

Konin, dnia 02.10.2023 r.

WSZ-EP-27/1138/2023

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

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „**Dostawa leków stosowanych w ramach programów lekowych, chemioterapii, świadczeniach zdrowotnych kontraktowanych odrębnie i leków wspomagających dla potrzeb WSZ w Koninie**”, nr sprawy: WSZ-EP-27/2023.

Zamawiający informuje, iż do ww. postępowania zostały złożone pytania. W związku z powyższym działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust.6 ustawy z dnia 11września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2023 r., poz. 1605 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Dotyczy Formularz cenowego pakietu nr 28 i 43 – jednostka miary

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ceny jednostkowej za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania w pakietach nr 28 i 43?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie ceny jednostkowej za opakowanie w pakietach nr 28 i 43.

W pakiecie nr 28 Zamawiający wymaga następujących wielkości opakowań:

Pakiet 28				
Lp.	Nazwa leku	Postać leku	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie
1.	Ibrutinibum	tabl. powl. lub kapsułki w zależności od wielkości zaoferowanego opakowania , 140 mg,	*36 opakowań tabl.powl. po 30 sztuk /12 opakowań kaps.twarde po 90 sztuk	
2.		tabl. powl., 280mg	12 opakowań po 30 sztuk	
3.		tabl. powl., 420 mg	36 opakowań po 30 sztuk	

*niepotrzebne skreślić

W pakiecie nr 43 Zamawiający wymaga następujących wielkości opakowań:

Pakiet 43				
Lp	Nazwa leku	Postać leku	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie
1	Apalutamidum	forma doustna, 60 mg	20 opakowań po 120 sztuk	

W związku z tym Zamawiający zmodyfikuje załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

2. Dotyczy § 4 ust. 13 wzoru umowy – termin ważności

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że modyfikuje § 4 ust. 13 załącznika nr 5 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy, który otrzymuje następujące brzmienie: „Okres ważności na oferowany asortyment wynosi min. 9 miesięcy od momentu złożenia zamówienia. Dostawy asortymentu z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić Zamawiający.” Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

3. Dotyczy zapisów umowy

Proszę o wyjaśnienie czy w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania produkcji, skutkujących uniemożliwieniem realizacji umowy przez Wykonawcę, przy jednoczesnym udokumentowanym braku możliwości dostarczenia przez Wykonawcę towaru równoważnego/odpowiednika, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie umowy za porozumieniem stron lub wyłączenie w/w produktu z umowy (bez naliczenia kar umownych) z uwagi na niemożność spełnienia świadczenia zgodnie z przepisami KC?

Zaoferowanie produktu zamiennego jest możliwe tylko w sytuacji posiadania przez wykonawcę produktu leczniczego zamiennego danego producenta, do którego obrotu jest upoważniony na podstawie koncesji, jako hurtownia farmaceutyczna. Niemożliwy i niezgodny z obowiązującymi przepisami prawa jest obrót produktami leczniczymi, na które wykonawca nie posiada koncesji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości rozwiązania umowy za porozumieniem stron lub wyłączenia z umowy (bez naliczenia kar umownych) produktu leczniczego, w razie wystąpienia braku statusu refundacyjnego leku, wstrzymania lub wycofania produktu leczniczego z obrotu decyzją Głównego Inspektora Farmaceutycznego oraz zaprzestania jego produkcji. W związku z powyższym pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

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