

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem /
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych wykorzystywanych przez członków ZRM.**

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczące ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, przy czym Wykonawca ma obowiązek podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. W przypadku doustnych postaci leku Zamawiający wymaga produktów pakowanych w blistrach. Zgoda nie dotyczy poz. 72,82 (Hydrogenium peroxydum), 45,46 (Metamizolum natricum monohydricum). W tych przypadkach Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu w opakowaniach pojedynczych o pojemności żądanej przez Zamawiającego. W przypadku kiedy Wykonawca zaproponuje preparaty w opakowaniach innej wielkości niż określone w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 1.1) Wykonawca ma obowiązek zmienić opis w kolumnie d- jednostka miary oraz w kolumnie e - ilość jednoznacznie wskazując ile opakowań oferuje Zamawiającemu.

Pytanie 2

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 i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3:

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 fiolki lub ampułkostrzykawkę i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4:

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 oczekuje zaoferowania leku spełniającego następujące warunki określone w dokumentach postępowania:

1. SWZ, Rozdział 7

ust. 3: Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy wyrobów identycznych z treścią oferty.

UWAGA: Dopuszcza się wyłącznie formularz asortymentowo - cenowy wypełniony w całości. Wykonawca zobowiązany jest do zaoferowania tylko takiego asortymentu, który posiada świadectwo rejestracji lub świadectwo dopuszczenia do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.

2. PPU, § 2,

ust. 2: Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówiony towar w żądanych przez Zamawiającego ilościach na swój koszt i ryzyko najpóźniej w terminie do dni(...)

ust. 6: Termin ważności oferowanych produktów nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy wyrobów identycznych z zaproponowanymi w ofercie. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności będą dopuszczone w sytuacji, kiedy produktów leczniczych z 12-miesięcznym terminem będzie brakować na rynku farmaceutycznym. Na Wykonawcy spoczywać będzie obowiązek udowodnienia, że na rynku brakuje produktów z 12-miesięcznym terminem ważności. Zamawiający każdorazowo musi wyrazić zgodę na produkt z krótszym terminem ważności.

ust. 7: W przypadku niezrealizowania przez Wykonawcę zamówienia częściowego w trybie zwykłym w terminie, o którym mowa w ust. 3 lub dostarczenia wadliwego przedmiotu zamówienia, bądź niezrealizowania świadczenia gwarancyjnego lub z tytułu rękojmi w terminach określonych w ust. 5 i 6 (umowy) Zamawiający może zakupić od innego dostawcy (zakup interwencyjny), na koszt i ryzyko Wykonawcy oraz bez konieczności uzyskiwania zgody sądu, asortyment objęty przedmiotem zamówienia w zakresie niezrealizowanej w terminie dostawy lub w zakresie nienależycie zrealizowanej dostawy (wadliwy przedmiot zamówienia).

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, kiedy tylko takie są dostępne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 6.

Czy Zamawiający miał na myśli : Budesonidum (0,25 mg/ml); **2 ml**, zaw.do nebul.,20 amp ?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli: Budesonidum (0,25 mg/ml); po 2 ml ampulka; 20 ampulek w opakowaniu.

Pytanie 7:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 15.

Czy Zamawiający miał na myśli: Dopaminum h/chlor. **40mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli: Dopaminum h/chlor. 40mg/ml;5ml,roztw.do infuz.,10 amp.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.8-P.2024

Pytanie 8:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 16.

Czy Zamawiający miał na myśli: Dopaminum h/chlor. . **10mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli: Dopaminum h/chlor. . **10mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp.

Pytanie 9:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 52, 67

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę opakowania *10?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, przy czym Wykonawca ma obowiązek podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. W przypadku kiedy Wykonawca zaproponuje preparaty w opakowaniach innej wielkości niż określone w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 1.1) Wykonawca ma obowiązek zmienić opis w kolumnie d- jednostka miary oraz w kolumnie e - ilość jednoznacznie wskazując ile opakowań oferuje Zamawiającemu.

Pytanie 10:

Dotyczy pakiet 1 pozycje: 36, 73.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat po postaci: tabletki powlekana?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 11:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu x 6 amp po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, przy czym Wykonawca ma obowiązek podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę. W przypadku kiedy Wykonawca zaproponuje preparaty w opakowaniach innej wielkości niż określone w formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik 1.1) Wykonawca ma obowiązek zmienić opis w kolumnie d- jednostka miary oraz w kolumnie e - ilość jednoznacznie wskazując ile opakowań oferuje Zamawiającemu.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 51, 52. Czy zamawiający wymaga zaoferowania preparatów od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

/-/ Anna Szymańska