

WSZ-EP-41/812/2015

Konin, dnia 30 WRZ. 2015

Wg rozdzielnika

Wyjaśnienia do SIWZ stanowiące modyfikację SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 207 000 euro na dostawę leków oraz wyrobów medycznych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Koninie (nr sprawy: WSZ-EP-41/2015)

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zmianami), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 worków z filtrem UV, który chroni witaminy przed rozkładem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

2. Prosimy o doprecyzowanie jakich worków Zamawiający wymaga, jedno czy dwóch komorowych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga worków jednokomorowych. W związku z tym Zamawiający umieści modyfikację w § 3 SIWZ na swojej stronie internetowej.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 preparatu Fresubin Original, Diety kompletnej, normokalorycznej (1kcal/ml) bezresztkowej, wzbogaconej o EPA/DHA. Energia z białka 15%, energia z tłuszczu 30%, energia z węglowodanów 55%, o bardzo niskiej osmolarności (220 mOsmol/l) zapewniającej bardzo dobrą tolerancję diety?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy § 5 ustęp 1 podpunkt 4). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Dotyczy § 4 ustęp 5 umowy? W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie w zapisach umowy specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? (dotyczy pakietu nr 23)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwa przechowywania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na to iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni kopię zapisu warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru i w związku z powyższym Zamawiający wprowadza w projekcie umowy § 4 ustęp 19 o następującej treści:

„19. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru Zamawiający udostępni kopię zapisu warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru”.

W związku z tym Zamawiający umieści modyfikację w § 4 projektu umowy na swojej stronie internetowej.

z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Finansowych

Tomasz Ciszelski