



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. 06.11.2019r.

Dotyczy: **PN 82/19 dostawa leków III**

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

Pytanie nr 1:

Do pkt 5 istotnych warunków 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 12-miesięcznego terminu 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 pkt 5 istotnych warunków 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 nr 1:

W wyjątkowych sytuacjach zamawiający dopuszcza dostawy produktów z krótszym terminem ważności, pod warunkiem uzyskania każdorazowo zgody kierownika apteki lub osoby go zastępującej. Patrz zmiany do zał nr 5 do SIWZ.

Pytanie nr 2:

Do pkt 21 istotnych warunków umowy: Prosimy 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 nr 2:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Do pkt 22 ust. 1 oraz ust. 2 istotnych warunków umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? Ponadto, prosimy o rezygnację przez Zamawiającego z wymogu dostarczania przez Wykonawcę próbek nowego

asortymentu w celu akceptacji zamiennika.

Odpowiedź nr 3:

W przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyraża zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej, natomiast tylko do momentu ponownego pojawienia się danego leku w obrocie.

W razie konieczności zaoferowania zamiennika, Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczania próbek nowego asortymentu, ale oczekuje dostarczenia aktualnego ChPL (w razie konieczności pełnej dokumentacji produktu do wglądu) i uzyskania akceptacji ze strony Zamawiającego. Patrz zmiany do zał nr 5 do SIWZ.

Pytanie nr 4:

4. Do pkt 22 ust. 11 istotnych warunków umowy: Prosimy o informację, jak długa ewentualną prolongatę terminu obowiązywania umowy Zamawiający dopuszcza?

Odpowiedź nr 4:

W przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego wartości umowy, wydłużenie terminu jej realizacji do momentu wykorzystania wartości, jednak nie dłużej niż trzy miesiące. Patrz zmiany do zał nr 5 do SIWZ.

Pytanie nr 5:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 8 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu.

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania drogi podania i miejsca wchłaniania – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7:

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania: drogi podania, miejsca wchłaniania oraz tej samej substancji czynnej i dawki – pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8:

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odpowiedź nr 8:

Prosimy o podanie ostatniej ceny i umieszczenie odpowiedniej informacji pod zadaniem.

Pytanie nr 9:

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku

Odpowiedź nr 9:

Prosimy o podanie ostatniej ceny i umieszczenie odpowiedniej informacji pod zadaniem.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź nr 10:

Prosimy o wycenę leków za opakowanie, a nie za sztukę.