



Katowice, dnia 22.02.2022

WYJAŚNIENIA I ZMIANY DO TREŚCI SWZ LEKI 6 ZP-22-020UN

Zamawiający działając na podstawie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) ustawy Pzp, udziela następujących wyjaśnień.

Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziała

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :
Tel. (32) 259-12-00

Pytanie 1

Jako producent asortymentu z pakietu nr 13 zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie terminu dostawy do 3 dni roboczych. **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych (dotyczy wyłącznie do pakietu nr 13)**

Pytanie 2

Jako producent asortymentu z pakietu nr 13 zwracamy się z uprzejmą prośbą o akceptację przedstawienia „Zezwolenia na wytwarzanie lub import produktu leczniczego” wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego zamiast zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapisy SWZ Rozdział II pkt 4 – informacja o warunkach udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia w następujący sposób:

Było: Zamawiający uzna, że wykonawca spełnia warunek w zakresie uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jeżeli posiada Koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

Jest: Zamawiający uzna, że wykonawca spełnia warunek w zakresie uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, jeżeli posiada Koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub (dotyczy wyłącznie pakietu nr 13) Zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego.

Tym samym Zamawiający zmienia zapisy SWZ Rozdział II pkt 6 ppkt 2. – dokumenty składane na wezwanie lit. b)

Było: b) koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej

Jest: b) koncesję na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub w pakiecie nr 13 Zezwolenie na wytwarzanie lub import produktu leczniczego wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego.