



Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy:

**POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU  
NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY RÓŻNYCH PRODUKTÓW LECZNICZYCH**

znak sprawy WSzSL/FZ-45/23

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022 poz.1710 ze zm. ), wyjaśniam co następuje:

**Dotyczy pakietów**

**Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie?**

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody na samodzielną zmianę postaci 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 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.)?**

Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**W odpowiedzi na pytanie: 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 3 - 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)?**

**W odpowiedzi na pytanie: 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, stąd Wykonawca nie dokonuje samodzielnie przeliczeń ilości opakowań.**

**Pytanie 4 – 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?**

**W odpowiedzi na pytanie: 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 5** – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

**W odpowiedzi na pytanie: Wszystkie Części postępowania zawierają opakowania handlowe i tylko takie produkty Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**W odpowiedzi na pytanie: Sposób obliczania ceny podany jest w Rozdziale XVII SWZ. Ust. 2 informuje Wykonawców o możliwości podania cen jednostkowych z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.**

**Pytanie 7** – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**W odpowiedzi na pytanie: 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 8**

Czy w pakiecie 50 i 51 Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na lek pakowany po 28 tabletek? Jeśli tak to czy ilość oferowanych opakowań należy podać do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąglić w górę?

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Częściach 50 oraz 51 produktu pakowanego po 28 tabletek. Ilość opakowań należy przeliczyć oraz zaokrąglić do pełnej liczby w górę, tj.: 65 opakowań w Części 50 oraz 129 opakowań w Części 51. Zmiany dokonane w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy wyraźnie oznaczyć.**

**Uwaga:**

Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich wykonawców.

Z poważaniem,

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
w Legnicy

*Anna Płotnicka-Mieloch*