



WSzSL/FZ.381.54/24. 381 .2024

Legnica 11.07.2024 r.

ZAINTERESOWANI

Dotyczy:

**POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO PROWADZONEGO
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH I ŚRODKÓW ŻYWIENIOWYCH
STOSOWANYCH W ODDZIAŁACH DZIECIĘCYCH SZPITALA
znak sprawy WSzSL/FZ-54/24**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), Zamawiający poniżej udziela wyjaśnień, w związku z wpływaniem wniosków od Wykonawców dotyczących wyjaśnień treści SWZ.

WYKONAWCA NR 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę wielkości opakowań przez Wykonawców. W przypadku chęci zaoferowania innej wielkości opakowania Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 2

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku zaoferowania opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek etc), niż umieszczone w SWZ:

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy też
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę wielkości opakowań przez Wykonawców. W przypadku chęci zaoferowania innej wielkości opakowania Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia. W sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku farmaceutycznym.

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z zapisami SWZ wymaga zaoferowania produktów leczniczych dopuszczonych na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami ustawy Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. Ustawa ta przewiduje tryb dopuszczenia produktu, o który pyta Zamawiający, stąd złożenie oferty na produkt dopuszczony czasowo za zgodą MZ nie jest sprzeczne z wymaganiami Zamawiającego.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

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 iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiołki;
- fiołki na ampułki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

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.: fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 8

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.: flakony na butelki, pojemniki-KabiPack (KabiClear) i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.



Pytanie nr 9

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.: ampułki na pojemniki i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci leku lub formulacji leku przez Wykonawców. Zaoferowanie produktu różniącego się od opisanego w Załączniku 2A do SWZ wymaga zgody Zamawiającego. W przypadku chęci zaoferowania innej postaci leku Zamawiający będzie każdorazowo decydować o możliwości dopuszczenia do zaoferowania takiego produktu na zapytanie Wykonawcy.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym, a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca nie powinien składać oferty na Część postępowania, której nie jest w stanie, z różnych przyczyn, później realizować. Zgodnie z informacją zawartą w SWZ Wykonawca dopuszcza składania ofert częściowych, stąd nie ma obowiązku informowania Zamawiającego o zaprzestaniu lub braku produkcji którejkolwiek Części zamówienia. Części, na które Wykonawca nie składa oferty należy pozostawić puste lub usunąć z formularza asortymentowo-cenowego, który stanowi Załącznik 2A do SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln, 95mg/ml; 10ml, roztw. do wstrz., 10amp?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 16 produktu o stężeniu 95mg/ml pakowanego po 10 ampułek. Ilość opakowań należy przeliczyć, tj.: 60 opakowań w kolumnie "I" oraz 120 opakowań w kolumnie "J". Zmiany dokonane w załączniku 2A do SWZ w kolumnach "G", "I" oraz "J" należy wyraźnie oznaczyć.

Z poważaniem,

ZASTĘPCA DYREKTORA
DS. LECZNICTWA
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy

lek. med. Tomasz Uher