

Konin, 19.08.2021 r.

WSZ-EP-18/ 650/2021

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania****Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu
nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa leków”, nr sprawy WSZ-EP-18/2021****Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 2**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm. – zwanej dalej „Ustawą Pzp.”) Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1 – Dotyczy części nr 295

Czy Zamawiający w pakiecie nr 295 miał na myśli preparat o poniższych parametrach: Triamcinolone Actonide 4,0% fiołki 2 ml zawiesina acetonidu triamcinolonu w roztworze soli fizjologicznej o pH 7,2, do wybarwiania ciała szklistego podczas witrektomii, sterylna, gotowa do użycia, bez konserwantów

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza powyższe.

W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w pakiecie numer 295. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie 2 – Dotyczy części nr 295

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji, zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia GIF na prowadzenie składu konsygnacyjnego lub składu celnego oraz zezwolenia na wytwarzanie produktów leczniczych, gdyż przedmiot zamówienia w pakiecie nr 295 jest wyrobem medycznym i nie wymaga posiadania koncesji, licencji ani zezwolenia na działalność w tym zakresie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy SWZ 18/2021 w rozdziale IX – Informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia, ustęp 1, punkt 1.2 w następujący sposób:

1.2 uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Warunek ten zostanie uznany za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że posiada zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z

2019 r., poz. 499 ze zm.), jeżeli przepisy tej ustawy wymagają posiadania ww. zezwolenia z wyłączeniem pakietów: 79, 110, 111, 165, 167, 178, 226, 228, 231, 295, 318, 320, 338, 340.

Oraz zapisy rozdziału X – Wykaz podmiotowych środków dowodowych, w ustępie 1 w następujący sposób:

1. W celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, Zamawiający żąda następujących podmiotowych środków dowodowych:
 - aktualne zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej produktów leczniczych, składu celnego lub składu konsygnacyjnego zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 499 ze zm.), jeżeli przepisy tej ustawy wymagają posiadania w/w zezwolenia z wyłączeniem pakietów: 79, 110, 111, 165, 167, 178, 226, 228, 231, 295, 318, 320, 338, 340.

Zmiana treści SWZ zostanie zamieszczona na stronie prowadzonego postępowania.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.