



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

im. J. Gromkowskiego we Wrocławiu

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

www.szpital.wroc.pl, e-mail: gromkowski@szpital.wroc.pl

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. (071) 325 03 56 do 59; (071) 326-13-27 do 31; sekretariat (071) 395-74-26; fax (071) 326-06-22



Wrocław, dn. 09.06.2020r.

Dotyczy: **PN 21/20 – dostawa antybiotyków**

Na podstawie art. 38 ust.2 ustawy PZP Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie nr 1:

Do punktu 14 SIWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do dwóch dni roboczych oraz terminu maksymalnego do 3 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odp.: Ze względu na bezpieczeństwo naszych Pacjentów związane z tym, iż przedmiotem zamówienia są antybiotyki i inne leki p/infekcyjne - Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

Do pkt 25 istotnych warunków umowy prosimy o dodanie słów: „, pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny.”

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Odnosnie wymogu dostarczenia kserokopii dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu leczniczego oraz ChPL. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia tych dokumentów i zastąpienie ich oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu w razie wątpliwości na każde żądanie Zamawiającego?

Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie obrót preparatami posiadającymi dopuszczenia do obrotu w Polsce. Złożenie ważnego zezwolenia na obrót produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie preparaty dopuszczone do obrotu. W większości przypadków są to produkty lecznicze ogólnie znane i stosowane w lecznictwie od lat.

Jednocześnie pragniemy nadmienić, iż wszystkie oferowane przez nas produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

1. <http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>
2. <http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>
3. <https://baza-lekow.com.pl/>

Ustawodawca przewidział w art. 26 ust. 6 PZP sytuacje, w których dokumenty możliwe do pozyskania za pomocą bezpłatnych oraz ogólnodostępnych baz danych, stanowią wyjątek od obowiązku dostarczania ich Zamawiającemu przez Wykonawcę.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. W razie wątpliwości Zamawiający wezwie Wykonawcę do okazania wymaganych dokumentów.
Patrz zmiana do SIWZ.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w pkt. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w pkt. 17 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę. Patrz zmiany do pkt 17 Istotne Postanowienia Umowy