



Samodzielny Publiczny
SZPITAL MIEJSKI W SOSNOWCU

ul. Szpitalna 1, 41-219 Sosnowiec

Sosnowiec, dn. 31.01.2011r.

**WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych i kontrastów**,
znak sprawy **ZZP-2200-4/11**.

Wyjaśnienia Zamawiającego nr 1

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień jak niżej:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 1 preparatu Aminosterik KE 10% - roztwór aminokwasów z elektrolitami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 2 opakowań KabiPac?
Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniają się i nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywania dodatkowych czynności przez personel.

Dzięki zastosowaniu polietylenu klasy medycznej i płaskiemu kształtowi butelka samoistnie opróżnia się w trakcie infuzji bez potrzeby dodatkowego napowietrzania. Opakowanie nie wchodzi w reakcje z dodawanymi do płynów lekami.

Asortyment płynów infuzyjnych w opakowaniach KabiPac jest największą ofertą pod względem pojemności (100ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml) i różnorodności płynów w bezpiecznych opakowaniach, co umożliwia wdrożenie wymaganej terapii płynowej kompleksowo w bezpiecznych opakowaniach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.

31.1

Pytanie nr 3

Dotyczy § 4 ust.10 ppkt a) i ppkt b)

Czy w związku z niezbędnymi procedurami związanymi z realizacją przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na załatwienie reklamacji ilościowej do 48 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy zapisu § 4 ust. 12 pkt 12.2 i ust. 13 projektu umowy

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to rażąca stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 5

Do treści § 4 ust. 14 prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy treści § 5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez zmniejszenie wymiaru kary do 1% wartości niezrealizowanej dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy pkt V.2 SIWZ

Składana przez nas w przedmiotowym postępowaniu oferta obejmować będzie asortyment z Pakietu nr 2 „ paski do oznaczenia poziomu glukozy”, który nie zalicza się do produktów leczniczych i w związku z tym przepisy prawne nie nakładają na nas obowiązku posiadania zezwolenia na obrót wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego. Nie prowadzimy także działalności w zakresie hurtowego obrotu produktami leczniczymi, zatem nie jest wobec naszej firmy wymagana koncesja Ministerstwa Zdrowia i Opieki Społecznej.

Oferowane przez nas produkty podlegają natomiast przepisom o wyrobach medycznych i jako takie są dopuszczone do obrotu na terenie Polski, na co posiadamy wymagane prawem dokumenty. Czy Zamawiający dopuści w tym zakresie złożenie oświadczenia Wykonawcy potwierdzającego powyższe, zamiast wymaganych w SIWZ i wyszczególnionych w pkt V.2 dokumentów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że w przypadku przystąpienia do Pakietu nr 2 „ paski do oznaczenia poziomu glukozy” ze względu na asortyment, który jest wyrobem medycznym, nie będzie wymagał dokumentów z pkt V.2 SIWZ, a jedynie oświadczeń, zgodnie z nowym formularzem oferty, stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ.

W załączeniu do pisma Zamawiający przekazuje nowy formularz oferty. Jednocześnie informujemy, że § 1 ust. 2a projektu umowy otrzymuje nowe brzmienie:

”...Wykonawca gwarantuje, że:

- a) proponowany przez niego asortyment wymieniony w załączniku nr 1 do niniejszej umowy posiada dokumenty potwierdzające, że leki są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, asortyment posiada odpowiednie świadectwa jakościowe, atesty i jest dopuszczony do obrotu zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679 z 20.05.2010r.), ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. Z 2008r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. Prawo farmaceutyczne nie dotyczy asortymentu z pakietu nr 2.”

Pytanie nr 8

Dotyczy wzoru umowy: § 5 pkt 1

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej w przypadku zaistnienia okoliczności, o których mowa w § 5 pkt 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie kary umownej w wysokości 1% wartości netto brakującej części przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści oferowanie pasków do innych glukometrów niż wymienione, jeżeli Wykonawca zobowiązuje się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu odpowiednią ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów opartych na metodzie biosensorycznej, posługujących się enzymem GDH - NAD, przy czym cena glukometrów będzie zawarta w cenie pasków.

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości potrzebnych glukometrów potrzebnych do każdego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków do innych glukometrów pod warunkiem zaoferowania 20 szt. glukometrów o parametrach porównywalnych z obecnie używanymi przez szpital glukometrami. Zamawiający informuje, że jest w posiadaniu glukometrów firmy Roche Diagnostics.

Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z glukometrami szczegółowych instrukcji obsługi.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuszcza przeliczenia ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ, a także w przypadku gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź:

Tą kwestię reguluje zapis pkt XI ppkt 8 i 9 SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Ampulek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź:

Tą kwestię reguluje zapis pkt XI ppkt 8 i 9 SIWZ.



Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w § 2 ust. 3 treści "Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy, w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:

- a) istotnej zmiany kursów walutowych, jeżeli wpływa to na koszty dostawy,
- b) istotnej zmiany cen przez producenta

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 3 ust. 2 treści "...od daty dostawy..." na wystawienia faktury VAT"

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 3 ust. 3 treści "obciążenia..." na „...uznania...”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

*Zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia termin składania ofert z dnia 02.02.2011r. do godz. 10.00 na dzień **04.02.2011r. do godz. 10.00** i termin otwarcia ofert z dnia 02.02.2011r. godz. 10.30 na dzień **04.02.2011r. godz. 10.30**.*

szpital kliniczny
Dziękuję
Zbigniew Szewczyk

Witold Sobul

.....
(pieczęć firmowa)

Formularz oferty

Nazwa i adres Wykonawcy:

siedziba/adres:

Regon: NIP:

telefon:..... fax:

e-mail:.....

1. Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH I KONTRASTÓW**, oferuję wykonanie przedmiotowego zamówienia na warunkach określonych w SIWZ o łącznej kwocie:

Pakiet nr 1

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 2

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 3

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 4

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 5

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

afc
Shary

Pakiet nr 6

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 7

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 8

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 9

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

Pakiet nr 10

Wartość zamówienia netto	Wartość podatku VAT	Wartość zamówienia brutto

2. Warunki płatności:

Oferujemy płatność w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury wystawionej po dostawie zamówionej części przedmiotu zamówienia.

3. Termin wykonania zamówienia :

Dostawy przedmiotu zamówienia odbywać się będą sukcesywnie w terminie:

1. Pakiet 1 - 9 - od daty zawarcia umowy do dnia 11.08.2011r. lub do wyczerpania wartości umowy w zakresie poszczególnego pakietu;
2. Pakiet 10 - od dnia 14.03.2011r. do dnia 11.08.2011r. lub do wyczerpania wartości umowy w zakresie poszczególnego pakietu.

1. Oświadczam, że następująca część zamówienia :

.....
będzie powierzona podwykonawcom.

5. Oświadczam, że:

1. Projekt umowy został przeze mnie zaakceptowany.
2. Zobowiązuję się w przypadku wyboru mojej oferty do zawarcia umowy na określonych w niej warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
3. Jestem związany niniejszą ofertą przez czas wskazany w SIWZ.
4. Proponowany przez nas asortyment:

skas

- a) posiada dokumenty potwierdzające, że leki są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, asortyment posiada odpowiednie świadectwa jakościowe, atesty i jest dopuszczony do obrotu zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr 107 poz. 679 z 20.05.2010r.), ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001r. (Dz. U. Z 2008r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. Prawo Farmaceutyczne nie dotyczy asortymentu z pakietu nr 2.
(Wykonawca gwarantuje, że na każde pisemne żądanie Zamawiającego, dostarczy niezwłocznie kopie potwierdzone za zgodność z oryginałem odpowiednich atestów i świadectw dopuszczających do obrotu dany produkt).
- b) przedmiot zamówienia spełnia wskazania Polskich Norm przenoszących europejskie normy zharmonizowane,
- c) dostarczone w ramach niniejszej umowy produkty lecznicze będą wysokiej jakości, o właściwych parametrach użytkowych i ważnym okresie przydatności do użycia.
5. Sukcesywne dostawy z rozładunkiem odbywać się będą w ilościach wskazanych w zamówieniu złożonym przez Zamawiającego, w terminie do 48godzin (w trybie CITO do 24 godzin) od dnia złożenia zamówienia. telefonicznego, faksem lub e-mailem.
6. Zapewniam nie krótszy niż 12 miesięczny (od daty dostawy przedmiotu zamówienia do szpitala) okres przydatności do użycia przedmiotu zamówienia.

Data:

.....
(podpis i pieczęć osoby upoważnionej
do reprezentowania firmy na zewnątrz)

sm
Dłus