

# SZPITAL WOJEWÓDZKI w ŁOMŻY

*im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego*

Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża

DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW

NIP 718-16-89-321 REGON 450665024

tel. 086 47 33 610

fax 086 47 33 210

tel. centr. 086 47 33 900 wew. 210

~~~~~  
SzW- X-2416/ ZP - 39 / 09

~~~~~  
Łomża , dn. 14.10.2009r.

.....  
.....

Dotyczy: **postępowania przetargowego na dostawę leków.**

Uprzejmie informujemy, że wpłynęły zapytania od uczestnika postępowania o następującej treści. Jednocześnie na podstawie art. 38 ust. 1, 2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych odpowiadamy:

1. 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 zamieszczona 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)?

**Ad. 1. 0,1 po przecinku, ilość zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki i odwrotnie?

**Ad. 2. Tak wyrażamy zgodę.**

3. Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy wycenić lek z ostatnią ceną z informacją o jego braku, czy w ogóle nie wyceniać.

**Ad. 3. Należy wycenić zgodnie z ostatnią fakturą sprzedaży.**

4. Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią ( tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie ) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Ad. 4. Nie dopuszczamy; zgodnie z SIWZ.**

5. Czy w związku z nowelizacją ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2006r. Nr 164, poz. 1163, nr 170, poz. 1217 i nr 227, poz. 1658, z 2007r. Nr 64, poz. 427 i nr 82, poz.560 oraz z 2008r. Nr 171, poz. 1058) w której art. 144 ust. 1 otrzymał nowe, bardzo restrykcyjne brzmienie, Zamawiający zechciałby dodać w projekcie umowy, załączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zapis w poniższym brzmieniu?

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen wyłącznie w przypadku:

- a) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian;
- b) zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen jak również dodania nowych a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi;

- c) zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odnośnych władz;
- d) uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów leków, na podstawie dokumentu wystawionego przez producenta (oświadczenie, cennik lub faktura)
- e) zmian kursu waluty powyżej 5%, w przypadku leków importowanych zgodnie z tabelą NBP
  1. Zmiany wymienione w ppkt a, b, c następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.
  2. Zmiany wymienione w ppkt d, e mogą być dokonane na wniosek wykonawcy, w terminie do 14 dni od przesłania zawiadomienia, w formie aneksu do umowy.
  3. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników preparatów objętych umową. Ewentualna zmiana ceny w tym zakresie może odbywać się na zasadach określonych w punkcie 3.
  4. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych preparatów objętych umową w przypadku zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową.
  5. W przypadku kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen leków objętych umową dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej części.

**Ad. 5. Nie wyrażamy zgody.**

**6.** Czy zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z pak. 1 poz.12 koniec produkcji, brak zamienników na terenie RP. Prosimy o wykreślenie w/w pozycji z formularza cenowego?

**Ad. 6. Należy wycenić zgodnie z ostatnią fakturą sprzedaży.**

7. Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego Wykonawcę, który posiada zezwolenie GIF na prowadzenie składu konsygnacyjnego?

Art. 22 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wskazuje, że o udzielenie zamówienia publicznego może ubiegać się Wykonawca, który m.in. posiada uprawnienia do wykonywania określonej czynności, jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień. Informujemy, że Wykonawca może wykonać przedmiot zamówienia w ramach uprawnień przyznanych przez GIF w zezwoleniu na prowadzenie składu konsygnacyjnego w zakresie obrotu produktami leczniczymi.

Ustawa z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne, ( t. j. Dz. U. z 2008 r. Nr 45. poz. 271), art.72 ust.1 i2

**Art. 72.**

1. Obrót hurtowy produktami leczniczymi, z zastrzeżeniem ust. 8 pkt 2, mogą prowadzić wyłącznie hurtownie farmaceutyczne, składy celne i konsygnacyjne produktów leczniczych.
2. Do składów celnych i konsygnacyjnych produktów leczniczych stosuje się odpowiednio przepisy dotyczące hurtowni farmaceutycznej.

**Ad. 7. Tak dopuszczamy.**

Podpisał  
*DYREKTOR*  
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO  
*im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży*  
lek. med. Marian Jaszewski  
SPECJALISTA ZDROWIA PUBLICZNEGO