



Znak: AE/ZP-27-118/24

Tarnów, 2025-01-13

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej progi unijne (powyżej 221.000 EURO) na dostawy leków i gazów medycznych.

W związku z zapytaniami Wykonawcy o następującej treści:

- 1. Dotyczy Pakietu Nr 4** – Ze względu na brak rejestracji cząsteczki Abcyksymab w Polsce oraz otrzymaną decyzją Ministerstwa Zdrowia dotyczącą substancji Abciksimumab, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, fiolka 5ml – treść uzasadnienia: „Wnioskowany produkt leczniczy może być przedmiotem sprowadzenia z zagranicy w trybie importu docelowego tj. art. 4 ust. 1 Ustawy Prawo Farmaceutyczne. Podstawą do sprowadzenia z zagranicy produktu leczniczego jest zapotrzebowanie lekarza prowadzącego terapię pacjenta w podmiocie leczniczym lub poza podmiotem leczniczym (...)”
Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający zobowiązuje się wystąpić z wnioskiem do Ministerstwa Zdrowia w trybie importu docelowego na sprowadzenie preparatu Abciksimumab, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, fiolka 5ml w ilości wskazanej w SWZ czyli 180 op. Tym samym Zamawiający potwierdza, że uzyskanie odpowiedniej zgody na import docelowy leży w gestii Zamawiającego
- 2. Dotyczy Pakietu Nr 4** – Prosimy o potwierdzenie, że po otrzymaniu decyzji (patrz pyt. Nr 1) termin na sprowadzenie preparatu przez Wykonawcę i realizację pierwszego zamówienia to min 30 dni od wydania pozytywnej decyzji MZ. Dotychczasowe zapisy SWZ nie przewidują dostawy preparatów sprowadzanych w ramach importu docelowego.
- 3. Dotyczy Pakietu Nr 4** – Prosimy o wyjaśnienia, czy w przypadku braku zgody MZ na import docelowy Zamawiający nie będzie dochodził roszczeń z tytułu braku realizacji umowy a umowa będzie podlegać unieważnieniu z tytułu zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć przed jej zawarciem.

Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika w Tarnowie udziela następującej odpowiedzi:

Ad 1

Zamawiający w Pakiecie Nr 4 poz. 1 nie wyraża zgody na zobowiązanie się Zamawiającego do wystąpienia z wnioskiem do Ministerstwa Zdrowia w trybie importu docelowego na sprowadzenie preparatu Abciksimumab, 2 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań, fiolka 5 ml, jak również Zamawiający nie wyraża zgody na to, aby uzyskanie odpowiedniej zgody Ministerstwa Zdrowia na import docelowy leżały w gestii Zamawiającego.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie Nr 4 poz. 1 produktu leczniczego spełniającego wymagania SWZ, dopuszczonego do obrotu na terytorium RP decyzją Ministerstwa Zdrowia, pod warunkiem posiadania takiej zgody przez Wykonawcę na zaoferowany produkt.

Ad 2

Zamawiający w Pakiecie Nr 4 poz. 1 podtrzymuje zapisy SWZ i nie wyraża zgody na zmianę terminu realizacji dostaw określonych w SWZ.

Ad 3

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie Nr 1 Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie Nr 4 poz. 1 produktu leczniczego spełniającego wymagania SWZ, dopuszczonego do obrotu na terytorium RP decyzją Ministerstwa Zdrowia, pod warunkiem posiadania takiej zgody przez Wykonawcę na zaoferowany produkt. Zatem Zamawiający nie przewiduje zaistnienia przypadku opisanego w Pytaniu Nr 3.

Otrzymują:
Platforma Zamawiającego
a/a

Zastępca Dyrektora

mgr Danuta Nosek