



Wrocław, 03.03.2022 r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**

ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych na rok 2022/2023,
znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.4.2022

WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.), dalej „Pzp” informuje, że w postępowaniu przetargowym wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia jednocześnie udzielając wyjaśnień:

Pytanie nr 1:

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadanie 34 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel 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 chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11g)?

Odpowiedź:

Pakiet (zadanie) 34 poz. 1 dotyczy przedmiotu zamówienia: Metamizolum natricum roztwór do wstrzykiwań 500 mg/ml 10 amp. 2 ml. W związku z tym Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie produktu lubragel w pakiecie (zadaniu) 34 poz. 1, natomiast dopuszcza lubragel w pakiecie (zadaniu) 32 poz. 1.

Pytanie nr 2:

Do §1 ust. 6, 7 wzoru umowy: Wskazujemy, że zapis §1 ust. 6, 7 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 §1 ust. 7 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:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 3:

Do §1 ust. 9 wzoru umowy: Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §1 ust. 9 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź:

W §1 ust. 9 projektowanych postanowień umowy Zamawiający określił termin wymiany towaru na 7 dni roboczych. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 4:

Do §1 ust. 12 wzoru umowy: Prosimy o usunięcie z treści §1 ust. 12 zobowiązania do zapewnienia zwiększonych dostaw gdyż Wykonawca nie zawsze ma taką możliwość, np. w sytuacji wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku.

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 5:

Do §1 ust. 13 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §1 ust. 13 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Art. 552 K.c. nie jest normą bezwzględnie obowiązującą o charakterze nakazująco-zakazującym określone działanie lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym, Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353.1 K.c. tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony wprowadził ww. zapis do wzoru umowy. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 6:

Do §2 ust. 1 wzoru umowy: Zamawiający w treści §2 ust. 1 wzoru umowy przewidział możliwość zastosowania prawa opcji, nie precyzując przy tym jednoznacznie w jakiej wysokości zwiększenie wartości umowy przewiduje. Jednocześnie, tym samym przepisem wprowadza pojęcie „zamówienia gwarantowanego” obejmującego swym zakresem 50% ceny brutto pakietu. Czy w związku z tym, Zamawiający miał na myśli objęcie zakresem opcji pozostałych 50% ceny pakietu brutto, ponad „zamówienie gwarantowane”?

Odpowiedź:

SWZ bez zmian. Zapisy §2 ust. 1 projektowanych postanowień umowy precyzyjnie opisują zobowiązania stron umowy.

Pytanie nr 7:

Do §5 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 10, 12,18,-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. 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:

Z uwagi na zmienny profil pacjentów oraz konieczność zabezpieczenia oddziałów w leki stosowane tylko w wyjątkowych sytuacjach ratujących życie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8:

Do §7 ust. 1 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."

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 9:

Do §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 0,02% wartości niedostarczonego towaru za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia?

Odpowiedź:

Nie. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 10:

Do §8 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 0,5% wartości reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Nie. SWZ bez zmian.

Pytanie nr 11:

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 wykreśla poz. 5 z pakietu nr 144 (zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 24), w pozostałych przypadkach Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

Pytanie nr 12:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań. Przeliczenie odbywa się w sposób opisany zgodnie z UWAGĄ 7 na stronie nr 1 Załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 13:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów zgodnie z UWAGĄ 2 na stronie nr 1 Załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 14:

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę fiolki na ampułki i odwrotnie, nie wyraża zgody na zmianę fiolki na ampułkostrzykawkę i odwrotnie.

Pytanie nr 15:

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 wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań zgodnie z UWAGĄ 7 na stronie nr 1 Załącznika nr 2 do SWZ w przypadku płynów, syropów, maści, kremów.

Pytanie nr 16:

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, 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 ilość opakowań handlowych zgodnie z UWAGĄ 7 na stronie 1 Załącznika nr 2 do SWZ.

Pytanie nr 17:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.

Pytanie nr 18:

Pakiet 101 poz.1 Czy zadanie to dotyczy wskazania „programu lekowego B.119 - LECZENIE PACJENTÓW Z POSTĘPUJĄCYM, MIEJSCOWO ZAAWANSOWANYM LUB Z PRZERZUTAMI, ZRÓŻNICOWANYM (BRODAWKOWATYM/ PĘCHERZYKOWYM/OKSYFILNYM – Z KOMÓREK HURTHLEA) RAKIEM TARCZYCY, OPORNYM NA LECZENIE JODEM RADIOAKTYWNYM”.

Odpowiedź:

Pakiet (zadanie) 101 poz. 1 dotyczy leku aktualnie stosowanego w programie: LECZENIE RAKA WĄTROBOWOKOMÓRKOWEGO (ICD-10 C 22.0).

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający przesunie termin składania ofert na 21-03-2022 ze względu na dużą ilość ukazujących się postępowań?

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 20:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 Pozycji nr 149 – zawierającej testy ureazowe do diagnostyki in vitro do osobnego pakietu? Uzasadnienie: Testy ureazowe , są szczególnymi testami diagnostycznymi do diagnostyki in vitro IVD (a nie lekiem) nie mającymi nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie. W dostawie testów ureazowych do diagnostyki in vitro specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, które się specjalizują w diagnostyce in vitro a Zamawiającemu uzyskanie najlepszego testu po najniższej cenie. Utworzenie dodatkowego pakietu nie stanowi wielkiego kłopotu dla Państwa – tak jak to zrobił w przypadku innych wydzielonych pozycji. Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe

testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych, pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje. W obecnej postaci ten pakiet jest skierowany tylko do jednego konkretnego hurtownika leków.

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 Pozycja Nr 149 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ?

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 Pozycja nr 149– testy ureazowe - wymaga , aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu.

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 23:

Dotyczy pakietu 144: Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści lek w postaci kapsułek?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Dotyczy pakietu 144: w związku z zakończeniem produkcji leku Tisercin ampułki i braku odpowiednika na rynku polskim zwracamy się z prośbą o usunięcie pozycji 5 z pakietu 144.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla poz. 5 z pakietu nr 144.

Pytanie nr 25:

„Nazwa wykonawcy” zwraca się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert do dnia 21.03.2022 r. Czas ten potrzebny jest nam do wykonania, a w następstwie złożenia rzetelnej i konkurencyjnej oferty. Dodatkowo zwracamy uwagę na fakt, że w dalszym ciągu borykamy się z pandemią koronawirusa COVID-19 co bezsprzecznie wpływa na wszelkie aspekty życia codziennego (rodzinnego i zawodowego) – częściowa praca zdalna, zachorowania mimo zaszczepienia oraz kwarantanny znacząco uszczuplają zasoby ludzkie widocznie zmniejszając moce przerobowe. Będziemy wdzięczni za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

UWAGA: Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaofiarowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub zmiany SWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia/wpisania źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji oraz nr pytania).

POWYŻSZE ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE STANOWIĄ INTEGRALNĄ CZĘŚĆ SWZ

.....
(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej)