

Lubań, dnia 29 grudnia 2022 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

**PYTANIA I WYJAŚNIENIA Nr 4**

**do treści SWZ na „Dostawę leków dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.”  
nr postępowania ZP/18/2022**

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie 1**

**Pytanie dotyczące przedmiotowych środków dowodowych:**

Prosimy o dopuszczenie możliwości, dołączenia do oferty składanej przez hurtownie farmaceutyczne oświadczeń własnych zastępujących wymienione w rozdziale VII pkt 7 przedmiotowe środki dowodowe. Zwracamy uwagę, że powszechną praktyką w postępowaniach dotyczących dostaw leków, w szczególności w tak obszernych postępowaniach (ponad 1000 pozycji), jest korzystanie przez Zamawiających z uprawnienia wynikającego z art. 106 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.) wskazującego, że „[...] Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy, [...] spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.” i na tej podstawie żądanie na etapie składania ofert od Wykonawców oświadczeń własnych w zakresie potwierdzającym, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, a następnie korzystając z uprawnień wskazanych w 107 ust. 4 PZP ewentualne wezwanie do złożenia wyjaśnień dotyczących konkretnych preparatów, które budzą wątpliwości Zamawiającego. Warto zauważyć, że na podstawie wspomnianego art. 106 ust. 3 PZP Zamawiający ma ustawową swobodę wyboru rodzaju przedmiotowych środków dowodowych, o ile tylko potwierdzą one, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania, a z drugiej strony kształtuje „uprawnienie dla Wykonawcy przedłożenia innych środków dowodowych niż wskazane przez Zamawiającego, pod warunkiem że potwierdzają one, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania” (tak w Komentarzu do Nowego Prawa Zamówień Publicznych wydanym, przez Urząd Zamówień Publicznych). Nadmieniamy przy tym, że biorąc pod uwagę ograniczenia platformy Open Nexus co do rozmiaru zamieszczanych tam plików, ułożenie wraz z ofertą ok. tysiąca dokumentów CHPL, z których każdy ma po ok. 50-100 stron oraz opisów, katalogów może okazać się technicznie niewykonalne. Na marginesie, wartym odnotowania jest fakt, że rynek farmaceutyczny jest jedną z najściślej regulowanych gałęzi gospodarki, obrót asortymentem farmaceutycznym jest ściśle kontrolowany, a każdy produkt znajdujący się w sprzedaży posiadają odpowiednią dokumentację taką jak np. aktualne karty charakterystyki produktów leczniczych, które są dostępne w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

<http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>,

<http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/alfregister.htm>,

<https://baza-lekow.com.pl/>,

zatem prawdopodobieństwo obrotu produktami niepełnowartościowymi lub nieznanymi przez takie podmioty jak hurtownie farmaceutyczne, w praktyce nie występuje.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**PREZES ZARZĄDU**

**KRZYSZTOF KONOPKA**