

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego
ul. Koszarowa 5, 51 – 149 Wrocław

Wrocław, dnia 25.01.2024 r.

Uczestnicy postępowania

dotyczy: *postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa leków I (+ płyny infuzyjne + szczepionki + receptura + inne) – znak sprawy: PN 04/24.*

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1605 z późn. zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 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 nr 1: Prosimy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży wraz z uwagą o jego braku pod zadaniem.

Pytanie nr 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 nr 2: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3:

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

ODPOWIEDŹ nr 3: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4:

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

ODPOWIEDŹ nr 4: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania - za wyjątkiem preparatów gdzie wyraźnie zaznaczono, aby nie zmieniać postaci leku – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 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 nr 5: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga; nie więcej jednak niż (+/-) 30% wielkości oczekiwanych opakowań – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

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; 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 nr 6: Zamawiający wyraża zgodę, prosimy o podawanie pełnych ilości opakowań zaokrąglając w górę. – Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7:

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

ODPOWIEDŹ nr 7: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pod warunkiem, że aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym – pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8:

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

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 nr 8: Zgodnie z Pkt. 6.1., L.p. 5. oraz Pkt. 11.8. ppkt 6) SWZ, to jest: „Na podstawie art. 107 ust. 2 ustawy PZP jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie”.

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorheksydyny (stężenie 20%)
- hydroksybenzoat metylu
- hydroksybenzoat propylu

Produkt w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml w poz. 1 oraz 11ml w poz. 2, opakowanie zawiera 25szt.

ODPOWIEDŹ nr 9: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Oczekiwana ilość sztuk to:

- 100 opx 24szt a 6ml= 2400 szt., więc w przypadku op. a 25 szt. oczekiwana ilość opakowań będzie wynosiła 96op.

- 100 opx 24szt a 11ml= 2400 szt., więc w przypadku op. a 25 szt. oczekiwana ilość opakowań będzie wynosiła 96 op.

Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.