

Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na
„Dostawa leków do apteki SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje stosownej zmiany w siwz:

Wykonawca 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 leki 15 kwas hialuronowy (źródło pochodzenia – biofermentacja) 120 mg/6 ml w ampułkostrzykawkach o objętości 2 ml ? W zestawieniu asortymentowo – cenowym zostałyby podana cena jednostkowa za 3 ampułkostrzykawki każda o objętości 2 ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia:

- zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej, lub

- zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie produktów leczniczych jeżeli

Wykonawca jest Wytwórcą; lub

- zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego zawierające uprawnienie w zakresie obrotu produktami leczniczymi w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny (rozdział IV, punkt 1.1 SIWZ) w zakresie pakietu nr 23 leki 15 (wyroby medyczne), ponieważ zgodnie z ustawą z dnia 20 kwietnia 2004 roku o wyrobach medycznych(Dz. U. Nr 93, poz. 896) dystrybutorem lub importerem wyrobów medycznych może być osoba fizyczna, jednostka organizacyjna nieposiadająca osobowości prawnej albo osoba prawna i żaden przepis ustawy o wyrobach medycznych nie nakłada na te podmioty posiadania w/w dokumentów.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w rozdziale IV ust 1 pkt 1 wymaga posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania oraz wyraźnie zazaczył: jeżeli zezwolenie jest wymagane na podstawie odrębnych przepisów. W związku z powyższym jeżeli w przypadku pakietu 23 leki 15 przepisy nie wymagają zezwolenia, z uwagi na fakt, że produkt posiada rejestrację jako wyrób medyczny, do obrotu którego zezwolenie nie jest wymagane, to zamawiający nie wymaga załączenia tych dokumentów do oferty.

Zamawiający wymaga zezwoleń wyszczególnionych w specyfikacji w odniesieniu do tych podmiotów, wobec których takie zezwolenia, w związku z prowadzoną działalnością, są wymagane.

Zamawiający dokonuje zmiany siwz polegającej na uzupełnieniu informacji w Rozdziale V ust 1 dodaje się punkt 3 o brzmieniu:

- zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego w zakresie prowadzenia hurtowni farmaceutycznej; lub

- zezwolenie Głównego Inspektora Farmaceutycznego na wytwarzanie produktów leczniczych jeżeli Wykonawca jest Wytwórcą; lub

- zezwolenie na prowadzenie składu konsygnacyjnego zawierające uprawnienie w zakresie obrotu produktami leczniczymi w przypadku Wykonawcy prowadzącego skład konsygnacyjny

– jeżeli zezwolenie jest wymagane na podstawie odrębnych przepisów

W przypadku składania oferty na leki psychotropowe i odurzające (w pakietach 1,2,15,40)– odpowiednio wymagane zezwolenie na obrót w/w produktami.

3. Czy Zamawiający uzna spełnienie warunku zawartego w rozdziale IV, pkt 1.2 i w rozdziale V pkt 1.2 SIWZ poprzez dołączenie do oferty wykazu i referencji dotyczących wykonanych dostaw wyrobów medycznych - materiałów wiskoelastycznych w zakresie pakietu 23 leki 15? Odpowiedź: Jeżeli produkt wymieniony w pakiecie 23 leki 15 został zarejestrowany nie jako lek, ale wyrób medyczny, to wystarczające jest wykazanie i załączenie referencji na produkt określony przez zamawiającego w specyfikacji asortymentowej.

4. W związku z tym, że pakiet 23 leki 15 zawiera wyroby medyczne uprzejmie prosimy o zmianę treści rozdziału VII, pkt 3, SIWZ) na następujące:

„Oświadczenie Wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu i stosowania na terenie Polski oferowanego wyrobu medycznego na podstawie wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany w Rozdz.VII pkt 3 SIWZ, który otrzymuje brzmienie:

Oświadczenie Wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu i stosowania na terenie Polski oferowanego leku na podstawie wpisu do rejestru Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych lub oświadczenie Wykonawcy o dopuszczeniu do obrotu i stosowania na terenie Polski oferowanego wyrobu medycznego na podstawie wpisu do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.

5. Uprzejmie prosimy o zmianę § 3, ust. 2 wzoru umowy w zakresie pakietu 23 leki 15 na następujące:

„Wykonawca dostarczy i rozładuje zamówiony towar własnym transportem i na własny koszt do siedziby Zamawiającego, na wyznaczone miejsce składowania, w godzinach od 7:00 do 14:00 w ciągu 48 godzin po złożeniu zamówienia (telefonicznie lub faxem), a w przypadku „leku na ratunek” dostawa w ciągu 24 godzin.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przelanie wadium drogą elektroniczną – przez internet i załączenie do oferty wydruku komputerowego dyspozycji przelewu potwierdzonej przez osobę upoważnioną do podpisywania ofert ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawca 2

Pakiet 43 Wapno sodowane

Ze względu na fakt, że wapno sodowane występuje na rynku polskim w różnej wielkości opakowaniach, np. 3.3kg, 4,5 kg, 5 kg w zależności od Producenta, prosimy o umożliwienie składania ofert również Oferentom posiadającym w swojej sprzedaży wapno w innej wielkości niż opakowania 4,15 kg. Czy Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości konkretnych opakowań danego rodzaju leku na odpowiednią ilość oferowanych przez siebie opakowań?

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wapna sodowanego w opakowaniu 4,5 kg?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawca 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do warunków umowy zapisu: „Na wypadek zwłoki w zapłacie ceny zakupu ponad 90 dni licząc od terminu zapłaty , Wykonawca ma prawo do wstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw leków do dnia uregulowania należności?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Podpisł Lekarz Naczelny Dr n.med. Wiesław Więckowski

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego
otrzymują: firmy zadające pytania*