



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 zaferowanie 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 zaferowanie 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.

