**Jautājums Nr.1**

Lūdzam sniegt atbildi par atklāta konkursa “Medikamentu iegāde vispārējā ārstniecības procesa nodrošināšanai” (iepirkuma identifikācijas Nr. PSKUS 2018/154) tehnisko specifikāciju.

Specifikācijā pieprasīti tie paši medikamenti, kurus slimnīcai jāiepērk Nacionālā veselības dienesta rīkotā atklātā konkursa “Parenterāli ievadāmo zāļu iegāde onkoloģisko saslimšanu ārstēšanai 2019.gadam” (Iepirkuma identifikācijas Nr. VM NVD 2018/5) ietvaros.

Kur slimnīca primāri iegādāsies medikamentus, kuri ietilpst gan iepirkuma identifikācijas Nr. PKSUS 2018/154 sarakstā, gan Iepirkuma identifikācijas Nr. VM NVD 2018/5 sarakstā ?

**Atbilde Nr.1**

Jūsu minētajā NVD rīkotajā centralizētajā zāļu iepirkumā medikamenti tiek paredzēti, lai nodrošinātu ambulatoro pacientu ārstēšanu.

Slimnīcas rīkotais medikamentu iepirkums ir paredzēts, lai nodrošinātu PSKUS stacionāra pacientu ārstēšanu.

**Jautājums Nr.2**

Punktā 3.4.5.1. Pretendentam ir tiesības iesniegt GMP sertifikāta kopiju, pievienojot to piedāvājumam. Lai pārbaudītu atbildību 3.4.5.punkta prasībai Komisija patur tiesības vērtēšanas laikā pieprasīt iesniegt GMP sertifikāta kopiju ne vēlāk kā 5 (piecas) darba dienas pēc pieprasījuma nosūtīšanas. Ja Pretendents neiesniegs prasītos dokumentus norādītajā laikā Komisijai ir tiesības atzīst piedāvājumu par neatbilstošu un izslēgt no turpmākas dalības iepirkumā.” Vai šis nosacījums attiecas arī uz 916.-921.pozīciju produktiem? Pēc ES regulas, medicīnas preču izplatīšanai Eiropas savienībā attiecas EC Sertifikācijas noteikumi un produktiem tiek piešķirta CE zīme.

**Atbilde Nr.2**

Nolikuma 3.4.5.1.punkts attiecās uz visu iepirkuma apjomu, arī uz 916.-921.pozīcijām, Komisija konkrētā punkta piemērošanu nesaista ar to vai piedāvāta prece ir medikaments vai medicīnas prece. Vēlreiz norādām, ka iesniedzot piedāvājumu pretendents var neiesniegt GMP sertifikāta kopiju. Komisija var gan izmantot tiesības pieprasīt iesniegt minēto sertifikātu gan neizmantot minētas tiesības.

Ja minētajās daļās tiks iesniegti vairāki piedāvājumi, Komisija to izvērtēs atbilstoši Tehniskā specifikācija/piedāvājums 1.punktam, ja netiks  piedāvāti  reģistrētie Latvijas Republikas Zāļu Reģistrā vai Eiropas centrālajā zāļu reģistrā medikamenti, tiks vērtēti nereģistrēti medikamenti vai medicīnas preces. No tiem Līguma  slēgšanas tiesības tiks piešķirtas 3 (trim) pretendentiem, kuri būs iesnieguši nolikuma prasībām atbilstošu piedāvājumu ar zemāko piedāvāto kopējo cenu EUR bez PVN katrā apakšdaļā un kuri ir atbilstoši PIL un nolikumā noteiktajam.

**Jautājums Nr.3**

Pozīcijas 916. tehniskajā specifikācijā ir norāde – (Stiprums / koncentrācija) 5000 ml. Vai varam piedāvāt tilpumu 5 x 1000 ml minot cenu par apjomu 5000 ml.

**Atbilde Nr.3**

Jā, varat piedāvāt.

**Jautājumus Nr.4**

****

**Atbilde Nr.4**

Pateicāmies par izrādīto interesi un sniegto informāciju. Ņemot vērā piedāvājumu iesniegšanu 2018.gada 3.decembrī Komisija uzskata par lietderīgu turpināt procedūru bez grozījumiem. Pēc piedāvājumu iesniegšanas Komisija lems par turpmāko rīcību atkarībā no iesniegtajiem piedāvājumiem, kontrastvielu spēkā esošajiem reģistrācijas apliecībām utt. Ja minēta daļa noslēgsies bez rezultāta, iepirkuma komisija lems par daļas specifikācijas grozījumiem un daļas pārsludināšanu.

**Jautājumus Nr.5**

Vai tiešam ir nepieciešams stiprums Edhedrina ampulas ar stiprumu 0.05 mg?

Pašreiz tiek pirktas ampulas ar stiprumu 50 mg.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 258 | Ephedrini hydrohloridum  | Šķīdums injekcijām vai infūzijām | 0.05mg | Ampula / flakons | 10 000 |

**Atbilde Nr.5**

Pēc piedāvājumu iesniegšanas Komisija vērtēs piedāvājumu atbilstību izvirzītajām prasībām. Ja pēc visu piedāvājumu izvērtēšanas Komisija konstatēs, ka nav iesniegti tehniskās specifikācijas prasībām atbilstoši piedāvājumi, Komisija pārtrauks attiecīgo daļu un lems par nepieciešamību grozīt Tehnisko specifikāciju un pārsludināt to saskaņā ar normatīvo aktu prasībām.