



Sosnowiec, dn.04.05.2010r.

**WYKONAWCY  
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę produktów leczniczych, płynów infuzyjnych, kontrastów.**  
Znak sprawy **ZZP-2200-23/10**

**Wyjaśnienia Zamawiającego nr 3**

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2007r. Nr 223 poz. 1655 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień jak niżej:

**Pytanie 1**

Czy w Pakiecie 2.poz 5 i 6 Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu w postaci koncentratu do przygotowania roztworu?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści preparat w postaci koncentratu

**Pytanie 2**

Czy w Pakiecie 2, poz 10 Zamawiający dopuści preparat do podania dożylnego o pojemności 5 ml?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat do podania dożylnego o poj. 5 ml.

**Pytanie 3**

Czy w Pakiecie 2, poz. 11 Zamawiający dopuści preparat do podania dożylnego o pojemności 25 ml?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat do podania dożylnego o poj. 25 ml.

**Pytanie 4**

Czy w Pakiecie 5, poz. 1 Zamawiający zezwoli na zaoferowanie preparatu o smaku truskawkowym?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat o smaku truskawkowym.

**Pytanie 5**

Czy w Pakiecie 10, poz 2 Zamawiający zezwoli na zaoferowanie preparatu, który posiada dodatkowy składnik ( calcii carbonas), gdyż w tej dawce występuje jedynie preparat zawierający również w/w składnik?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat, który posiada dodatkowy składnik ( calcii carbonas)

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie w Pakiecie 10, poz 9 preparatu prolongarum, gdyż tylko taki występuje?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat prolongarum.

**Pytanie 7**

Czy w Pakiecie 11,poz 9 Zamawiający zezwoli na zaoferowanie preparatu w postaci koncentratu?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat w postaci koncentratu.

*[Handwritten signature]*

**Pytanie 8**

Czy w Pakiecie 11, poz. 10 Zamawiający zezwoli na zaoferowanie preparatu o dawce 3 mg, gdyż tylko taki występuje?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza preparat 3 mg w 3 ml x 1 amp.

**Pytanie 9**

Czy zgodnie z treścią Art.29 ust.2 ustawy Prawo zamówień publicznych zakazującą utrudnienie uczciwej konkurencji, Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 17, poz. 3 i 4?

W uzasadnieniu pozwalamy sobie zwrócić uwagę, iż w wyżej wymienionej pozycji, w chwili obecnej można wycenić wyłącznie lek czasowo (interwencyjnie) dopuszczony do obrotu. Leki odpowiadające opisowi przedmiotu zamówienia posiadające standardowe (trwałe) dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, w chwili obecnej nie są produkowane i żaden z podmiotów dystrybuujących nie jest w stanie określić terminu, w którym produkcja, a co za tym idzie obrót, zostanie wznowiony.

Jednocześnie wyjaśniamy, iż w celu zaspokojenia wyłącznie bieżących potrzeb, w obliczu powtarzających się notorycznie przypadków braku dostępności danego leku, Minister Zdrowia wydaje w szczególnych przypadkach zgodę na czasowe wprowadzenie do obrotu produktu leczniczego. Takie jednorazowe dopuszczenie do obrotu jest każdorazowo ogłaszane w Komunikacie Ministra Zdrowia w sprawie dostępności odpowiedników niedostępnych na rynku produktów leczniczych, z jednoczesnym wskazaniem dystrybuującej na terenie kraju.

Podsumowując powyższe tłumaczenie, stoimy na stanowisku, iż dopuszczone czasowo do obrotu leki (w trybie art.4 ust.7 ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r. tekst jednolity z 27 lutego 2008r. Opublikowane w DZ U Nr 45 poz 271 z 17 marca 2008 r.) nie mogą być oferowane w przetargach na równi z pozostałymi lekami, ponieważ stanowią niejako zakup interwencyjny, zabezpieczający przez Ministerstwo Zdrowia tylko bieżące potrzeby i nie mają charakteru trwałego dopuszczenia do obrotu. Ponadto żaden z dystrybutorów nie ma gwarancji dostępności czasowo dopuszczonych do obrotu leków przez okres trwania umów przetargowych, które są zawierane na dłuższe okresy (od kilku miesięcy do nawet trzech lat).

W związku z powyższym wydzielenie przedmiotowych preparatów i utworzenie odrębnego pakietu wydaje się decyzją nieodzowną dla umożliwienia wyboru oferty najkorzystniejszej i zawarcia wiążącej umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. W przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu Wykonawcy winni wycenić z ostatnią ceną z podaniem informacji o jego czasowym braku.

**Pytanie 10**

Pakiet 18, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści preparat „Premium”, który będzie występował zamiast wymaganego w SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 11**

Czy wyrażają Państwo zgodę na wycenę preparatu Flebogamma IV 5g pasteryzowany roztwór w ilości 24 op.?

Pozytywna odpowiedź pozwoli na przedstawienie korzystniejszej oferty cenowej i możliwości przystąpienia do tego asortymentu większej liczbie Oferentów?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu Flebogamma IV 5g pasteryzowany roztwór w ilości 24 op.

**Pytanie 12**

Uprzejmie proszę o zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 3 poz.: 6, 7, 31, z Pakietu nr 4 poz.: 5, 6, 8, 9, z Pakietu nr 5 poz.: 12, 18, 19, 40, z Pakietu nr 6 poz.:20, 21, 35, 36, 48-50, 52 oraz z Pakietu nr 10 poz. 32 i utworzenie oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców, dzięki czemu Zamawiający uzyska bardziej korzystną cenę za przedmiot zamówienia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Samodzielny Publiczny  
Szpital Miejski w Sosnowcu  
DIREKTOR  
*Zbigniew Swoboda*

*am Swoboda*