



Gdańsk, dnia 4 lipca 2025 r.

D10.251.43.G.2025

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę produktów leczniczych z programów lekowych oraz różnych produktów leczniczych.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

Pytanie 29

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: Proszę podać ostatnią cenę sprzedaży oraz informację o braku i przyczynie braku.

Pytanie 30

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza inny sposób konfekcjonowania, należy zastosować przelicznik przy zachowaniu ogólnej ilości produktu wymaganego w SWZ – ilość opakowań zaokrąglić w górę.

Pytanie 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycjach w których opisano ogólnie postać leku np. „stała doustna postać leku”. Odnośnie pozycji w których doprecyzowana jest postać leku, proszę o zadanie pytania odnosząc się do konkretnej części i pozycji.

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycjach w których opisano ogólnie postać leku np. „roztwór do wstrzykiwań”. Odnośnie pozycji w których doprecyzowana jest postać leku, proszę o zadanie pytania odnosząc się do konkretnej części i pozycji. W pozycjach w których doprecyzowana jest postać leku, zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, proszę zaznaczyć inny sposób konfekcjonowania wypełniając w formularzu kolumny 5 i 6.



Pytanie 34

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: Zamawiający dopuszcza, należy wtedy wypełnić kolumny nr 5 i 6 „inny sposób konfekcjonowania. Przeliczenie ilości należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko w przypadku, gdy brak na rynku produktów leczniczych ujętych w Rejestrze Produktów Leczniczych.

Z poważaniem
Wiceprezes ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka