



Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA :
Tel. (32) 259-12-00

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **DOSTAWA LEKÓW 22** Nr sprawy: ZP-24-069UN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Dot. pakietu nr 10 (Fludarabinum)
Prosimy o wydłużenie terminu dostawy dla produktów sprowadzanych w ramach importu docelowego do 3 tygodni.
Odp. : Zamawiający wyraża zgodę.
2. Dot. pakietu nr 10 (Fludarabinum)
Czy w sytuacji, kiedy Hurtownia Farmaceutyczna nie otrzyma z MZ własnej czasowej zgody na sprowadzenie produktu z za granicy (import interwencyjny), Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu sprowadzanego do kraju na wniosek Zamawiającego (w trybie art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne)?
Odp. : Zamawiający nie dopuszcza takiej sytuacji. Musi być spełniony warunek określony poniżej w „Informacji o przedmiotowych środkach dowodowych”
3. Czy Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej netto za mg do 4 miejsc po przecinku (dla Pakietu 1)?
Odp. : Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z art. 137 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), Zamawiający koryguje treść SWZ w zakresie Rozdziału II pkt.2 – **INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH** w następujący sposób:

1. Zamawiający żąda, by wykonawca złożył wraz z ofertą następujące przedmiotowe środki dowodowe:
 - a) W przypadku zaoferowania produktu leczniczego w ramach importu interwencyjnego wymagana jest zgodna Ministerstwa Zdrowia na czasowe dopuszczenie do obrotu oferowanego produktu, oraz podanie serii i daty ważności, które zgłoszono w ramach udzielonej zgody; dostarczona zgoda Ministerstwa Zdrowia musi zapewniać minimum 70% ilości zamawianego przez Szpital produktu leczniczego na dzień otwarcia ofert.