



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

Szp/FZ – 46/ ⁴⁸⁸ /2017

Wrocław, dnia 28.08.2017 r.

INFORMACJA NR 4 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 leków p/grzybiczych i antybiotyków”.

Znak sprawy: Szp/FZ – 46/2017

Pytanie nr 1 - dot. Pakietu nr pakietu 9 poz. 3

1. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”
2. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Odpowiedź nr 1

Ad. 1. Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

Ad. 2. Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich

Pytanie nr 2 - dot. Pakiet nr 7 poz. 7 i 8

Czy w pakiecie 7 poz. 7,8 Zamawiający celowo umieścił w obu pozycjach lek w tej samej dawce?

Odpowiedź nr 2

Zamawiający wyjaśnia, że w Pakiecie nr 7 w poz. 7 ma być dawka 0,5, natomiast w poz. 8 – dawka 1,0

Pytanie nr 3 - dot. Pakiet nr 7 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 3,4 dopuszcza lek, który ma zarejestrowane wskazania do stosowania u dzieci powyżej 1 miesiąca życia, gdyż żaden z zarejestrowanych preparatów nie może być stosowany u noworodków?

Odpowiedź nr 3

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie leku, który ma zarejestrowane wskazania do stosowania u dzieci powyżej 1 miesiąca życia, gdyż żaden z zarejestrowanych preparatów nie może być stosowany u noworodków.

Pytanie nr 4 - dot. Pakiet nr 7 poz. 1 i 2

Dotyczy Pakietu 7 poz. 1,2. Wymienione pozycje są aktualnie niedostępne w sprzedaży czy w związku z tym zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku nie zawierającego EDTA?

Jeśli nie, w jaki sposób należy postąpić, czy należy wycenić lek w ostatniej cenie i zamieścić uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź nr 4

Zamawiający dopuszcza wycenę produktu leczniczego nie zawierającego EDTA.

Pytanie nr 5 – dot. Pakiet nr 13 poz. 3

Czy w pakiecie 13 poz. 3 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych?

Odpowiedź nr 5

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wycenę leku w postaci tabletek dojelitowych.

Pytanie nr 6

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź nr 6

Zamawiający dopuszcza wycenę leków

Pytanie nr 7

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 (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź nr 7

Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania. Należy wycenić pełne opakowania i przeliczyć do pełnego opakowania w następujący sposób

- jeżeli wartość „po przecinku” $\leq 0,5$ to zaokrąglamy „ w dół”,

- jeżeli wartość „po przecinku” $> 0,5$ to zaokrąglamy „ w górę”

Pytanie nr 8

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź nr 8

W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu nie wyceniamy danej pozycji (cena 00 i wartość 00). W przypadku tymczasowego wstrzymania produkcji należy podać ostatnią cenę i informację (pod pakietem) o chwilowym braku produkcji oraz terminie powtórnej dostępności.

Pytanie nr 9

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź nr 9

Zamawiające dopuszcza zaoferowanie innej postaci produktu leczniczego niż podaje w SIWZ.

Pytanie nr 10 – dot. Pakietu nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 poz. 1 dopuszcza lek Fungizone 50mg proszek do sporządzenia zawiesiny x fiol.?

Odpowiedź nr 10

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie 16 poz. 1 lek Fungizone 50mg proszek do sporządzenia zawiesiny x fiol.

Pytanie nr 11 – dot. Pakietu nr 30 poz. 3

Czy w Pakiecie 30 poz. 3 Zamawiający dopuszcza wycenę leku w opakowaniu x 12 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 11

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 30 poz. 1 wycenę leku w opakowaniu x 12 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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.

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. Jadwiga Raziuk

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

Barbara Łukasik