



WSzSL.FZ.381./46/512/2023

Legnica 24-07-2023 r.

Do wszystkich zainteresowanych

**Dotyczy: POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY PRODUKTÓW LECZNICZYCH, PREPARATÓW DO ŻYWIENIA DOJELITOWEGO I POZAJELITOWEGO ORAZ INNYCH PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH
znak sprawy: WSzSL/FZ-46/23**

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.2021poz.1129 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Dotyczy Część 52

Pytanie 1- Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania wyspecyfikowanego Preparatu zagęszczającego w formie proszku. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższą propozycję. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Część 53

Pytanie 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety do żywienia dojelitowego, do podaży doustnej, wspomagająca leczenie ran i odleżyn, o podwyższonej kaloryczności (1,2-1,3kcal/ml) wysokobiałkowa (8,8g/100ml), bezresztkowa, źródło białka, węglowodanów, tłuszczów, minerałów i witamin, wzbogacona arginina (powyżej 1,2g/100ml), klinicznie wolna od glutenu i laktozy, do wyboru nie mniej niż 3 smaki.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższą propozycję. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Dotyczy Części 39

Pytanie 3 - Prosimy o potwierdzenie, że zaoferowane w części 39 prod. lechn. muszą posiadać aktualne na dzień składania ofert pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na terenie RP wydane przez Ministra zdrowia lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę UE lub Komisję Europejską zgodnie z ustawą z dnia 6.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. z 2022 poz. 2301). Jednocześnie informujemy, że na rynku polskim istnieje produkt zgodny z SWZ, dopuszczony do obrotu produktu leczniczego w Polsce pod numerem pozwolenia 27673 wydanym dnia 24.02.2023 przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Części 39 produktu leczniczego, który został dopuszczony do obrotu decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, przy czym zachowuje dotychczasowe zapisy SWZ i podusza również produkt leczniczy sprowadzany w trybie importu docelowego lub z czasową zgodą na dopuszczenie do obrotu, zgodnie z ustawą Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Uwaga:

Odpowiedzi udzielone przez Zamawiającego są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

Anna Płotnicka-Mieloch