



WszSL.FZ.381./45/529/2023

Legnica 07.08.2023r.

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 i odwrotnie
– tabletki lub kapsułki odwrotnie
– tabletki na drażetki i odwrotnie
- tabletki na tabletki dojelitowe i odwrotnie
-kapsułki na kapsułki miękkie lub twarde 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 fiołki na ampułki?

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 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

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 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 wyrazi zgodę w przypadku braku leku oryginalnego na wycenę preparatów z dopuszczenia Ministra Zdrowia

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 6

Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści Bisacodyl GSK 10mg *5czop. Z odpowiednim przeliczeniem?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Części 8 produktu pakowanego po 5 czopków. Ilość opakowań należy przeliczyć, tj.: 432 opakowania. Zmiany dokonane w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy wyraźnie oznaczyć.

Pytanie 7

Pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści tabletki powlekane?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Części 19 produktu w postaci tabletek powlekanych. Zmiany dokonane w załączniku 2A do SWZ w kolumnie „E” należy wyraźnie oznaczyć.

Pytanie 8

Pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści Enzaprost F 5 5mg/ml*5amp. ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę podać jaką ilość należy zaferować?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w Części 20 produktu w postaci ampulek w dawce 5mg/ml.

Pytanie 9

Pozycja 49

Czy Zamawiający dopuści Cytotec 200mcg * 30tabl. ? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę podać jaką ilość należy zaferować?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w Części 49 produktu w dawce 200mcg.

Pytanie 10

Pozycja 66, 67, 68

Czy Zamawiający dopuści Ryspolit 1mg * 20tabl.powl.(2bl.) z odpowiednim przeliczeniem?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Częściach 66, 67 oraz 68 produktu pakowanego po 20 tabletek powlekanych. Ilość opakowań należy przeliczyć, tj.: 90 opakowań w Częściach 66 i 67 oraz 60 opakowań w Części 68. Zmiany dokonane w załączniku 2A do SWZ w kolumnach „G” oraz „I” należy wyraźnie oznaczyć.

Pytanie 11

Pozycja 80

Czy Zamawiający dopuści Atinepte 12,5mg *30tabl.powl. z odpowiednim przeliczeniem?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w Części 80 produktu pakowanego po 30 tabletek powlekanych. Ilość opakowań należy przeliczyć oraz zaokrąglić do pełnej liczby w górę, tj.: 22 opakowania . 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