

Do zainteresowanych

Dotyczy:

**PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
NA DOSTAWY
PRODUKTÓW LECZNICZYCH STOSOWANYCH W RAMACH PROGRAMÓW LEKOWYCH
WSZSL/DZ-25/19**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1 - Czy Zamawiający wydłuży termin dostaw reklamacyjnych określony w par. 4.2. z kolejnego dnia roboczego do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja (także ilościowa) wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określoną w par. 6.1.b. z 2% do wartości max. 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 4 leku Copaxone (glatirameri acetat) roztwór do wstrzykiwań 40 ml/mg x 12 amp. strzyk. do kontynuacji terapii 25 pacjentów objętych programem lekowym?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający ma świadomość potrzeb swoich pacjentów. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 4 - Czy Zamawiający dopuszczając zaoferowanie produktu równoważnego do leku Copaxone 40 ml/mg do kontynuacji leczenia 25 pacjentów wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnej, taką samą postać farmaceutyczną, jak referencyjny produkt leczniczy, i którego biorównoważność wobec referencyjnego produktu leczniczego została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności, a w przypadku produktu hybrydowego zawierającego octan glatirameru, dla którego nie było możliwe wykazanie biorównoważności wobec referencyjnego produktu leczniczego, Zamawiający za równoważny uzna produkt, dla którego zostały przeprowadzone randomizowane, podwójnie zaślepienie, kontrolowane placebo badania kliniczne wykazujące możliwość wielokrotnej zamiany pomiędzy lekiem referencyjnym a hybrydowym w trakcie terapii tj. dowodzące bezpieczeństwa i skuteczności terapii po zmianie leku?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający odsyła do udzielonej odpowiedzi na zapytanie 3.

Pytanie 5 -Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu załatwienia reklamacji ilościowej do 48 godzin?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6 -Do §4 ust.4 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu załatwienia reklamacji jakościowej do 48 godzin?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7 - Do treści 4 ust.6 zdanie pierwsze projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 kodeksu cywilnego: "..., z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 8 - Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę wszystkich produktów leczniczych octanu glatirameru, refundowanych w programie lekowym B.29, zgodnie z obwieszczeniem Ministra Zdrowia?

Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający w SIWZ dostatecznie jasno precyzuje przedmiot zamówienia.

UWAGA!

Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy

mgr Krystyna Barcik