



INFORMACJA NR 4 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 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 § 9 ust. 1 projektu umowy

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 nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 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 przysyłanie 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 nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 - Leki znieczulające i zwiotczające, poz. 1 (Bupivacaini hydrochlorici spinal) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 4 poz. 1 produkt pakowany w jałowe blistry.

Pytanie nr 4 – dotyczy § 3 ust. 1 projektu umowy

Prosimy o dopisanie do §3 ust. 1 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 5 – dotyczy § 3 ust. 3 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostaw „na cito” lub „na ratunek” do 10 godzin od złożenia zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 6 – dotyczy § 5 ust. 5 projektu umowy

Czy w przypadku gdy Wykonawca, który otrzyma zamówienie, będzie znanym Zamawiającemu kontrahentem, a także ze względu na fakultatywność stosowania w rozliczeniach mechanizmu split payment, istniała będzie możliwość wyłączenia niniejszego zapisu z umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 7 – dotyczy § 9 ust. 1 pkt 4) projektu umowy

Do treści §9 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust. 1 pkt 4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy z tytułu dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ zgodnie z ofertą części przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi na zadane zapytanie, gdyż dotyczy ono dwóch różnych paragrafów projektu umowy.

Pytanie nr 8 – dotyczy § 13 ust. 6 pkt 3) projektu 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 nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane medyczne o zminimalizowanym stopniu pylenia o parametrach:

- Wodorotlenek wapnia >75%; wodorotlenek sodu < 4%
- Zawartość wody 12-19%;
- Łącznie metali alkaicznych <4 %;
- Współczynnik pochłaniania do 140 l CO₂/kg;
- Granulki od 2 do 5 mm ;
- Kruchość 95%
- Zdolność pochłaniania CO₂ min 19%
- zawiera indykator koloru, który zmienia zabarwienie granulek z białego koloru na fioletowy
- wielkość opakowania: 4,5 kg (po przeliczeniu na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego, ilość opakowań wynosi 70 sztuk)



Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 1 ww. wapno z jednoczesnym zachowaniem parametru „zawartość pyłu” < 0,2% (+/- 0,1%), parametru „wilgotność” do max 17% oraz wydajność min 26%.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%; zawartość wody 13-17%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochlaniań.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 1 wapna medycznego o określonych parametrach, z uwzględnieniem późniejszych dopuszczeń.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 1 wapna medycznego o określonych parametrach, z uwzględnieniem późniejszych dopuszczeń.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości wapno medyczne o niskim stopniu pylenia poniżej 0,3% i zawartości wody 13-17%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 1 wapna medycznego o niskim stopniu pylenia poniżej 0,3% i zawartości wody 13-17%.

Pytanie nr 12 - dotyczy postanowień swz i projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych w §9 ust. 1.1) do 0,2% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 13 - dotyczy postanowień swz i projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy (§9 ust. 2) do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że zadane zapytanie nie dotyczy §9 ust. 2 projektu umowy.

Pytanie nr 14 - dotyczy postanowień swz i projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy (§9 ust. 2) do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że zadane zapytanie nie dotyczy §9 ust. 2 projektu umowy.

Pytanie nr 15 - dotyczy postanowień swz i projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do §5 ust. 2 projektu umowy zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość zmniejszenia nie przekroczy 20% wartości umowy.”.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że zadane zapytanie nie dotyczy §5 ust. 2 projektu umowy.

Pytanie nr 16 - dotyczy postanowień swz i projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §9 ust. 3 projektu umowy na: „Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.”.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje że zapis „Strony mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych” znajduje się w §9 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie nr 17 - dotyczy Pakietu nr 28


Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego **Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 100 ml oraz Paracetamol w pojemności 50 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym**, biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol o pojemności 100 ml oraz 50 ml jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji. W tzw. „cyklu życia produktu” należałoby doliczyć tę różnicę do szklanego opakowaniu leku.
4. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
5. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
6. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
7. Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji. Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
8. Paracetamol nie ma działania bójkczego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 28 Paracetamolu gotowego do użycia, w pojemności 100 ml oraz Paracetamolu w pojemności 50 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym.

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.

KIEROWNIK
Zaopatrzenia Zamówień Publicznych

Romana Komora

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych


Monika Wojciechowska

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca Dyrektora
ds. Finansów i Administracji

mgr Mariola Dworakowska-Dąbrowska