



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**
42-300 Myszaków ul. Aleja Wolności 29
Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29
Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00
REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

Myszaków, dn. 19-08-2019 r.

SP ZOZ/DZ/24/2019
(nr ref. postępowania)

Wyjaśnienie
do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ogłoszonego w trybie „przetargu nieograniczonego” w BZP na portalu UZP nr 584784-N-2018 z dnia 2019-08-09 r. oraz na stronie internetowej Zamawiającego na zadanie:

**„ZAKUP WRAZ Z DOSTAWĄ LEKÓW DLA POTRZEB SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZESPOŁU OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE”**

W związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) wyjaśniamy, co następuje:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zamiany postaci leku w obrębie tabletek, tabletek powlekanych, kapsułek, drażetek jeżeli postać leku nie jest formą o modyfikowanym uwalnianiu.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów w zakresie zmiany ampułki na fiolki.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość przeliczenia ilość opakowań handlowych, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

W przypadku skorzystania z ww. możliwości przez Wykonawcę (tj. zmiana przeliczenia opakowania, zmiana postaci leku), Zamawiający zwraca się z prośbą, o zamieszczenie odpowiedniej adnotacji w złożonej ofercie przy zaoferowanym produkcie.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza max. 30% większe lub mniejsze opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 5

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

Odp.: Lek należy wycenić w cenie w jakiej będzie sprzedawany z podaniem odpowiedniej informacji, jednakże w takim przypadku zastosowanie będzie miał zapis par. 1 ust. 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 6

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku.

Odp.: Lek należy wycenić w cenie w jakiej będzie sprzedawany z podaniem odpowiedniej informacji, jednakże w takim przypadku zastosowanie będzie miał zapis par. 1 ust. 6 wzoru umowy.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 poz. 28 wyrazi zgodę na wycenę 1 opakowania x 10 ampułek? Obecnie siarczan protaminy dostępny jedynie w opakowaniu x 10 ampułek i jest to najmniejsza ilość jaką może zakupić Zamawiający.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w par. 1.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.4. frazę: „Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania zamówienia”? Obowiązek ten wydaje się zbędny, gdyż zakłada się, że złożone zamówienie będzie realizowane zgodnie z umową, bez konieczności jego potwierdzenia.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający skróci określony w par. 1.7.a) oczekiwany termin ważności produktów leczniczych z 2 lat do jednego roku? Jest to powszechnie przyjęty w obrocie termin ważności dostarczanych leków.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.7.a. frazę: „W przypadku przyjęcia przedmiotu zamówienia z krótszą datą ważności niż wyżej określona, Zamawiający ma prawo zwrotu przedmiotu zamówienia przed upływem 3 miesięcy licząc do dnia końcowego terminu jego ważności a Wykonawca jest zobowiązany do przyjęcia zwrotu i skorygowania wystawionych faktur.”? Zagwarantowanie sobie możliwości zwrotu zakupionego przez Zamawiającego towaru oznacza, że w istocie towar sprzedawany jest na próbę czy też użyczany lub wynajmowany. Produkty lecznicze jednak w takim wypadku nie będą się nadawać do dalszego obrotu, zatem zapis jest rażąco sprzeczny z zasadami współżycia społecznego. Wszelkie ryzyka przechodzą na kupującego z chwilą odbioru towaru, do czego przecież w niniejszej sytuacji dobrowolnie doszło.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.1 ewentualnie zmieni obowiązek Wykonawcy na uprawnienie do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażąco stratą po stronie Wykonawcy.

Odp.: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w **Pakiecie 7** posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odp.: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie, dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek **Pakiecie 7** był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odp.: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie, dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w **Pakiecie 7** był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp.: Zamawiający dopuszcza wyżej wymienione.

Do wiadomości:

1. Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu.
2. Strona internetowa Zamawiającego.
3. a/a.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Myszkowie

.....
(Dyrektor/Kierownik Zamawiającego)

Spou.
M. Princludars-Keeler