

Żary, dn. 21.11.2016r.

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: Sukcesywna dostawa leków, mieszanek do żywienia i insulin na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. z siedzibą w Żarach przy ul. Pszennej 2, informujemy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 21 gotowego roztworu Cipronexu 100 mg / 50 ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 6 poz. 20 Kalium chloratum 15% LZ, 0,15 g/1ml, inj., 20 amp.a 20ml dopuszcza zaproponowanie leku w postaci 20ml fiolek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

3. Proszę o wydzielenie z pakietu nr 6 poz. nr 2, 17, 20, 26, i utworzenie oddzielnego pakietu. Wyrażenie zgody na powyższe pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną ofertę cenową. Pozostawienie pakietu w formie jaką opisał Zamawiający spowoduje, iż w tej części zamówienia wystartuje tylko jeden dostawca, świadomy braku jakiegokolwiek konkurencji w niniejszym postępowaniu, złoży ofertę zdecydowanie mniej korzystną cenowo.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, w/w pozycję zostają przeniesione do nowo utworzonego Zadania nr 10, tj. Załącznik nr 1.10.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 pozycja 20 produktu leczniczego w opakowaniu po 20 ampulek?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

5. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy 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 bezpieczeństwo przechowywania.

Odp. Zapis istnieje w §5 ust. 5

6. Dotyczy § 4 ustęp 2 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przysyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli

skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Z zamówieniem byłby dostarczany dokument WZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

7. Czy Zamawiający z uwagi na istotne korzyści ekonomiczne i możliwość przystąpienia większej ilości wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 6 poz. 26?

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycję do nowo utworzonego Zadania nr 10, tj. Załącznik nr 1.10.

7. Czy Zamawiający z uwagi na istotne korzyści ekonomiczne i możliwość przystąpienia większej ilości wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 9 poz. 1-4? Umożliwi to uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej oraz zagwarantuje dostępność leku.

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycje do nowo utworzonego Zadania nr 11, tj. Załącznik nr 1.11.

Zamawiający informuję, że:

1. Z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyraża zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, a także; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz i odwrotnie.
2. W przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.
3. W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ, Zamawiający zezwala na przeliczenie ilości opakowań handlowych po przez podanie pełnych ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Na Wyspie Sp. z o.o.

Wiesław Olszański