



**POGOTOWIE RATUNKOWE
WE WROCŁAWIU**
ul. Ziębicka 34-38 50-507 Wrocław

[sekretariat@pogotowie-
ratunkowe.pl](mailto:sekretariat@pogotowie-ratunkowe.pl)
www.pogotowie-ratunkowe.pl

tel. 71 77 31 400 fax. 71 367 66
18
tel. kom. 506 374 965 , 506 734
979

NIP: 899-23-54-460

REGON: 932207142

Wrocław, 23.09.2022 r.

Nr sprawy: **ZP/PR/12/2022**

INFORMACJA ZAMAWIAJĄCEGO nr 1

Dot. postępowania w trybie podstawowym na dostawy pn.:

Zakup środków dezynfekcyjnych i preparatów farmaceutycznych dla Pogotowia Ratunkowego we Wrocławiu

(Ogłoszenie nr 2022/BZP 00355258/01 z dnia 2022-09-20)

Zamawiający, Pogotowie Ratunkowe we Wrocławiu, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 r. poz. 1710 t.j.) - dalej ustawa Pzp., przekazuje treść zapytań, które napłynęły na przedmiotowe postępowanie wraz z wyjaśnieniami bez podawania źródła zapytania:

Pytanie nr 1:

Do §4 ust. 2 wzoru umowy:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania protokołu zdawczo - odbiorczego?

Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź nr 1:

Zamawiający odstąpi od protokołu zdawczo-odbiorczego, jeśli każdorazowo zostanie dołączona faktura VAT spełniająca wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego.

Zamawiający każdorazowo dokona sprawdzenia przekazanej partii dostaw pod względem ilości oraz zgodności dostarczonego towaru ze złożoną ofertą, zgodnie z zapisem §4 ust. 2 wzoru umowy.

Pytanie nr 2:

Do §5 ust. 10 wzoru 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 18-miesięcznego okresu 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 §5 ust. 10 projektu 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 2:

Zamawiający zmienia zapis §5 ust. 10 wzoru umowy na następujący: „Dostarczane produkty, zgodnie z niniejszą umową będą posiadały termin ważności wynoszący nie mniej, niż **18 miesięcy (dla Części 1) oraz 12 miesięcy (dla Części 2)**, licząc od daty dostawy Zamawiającemu.”. Jednocześnie dodaje zapis: §5 ust. 11 w brzmieniu: "**Dostawy produktów z krótszym terminem ważności, aniżeli wskazuje na to ust. 10 mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach**

na pisemny wniosek Wykonawcy (w formie mailowej). Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne. Zgodę w formie mailowej na dostawę takich produktów może udzielić tylko upoważniony przedstawiciel Zamawiającego wskazany w §7 ust. 1."

Pytanie nr 3:

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 3:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

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 4:

Zamawiający prosi o zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

Odpowiedź nr 5:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi.

Pytanie nr 6:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps.twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl.dojel. i odwrotnie)?

Odpowiedź nr 6:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi.

Pytanie nr 7:

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie)?

Odpowiedź nr 7:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi.

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 go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź nr 8:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację „brak dostępności”.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź nr 9:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację „brak dostępności”.

Pytanie nr 10:

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 10:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację „brak dostępności”.

Pytanie nr 11:

Dotyczy pakietu nr 2 poz.12, 15, 61, czy zamawiający dopuści wycenę postać tabl. powl.? (Postać dostępna na rynku)

Odpowiedź nr 11:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 24, czy Zamawiający dopuści wycenę Surgispon Special, gąbka, hemost.,70x50x1mm, 20 szt w ilości 1 op.?(Opakowania producenta x 20 szt)

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający wskazuje na wycenę połowy opakowania, tj. 10 szt.

Pytanie nr 13:

Dotyczy pakietu nr 2, poz.25, czy Zamawiający dopuści wycenę GlucaGen 1mgHypoKit,prosz,rozp.d/sp.r.d/wstrz,1fiolka (Brak dostępności na rynku amp.strzyk.)

Odpowiedź nr 13:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Dotyczy pakietu nr 2, poz.27, czy Zamawiający miał na myśli Perlinganit, 1 mg/ml; 10 ml, roztw.do infuz.,10 amp ?

Odpowiedź nr 14:

Tak.

Pytanie nr 15:

Dotyczy pakietu nr 2, poz. 57, czy Zamawiający miał na myśli Plofed 1%, 10 mg/ml; 20 ml, emuls.do wstrz,inf.,5 fiol?

Odpowiedź nr 15:

Zamawiający wskazał w Części 2 poz. 57 formularza wyceny produkt leczniczy zawierający substancję czynną Propofolum 10mg/ml pakowany po 5 szt. w opakowaniu. Zamawiający dopuszcza zarówno ampułki jak i fiolki. Jednocześnie zamawiający w formularzu wyceny zmienia „ilość/1rok” (tj. kol. c) dla w/w pozycji było: 40 (op.), winno być: **8** (op.).

Pytanie nr 16:

Dotyczy pakietu nr 2, poz.67, czy Zamawiający dopuści wycenę Żel do EKG i USG, (Coel), 250 g w ilości 50 op.?

Odpowiedź nr 16:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Dotyczy Pakietu nr 2, poz.36, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Lignocainum , 20 mg/g, żel, typ A, 30 g w ilości 120 op.?

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający dopuszcza w Części 2 poz. 36 formularza wyceny - Lignocainum , 20 mg/g, żel, typ A, 30 g/op. i wskazał w ilości 140 op.

Pytanie nr 18:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 56. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 19:

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 51. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części II poz. 40 produktu leczniczego w opakowaniach po 10 ampułek z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź nr 20:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części II poz. 57 produktu leczniczego w opakowaniach ampułka?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający odsyła do odpowiedzi udzielonej na Pytanie nr 15.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części II poz. 37 i 38 produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź nr 22:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie

– tabletki lub kapsułki odwrotnie

– tabletki na drażetki i odwrotnie

- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie

-kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde i odwrotnie ?

Odpowiedź nr 23:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi. Należy wskazać pozycję w SWZ, której dotyczy pytanie.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedź nr 24:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi. Należy wskazać pozycję w SWZ, której dotyczy pytanie.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedź nr 25:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi. Należy wskazać pozycję w SWZ, której dotyczy pytanie.

Pytanie nr 26:

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 nr 26:

Należy wycenić pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz zamieścić adnotację: „brak dostępności”.

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

Odpowiedź nr 27:

Z uwagi na zbyt ogólny charakter pytania, Zamawiający nie udziela odpowiedzi. Należy doprecyzować pytanie.

Pytanie nr 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)? 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 nr 28:

Zamawiający udziela informacji 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 SWZ - Prosimy o zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań w górę.

W przypadku zgody na zamianę wielkości opakowania – zamawiający nie udziela odpowiedzi, ponieważ nie została wskazana pozycja SWZ, której pytanie dotyczy.

Pytanie nr 29:

Dotyczy zapisów w SWZ punkt III pkt. 12 – formularza cenowego części II preparatów farmaceutycznych. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przedłożenia świadectw rejestracji oraz kart charakterystyki do oferty dla produktów leczniczych oraz certyfikatów i opisów dla wyrobów medycznych i zastąpienie ich stosownym oświadczeniem o posiadaniu i udostępnieniu na każde żądanie Zamawiającego?

Jako hurtownia farmaceutyczna, działając w oparciu o zezwolenie wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, mamy obowiązek prowadzić wyłącznie obrót preparatami posiadającymi świadectwa dopuszczające do obrotu w Polsce. Złożenie w ofercie ważnego zezwolenia na obrót

produktami leczniczymi jest zatem jednoznaczne z tym, iż posiadamy w swojej ofercie wyłącznie preparaty dopuszczone do obrotu.

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 30:

Dotyczy Części I

Poz. 5 i 5A - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Mediquick na bazie etanolu i propanolu, alkylobiguanide wykazujący potwierdzone badaniami działanie - bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc (M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; V - VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., konfekcjonowany odpowiednio w op. 1L (poz. 5) po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania i w op. 5L (poz. 5a) spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

Pytania ogólne:

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odpowiedź nr 30:

Tak, Zamawiający dopuszcza do oceny w/w preparat. Prosimy o zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań w górę.

Powyższe odpowiedzi na pytania są wiążące i stanowią integralną część SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż do formularza wyceny oraz formularza oferty, a także do wzoru umowy i SWZ zostały naniesione poprawki wynikające z odpowiedzi udzielonych w niniejszym piśmie. Tym samym Zamawiający zamieszcza na platformie zakupowej zmienione dokumenty.

Anna Koniec
Z-ca Dyrektora ds. Administracyjno-
Organizacyjnych

.....
podpis Kierownika Zamawiającego (w oryginale)