



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamieńskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ - 27/377/2017

Wrocław, dnia 26.05.2017r.

INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 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.) – dalej uPzp - jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „Dostawa leków znieczulających i zwiotczających, narkotyków i innych”

Pytanie nr 1 - Pakiet nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 4 poz. 3 (Bupivacaini hydrochlorici) i w Pakiecie Nr 10 poz. 8 leki (Bupivacaina Spinal 0,5% 4 ml) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt był pakowany w jałowe blistry.

Pytanie 2 - dot. Pakiet nr 2

Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty w pozycji 2 na Gliclazidum (Diaprel MR) 60 mg tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu zamiast Gliclazidum (Diaprel MR) 30 mg tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości?

Podzielność dawki, w tabletkie o zmodyfikowanym uwalnianiu w preparacie Diaprel MR w dawce 60 mg, jest osiągnięta dzięki zastosowaniu technologii wbudowanej siatki polimerowej (EPMT2).

Diaprel MR w dawce 60 mg w opakowaniu zawierającym 30 tabletek (kod EAN 5909997747446) jest objęty refundacją (por. 1229 , odpłatność ryczałtowa - R).

W przypadku wyrażenia zgody na powyższą propozycję, prosimy o informację jaką ilość Diaprelu MR 60 mg należy wycenić w ofercie przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę postaci proponowanych preparatów.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości (ilości) opakowań ($\pm 10\%$). Wyceniamy opakowanie pełne $< 0,5$ w dół, $> 0,5$ w górę.

Pytanie 5

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: Wyceniamy opakowanie pełne $< 0,5$ w dół, $> 0,5$ w górę.

Pytanie 6

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 wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie LEKI pozycja 18 wyraża zgodę na zamianę ampułek na fiołki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ampułki jak i fiołki.

Pytanie 8 - dot. Pakiet nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100ml > będącego wyrobem medycznym w pojemnościach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego wyspecyfikowanego w zapytaniu.

Pytanie nr 9 – dot. Pakietu nr 13

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy dany produkt nie wymaga uprawnienia na obrót środkami farmaceutycznymi (jest wyrobem medycznym), Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: W przypadku zaferowania wyrobu medycznego Zamawiający dopuszcza składanie ofert bez uprawnień na obrót środkami farmaceutycznymi.

Pytania dotyczące zapisów wzoru umowy

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.1.1 z 1% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 9.1.3 z 10% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy w zakresie objętym zapytaniem.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopisze w par. 12.1.2 in fine zdanie: „Wymóg korygowania ceny nie ma zastosowania, jeśli cena oferowana przez Wykonawcę jest niższa, niż cena urzędowa lub limit finansowania”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

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.

DYREKTOR SZPITALA

Prof. dr hab. Wojciech Witkiewicz
(4)

KOORDYNATOR
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Małżena Paszulewicz