



WSzSL/FZ.381.85/24. 801...2024

Legnica 04.11.2024 r.

Do Zainteresowanych

**Dotyczy: POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH DO STOSOWANIA ZEWNĘTRZNEGO
ZNAK SPRAWY: WSzSL/FZ-85/24**

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający poniżej udziela wyjaśnień, w związku z wpłynięciem wniosków od Wykonawców dotyczących wyjaśnień treści SWZ.

Zapytanie 1 - Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z Rozdziałem IV pkt 5 wymaga produktów dopuszczonych do obrotu jako produkty lecznicze

Zapytanie 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 dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Zapytanie 3 – Dotyczy Części nr 73:

Prosimy o dopuszczenie preparatu Betadine, maść, 100 mg/g, 1 tuba 30 g, z odpowiednim przeliczonej ilości w formularzu cenowym, zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 73 produktu zawierającego 30g maści w opakowaniu z jednoczesnym przeliczeniem ilości w kolumnach "ilość minimalna" - 134 op. oraz "ilość maksymalna" - 267 op. Zmiany dokonane w formularzu asortymentowo-cenowym w kolumnach "G", "I" oraz "J" należy zaznaczyć w sposób czytelny.

Zapytanie 4 - Do §5 ust. 6 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następującego wyrażenia: „Przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.”

Odpowiedź: Zamawiający wskazuje, iż w myśl art. 5 ust. 7, przedmiotowa zmiana może być dokonywana na wniosek Wykonawcy lub Zamawiającego i zaistnieje za obopólną zgodą Stron umowy, wyrażoną w formie aneksu, co potwierdza zapis §13 ust. 1 mówiący, iż wszelkie zmiany treści umowy mogą być dokonywane wyłącznie w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

Zapytanie 5 - Do §6 ust. 1 pkt 3 wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie zapisu dotyczącego kary zastrzeżonej w §6 ust. 1 pkt 3 za dostawę asortymentu niezgodnego z umową, gdyż Zamawiający w §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy przewidział już karę umowną za zwłokę w realizacji reklamacji w przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.



Zapytanie 6 – Do §5A ust. 1-8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §5A ust. 1-8 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabeżdą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie 7 – 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: Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca nie powinien składać oferty na Część postępowania, której nie jest w stanie, z różnych przyczyn, później realizować. Zgodnie z informacją zawartą w SWZ Wykonawca dopuszcza składania ofert częściowych, stąd nie ma obowiązku informowania Zamawiającego o zaprzestaniu lub braku produkcji którejkolwiek Części zamówienia. Części, na które Wykonawca nie składa oferty należy pozostawić puste lub usunąć z formularza asortymentowo-cenowego, który stanowi Załącznik 2A do SWZ.

Zapytanie 8 - Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę wielkości opakowań przez Wykonawców. W przypadku chęci zaoferowania innej wielkości opakowania Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Zapytanie 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Zapytanie 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Zapytanie 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę wielkości opakowań, w tym ich objętości, gramatury, itp. przez Wykonawców. W przypadku chęci zaoferowania innej wielkości opakowania Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Zapytanie 12 - 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: Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formułacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Zapytanie 13 - Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ?

W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku

Odpowiedź: Zamawiający Zgodnie z zapisami SWZ wymaga zaoferowania produktów leczniczych dopuszczonych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. Ustawa ta przewiduje tryb dopuszczenia produktu, o który pyta Zamawiający, stąd złożenie oferty na produkt dopuszczony czasowo za zgodą MZ nie jest sprzeczne z wymaganiami Zamawiającego.

Uwaga!

Udzielone niniejszym pismem odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomicznych i Finansowych
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

Andrzej Urniaż