



# WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a  
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101  
[www.wssk.wroc.pl](http://www.wssk.wroc.pl)

Szp/FZ – 24/ 359 /2017

Wrocław, dnia 17.05.2017 r.

## INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a, zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa płynów infuzyjnych i żywienia dojelitowego”.

Znak sprawy: Szp/FZ – 24/2017

### **Pytanie nr 1 – dot. Pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 2, 3, 5, 7, 10, 15, 17 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniu równorzędnym typu KabiClear flakon stojący bez PCV z dwoma niezależnymi sterylnymi, oddzielnymi membranami?

#### **Odpowiedź nr 1**

*Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 1 pozycja 2, 3, 5, 7, 10, 15, 17 zaoferowanie zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniu równorzędnym typu KabiClear flakon stojący bez PCV z dwoma niezależnymi sterylnymi, oddzielnymi membranami.*

### **Pytanie nr 2 – dot. Pakietu nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 pozycja 1 miał na myśli Preparat zawierający glutaminę (30g), wit. (C, E, B-karoten), Trybutyrynę (1g), Zn, Se w opakowaniu EasyBag 500ml? Produkt nie jest dostępny w opakowaniu flakon.

#### **Odpowiedź nr 2**

*W pakiecie nr 10 poz. 1 Zamawiający ma na myśli opakowanie typu EasyBag 500ml.*

### **Pytanie nr 3 – dot. Pakietu nr 15**

Czy Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 1,4 miał na myśli preparaty w opakowaniu typu fiołka? Opisane produkty nie występują w ampułkach.

#### **Odpowiedź nr 3**

*Zamawiający w pakiecie 15 pozycja 1,4 ma na myśli preparaty w opakowaniu typu fiołka.*

### **Pytanie nr 4 - dot. § 3 ust. 1 wzoru umowy**

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu oraz uwzględnienie zmiany w zapisach umowy?

#### **Odpowiedź nr 4**

*Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.*

### **Pytanie nr 5 - dot. § 2 ust. 2 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

#### **Odpowiedź nr 5**

*Zamawiający nie zamawia towaru telefonicznie, tylko faksem lub drogą elektroniczną.*

**Pytanie nr 6 - dot. § 9 ust. 1 wzoru umowy**

Czy Zamawiający ma na myśli karę za zwłokę w dostarczeniu towaru w wysokości 1 % ogólnej wartości umowy czy 1 % wartości nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki?

**Odpowiedź nr 6**

*Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.*

**Pytanie nr 7 - dot. wzoru umowy**

W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece ( rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania).

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

**Odpowiedź nr 7**

*W przypadku zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni rejestr temperatury.*

**Pytanie nr 8 - dot. wzoru umowy**

Dotyczy punkt 5 Istotnych warunków umowy / paragraf 1 ust.6 - W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odpowiedź nr 8**

*Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.*

**Pytanie nr 9 - dot. wzoru umowy**

W związku z postanowieniami ustawy z dnia 8 marca 2013r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych / Dz. U. 2013. 403/ wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na zmianę terminu płatności. Przyjęty maksymalny termin płatności nie powinien być dłuższy niż 60 dni oraz krótszy niż 30 dni, gdyż mamy do czynienia z naruszeniem zakazu ustawowego / art. 8 ust. 2 / co w związku z regulacją art. 58 kodeksu cywilnego będzie go czynić nieważnym.

**Odpowiedź nr 9**

*Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w § 4 ust. 3 wzoru umowy.*

**Pytanie nr 10 - dot. pakietu nr 5 poz. 21**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5, pozycja 21, ze względu na zakończenie produkcji produktu, wyrazi zgodę na wykreślenie ww. pozycji z Pakietu, czy wymaga podania ostatniej oferowanej ceny przetargowej, z adnotacją o zakończeniu produkcji?

**Odpowiedź nr 10**

*W przypadku zakończenia produkcji produktu należy podać ostatnią oferowaną cenę przetargową produktu oraz informację producenta o zakończeniu produkcji.*

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

WYKONAWCA  
ZOBOWIĄZANY  
do przedłożenia  
dokumentacji  
dotyczącej  
zakończenia  
produkcji