy. W przypadku jakichkolwiek zamian Zamawiający odpowiada tylko na pytania do konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 2:

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, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie

Odpowiedź: Zamawiający nie może się ustosunkować do tez zawartych w pytaniu Wykonawcy. Pytanie zbyt ogólne, nie wiadomo, którego zadania i pozycji dotyczy. W przypadku jakichkolwiek zamian Zamawiający odpowiada tylko na pytania do konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 3:

W przypadku czasowego braku lub zaprzestania produkcji preparatu mamy podać ostatnią cenę i uwagę o braku czy nie wyceniać go?

Odpowiedź: Należy podać ostatnią realną rynkową cenę i informację o braku.

Pytanie 4:

Czy zamawiający dopuści wycenę w innym opakowaniu? W jaki sposób przeliczać? Do 2 miejsc po przecinku, czy zaokrągląc do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sposób przeliczania : <0,5op zaokrąglenie w dół, >=0,5op. zaokrąglenie w górę, przy czym należy zadać pytanie o poszczenie wyceny innego opakowania do konkretnej pozycji w konkretnym pakiecie.

Pytanie 5:

Dotyczy pakietu 7 poz 1 i 2 Czy zamawiający dopuszcza wycenę w opak * 12 fiol z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 7 poz 1 i 2 wycenę w opak * 12 fiol z przeliczeniem ilości.

Pytanie 6:

Dotyczy pakietu 12 poz 1-3 Czy zamawiający dopuszcza wycenę w opak * 10 butelek/ flakonów z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 12 poz 1-3 wycenę w opak * 10 butelek/ flakonów z przeliczeniem ilości.

Pytanie 7:

Dotyczy pakietu 13 poz 4 Czy zamawiający dopuszcza wycenę preparatu: Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 13 poz 4 wycenę preparatu: Nystatyna Teva,2800000jm/28ml,gr.d/sp.zaw.,1 sbut





Pytanie 8:

Dotyczy pakietu 18, 19,20 Czy zamawiający dopuszcza wycenę w opak * 10 butelek/ flakonów z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 18, 19,20 wycenę w opak * 10 butelek/ flakonów z przeliczeniem ilości.

Pytanie 9:

Dotyczy pakietu 15 i 39 Czy zamawiający dopuszcza wycenę w opak * 10 fiolek z przeliczeniem ilości

Odpowiedź:

Pakiet 39 - Zamawiający dopuszcza w pakiecie 39 wycenę w opak * 10 fiolek z przeliczeniem ilości

Pakiet 15 - Zamawiający wymaga zaoferowania pięciu pojedynczych fiolek.

Pytanie 10:

Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1.

(1.)Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin.

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy.

Pytanie 11:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej



Pytanie 13:

Dotyczy pakietu 6,

Czy zamawiający dopuszcza wycenę w opak * 5 fiolek z przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę w opak * 5 fiolek z przeliczeniem ilości.

Pytanie 14:

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabl. Dojelitowej w: - pakiet 13 poz 3

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 13 poz 3 wycenę preparatu w postaci tabl. Dojelitowej.

Pytanie 15:

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki powlekanaj w

-pakiet 1 poz 9,10,15,16

-pakiet 2 poz 4,5,14,48

-pakiet 4 poz 3,4,6

-pakiet 21 poz 2

-pakiet 24 poz 1

-pakiet 27 poz 1

-pakiet 28 poz 1,3

-pakiet 30 poz 1

-pakiet 32 poz 1

-pakiet 35 poz 1

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy czym Zamawiający zwraca uwagę, że w pytaniu do pakietu 2 jest pomyłka, gdyż pakiet nr 2 ma 25 pozycji.

Pytanie 16:

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci tabletki DIS

-pakiet 4 poz 11

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie 4 poz 11 wycenę preparatu w postaci tabletki DIS.

Pytanie 17:

Czy zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki/ kapsułki miękkiej w :

-pakiet 4 poz 9

-pakiet 21 poz 1

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 4 poz 9 oraz pakiecie 21 poz 1 dopuści wycenę preparatu w postaci kapsułki/ kapsułki miękkiej.

Zestaw Pytań nr 5

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie 1:

Do §3 ust. 1 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.



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 1 wzoru 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 2:

Do §3 ust. 6 oraz §13 ust. 6 pkt 3, 4 wzoru umowy:

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Jednocześnie, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwości dostawy równoważnika, również w przypadku, niezależnej od Wykonawcy, czasowej niedostępności produktu leczniczego w obrocie.

Pytanie 3:

Do §5 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §5 ust. 4 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczenia faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §5 ust. 4 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis w § 5 ust 4 projektu umowy na:

„4. Za dostarczone produkty Wykonawca wystawiać będzie fakturę na koniec każdego miesiąca kalendarzowego”.

Pytanie 4:

Do §6 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 5:

Do §14 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapisy w §14 wzoru umowy są nazbyt ogólne i nieprecyzyjne. Na ich 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 zapisów §14 umowy, w taki sposób, aby były zgodne 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 4) (nakazującym wskazanie minimalnej wartości lub wielkości świadczenia), art. 454 ust.1 i 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Zestaw Pytań nr 6

Pytanie 1:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust 1: 1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką
- 2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości 0,5% wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego towaru
- 4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% wartości brutto pakietu dostarczonego niezgodnie z ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Zestaw Pytań nr 7

Pytanie 1:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, pozycja 3 i 4 (Clindamycin h/chlor) dopuści do wyceny lek ze wskazaniem do stosowania dla dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca? Obecnie żaden z dostępnych na rynku produktów leczniczych nie spełnia wymagań Zamawiającego tj. leków dopuszczających stosowanie u noworodków.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 7, pozycja 3 i 4 (Clindamycin h/chlor) dopuści do wyceny lek ze wskazaniem do stosowania dla dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca.

Pytanie 2 :

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja 1 i 2 (Piperacillin + Tazobactam + EDTA) dopuści do wyceny lek bez EDTA? Na chwilę obecną jest brak dostępności produktu leczniczego z tą substancją.

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja 1 i 2 (Piperacillin + Tazobactam + EDTA) dopuszcza do wyceny lek bez EDTA.



Pytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, pozycja 18 (Erytromycyn) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 2, pozycja 18 (Erytromycyn) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, pozycja 5 (Linezolid) dopuszcza do wyceny lekw postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 7, pozycja 5 (Linezolid) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21, pozycja 1 (Itrakonazol) dopuszcza do wyceny lek w postaci kapsułki?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 21, pozycja 1 (Itrakonazol) dopuszcza do wyceny lek w postaci kapsułki.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21, pozycja 2 (Worykonazol) dopuszcza do wyceny inną wielkość opakowania z przeliczeniem ilości zaofertowanych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie może ustosunkować się do zapytania Wykonawcy. Pytanie jest zbyt ogólne, nie wiadomo jaką wielkość opakowania Wykonawca miał na myśli.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 24, pozycja 1 (Azytromycyn) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 24, pozycja 1 (Azytromycyn) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28, pozycja 1 i 3 (Clarithromycyn) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 28, pozycja 1 i 3 (Clarithromycyn) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 30, pozycja 1 (Levofloxacin) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie nr 30, pozycja 1 (Levofloxacin) dopuszcza do wyceny lek w postaci tabletki powlekanej.

Zestaw Pytań nr 8

Pytanie 1:

Dotyczy § 3 ust. 3 umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „cito” lub „na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1 dzień roboczy. Jednocześnie, prosimy o wydłużenie terminu dostaw „zwykłych” do 2 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.



Pytanie 2:

Dotyczy § 3 ustęp 4 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktur w formacie .fak lub PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 3:

Dotyczy § 5 ustęp 8 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formie elektronicznej za pośrednictwem poczty elektronicznej? Prosimy o podanie adresu e-mail Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy. Dokumentem potwierdzającym dostawę będzie dokument WZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Pytanie 4:

Dotyczy § 7 ust. 4 umowy. Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.

Zestaw Pytań nr 9

Pytanie 1:

Dotyczy zad. 8, poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? Zmawiający wskazał konieczność spełnienia ww. wymogu w zadaniu 7 poz. 7 i 8, wskazując tym samym na istotną wagę bezpieczeństwa infuzji, jakie zapewnia stabilność roztworu po rozpuszczeniu.

Odpowiedź: Zamawiający w zad. 8, poz. 1 i 2. dopuszcza, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylne

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w zadaniu 12, poz. 1,2,3, wyrazi zgodę na zaoferowanie wskazanego w SWZ produktu w opakowaniu stojącym z polietylenu typu KabiPac?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 12, poz. 1,2,3, dopuszcza zaoferowanie wskazanego w SWZ produktu w opakowaniu stojącym z polietylenu typu KabiPac.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w zadaniu 18, poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie wskazanego w SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 18, poz. 1 dopuszcza zaoferowanie wskazanego w SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w zadaniu 19, poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie wskazanego w SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 19, poz. 1 dopuszcza zaoferowanie wskazanego w SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości.



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

Pytanie 5

Czy Zamawiający w zadaniu 22, poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie wskazanego W SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu stojącym typu KabiPac, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 22, poz. 1 dopuszcza zaferowanie wskazanego W SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu stojącym typu KabiPac, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w zadaniu 39 poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie opisanego w SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w zadaniu 39 poz. 1 dopuszcza zaferowanie opisanego w SWZ produktu konfekcjonowanego w ilości 10 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zestaw Pytań nr 10

Pytanie 1:

Dot. – Pakiet nr 4 poz. 9, 10, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 4 pozycja nr 9, 10, 11 na zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletki na tabletkę powlekaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 pozycja nr 9, 10, 11 zmianę postaci proponowanego preparatu z tabletki na tabletkę powlekaną.

Jednocześnie Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a, działając na podstawie art. 137 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r. poz. 1129 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje zmianę treści SWZ w następującym zakresie:

- 1) Zamawiający koryguje oczywistą omyłkę pisarską w projekcie umowy w § 13 ust. 6 pkt. 4) poprzez wykreślenie słów: „– dotyczy Pakietu nr 1 i 18”
- 2) Zamawiający dokonuje sprostowania wymogów w formularzu asortymentowo – cenowym dla Pakietu nr 7. W załączeniu Zamawiający przedkłada formularz asortymentowo – cenowy dla pakietu nr 7 po zmianie.

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

mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska
mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA
Z-ca Dyrektora
ds. Finansów i Administracji
mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska

mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska
mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska

mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu

ul. H. M. Kamieńskiego 73a, 51-124 Wrocław

Infolinia 45 95 95 454

Sekretariat tel. +48 71 32 70 101; e-mail: sekretariat@wssk.wroc.pl

NIP 8951645574, REGON 000977893

www.wssk.wroc.pl



FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

Pakiet nr 7 - Antybiotyki

Lp	Nazwa międzynarodowa	nazwa handlowa	Postać	Dawka	ilość postaci	ilość w opak.	Ilość opak.	cena op. netto	wartość netto	% VAT	cena op. brutto	wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1	Piperacilin + Tazobactam + EDTA		inj	2,25	x1	x 10	20					
2	Piperacilin + Tazobactam + EDTA		inj	4,50	x1	x 10	150					
3	Clindamycyn h/chlor		inj.	0,3/2ml	x 1	x 1	900					
4	Clindamycyn h/chlor		inj.	0,6/4ml	x 1	x 1	1200					
5	Linezolid		tabl.	600 mg	x 1	x 10	5					
6	Linezolid (100 ml)		inj.	2 mg/ml	x 1	x 10	20					
7	Meropenem *		inj.	0,5	x 1	x 10	40					
8	Meropenem *		inj.	1,0	x 1	x 10	40					
9	Worykonazol		inj.	200 mg	x 1	x 1	100					
10	Ceftazydym + Awibaktam		inj.	2g + 0,5g	x 10	x 10	6					
11	Ceftarolina		inj.	0,6g	x 10	x 10	3					

* poz. 7 i 8 (było 3 i 4) wymagana rejestracja u noworodków.

* Zamawiający wymaga trwałości r-ru do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu 3 godz. w kontrolowanej temperaturze do do 25 stop C lub 12 h w temp. 2-8 stop.C oraz trwałości roztworu do infuzji preparatu po przygotowaniu z 0,9% NaCl i 3 h w kontrolowanej temp. Do 25 stop. lub 24h w temp. 2-8 stop.C