

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawę leków do Apteki Szpitalnej Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku” – znak sprawy **Z.II.260.033.Zp.2022**.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Nisku**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów.**

**Pytanie nr 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów, itp.). Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

**Pytanie nr 3.** Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**

**Pytanie nr 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?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Należy podać ostatnią cenę i informację pod pakietem.**

**Pytanie nr 5.** Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SWZ występują sztuki lub mg?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę.**

**Pytanie nr 6.** Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml, etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7.** Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.**

**Pytanie nr 8.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 215. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 9.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 156 i 157. Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak, Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek).

**Pytanie nr 10.** Dotyczy pakietu nr 1 poz. nr 156 i 157. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich

**Pytanie nr 11.** Dotyczy pakietu nr 18 poz. nr 9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycja nr 9 wymaga zaoferowania aplikatora który posiada udokumentowaną szczelność fizyko-chemiczną z pojemnikiem przez minimum 10 dni (poświadczone badaniem dołączonym do oferty)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak, Zamawiający w pakiecie nr 18 pozycja nr 9 wymaga zaoferowania aplikatora który posiada udokumentowaną szczelność fizyko-chemiczną z pojemnikiem przez minimum 10 dni.

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na wnioski Wykonawców, a także wyjaśnienia oraz zmiana treści SWZ stają się integralną częścią specyfikacji i są wiążące przy składaniu ofert.

**Z upoważnienia Dyrektora**

**Główna Księgowa**

*Ewa Świąder*

*/podpisano elektronicznie/*