



Katowice, dnia 11.10.2021r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ LEKI 26 ZP-21-086UN

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

Pytanie w zakresie Pakietu nr 6:

Kluczowym dla zasad na jakich oparte winny być wszelkie czynności zamawiającego w procedurze o zamówienie publiczne jest zachowanie realnej (efektywnej) i uczciwej (a nie iluzorycznej), konkurencji. Zamawiający zobowiązany jest do rzeczywistego równego traktowania wykonawców oraz zachowania proporcjonalności i przejrzystości podejmowanych przez siebie czynności, gdzie ewentualne ograniczenia dla potencjalnych wykonawców winny wynikać nie z subiektywnego preferowania konkretnych produktów i ich producentów, ale z obiektywizowanych (realnych) potrzeb danego zamawiającego. Przy aktualnie obowiązującym opisie przedmiotu zamówienia spełnienie wszystkich wymagań postawionych przez Zamawiającego jest możliwe tylko przez jednego producenta/ Wykonawcę.

Podkreślić należy, że zamawiający uprawniony jest wyłącznie do takiego scharakteryzowania przedmiotu zamówienia, które odpowiada jego rzeczywistym i uzasadnionym potrzebom. Zamawiający powinien być w stanie wykazać jakimi uzasadnionymi potrzebami kierował się konstruując opis przedmiotu zamówienia w określony sposób. Prosimy zatem o odstąpienie od wymogu przedstawienia oświadczenia producenta o gęstości leku oraz oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych. Powyższe oświadczenia według naszej najlepszej wiedzy może uzyskać i posiadać wyłącznie producent, który to producent nie ma obowiązku udostępniania powyższych dokumentów innym podmiotom np. importerom równoległym. Powyższe dokumenty nie są wymagane do przedstawienia podczas rejestrowania leku w ramach procedury import równoległego ani na każdym późniejszym etapie obrotu preparatem. Nadmieniamy, iż oferowany przez nas preparat spełnia pozostałe wymogu tj. lek znajduje się na liście leków refundowanych w części C w dniu otwarcia ofert oraz cena brutto leku nie przekracza wartości limitu finansowania brutto określonego na liście leków refundowanych w dniu otwarcia ofert. Jeśli zamawiający oczekuje powyższych oświadczeń to winien zwrócić się o nie bezpośrednio do producenta leku, gdyż każdy inny podmiot nie jest uprawniony i zobowiązany do badania powyższych parametrów.

Wnosimy zatem o odstąpienie od wymogu przedstawienia oświadczenia producenta o gęstości leku oraz oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych w zakresie pakietu nr 6.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający odstępuje od wymogu przedstawienia oświadczenia producenta o gęstości leku oraz oświadczenia producenta o ważności fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych tylko i wyłącznie dla pakietu nr 6, ponieważ jest to produkt gotowy i powyższe wymagania zostały umieszczone omyłkowo.