

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 1. Nr sprawy : ZP-17-010UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w **pakiecie 4 pozycji 1** produktu leczniczego w bezpiecznym opakowaniu, butelka polietylenowa z dwoma sterylnymi portami?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

2. **Dotyczy § 1 ustęp 4 umowy** – Czy Zamawiający potwierdza, że dostawy realizowane będą od poniedziałku do piątku, a tym samym wyrazi zgodę na uzupełnienie postanowień umowy o następujący zwrot: „jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub w soboty, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”? **Odp. Zamawiający w umowie precyzyjnie określił termin dostawy i przypomina, że zgodnie z uchwałą NSA z dnia 15 czerwca 2011 r. (I OPS 1/11) sobota jest dniem równorzędnym z dniem ustawowo wolnym od pracy w rozumieniu art. 57 § 4 k.p.a. Zamawiający potwierdza, że dostawy mogą być realizowane od poniedziałku do piątku.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w § 5 ustęp 2 umowy i ustanowi karę umowną w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanego przedmiotu umowy? W przypadku zrealizowania znacznej części umowy bez żadnych zastrzeżeń, kara liczona od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

4. **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.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

5. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający pakiecie (zadaniu) **Pakiet nr 12, w pozycji 1** dotyczącej „Lactobacill.acidophilus, Lact.rhamnosus” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w SIWZ łącznie z koniecznością rejestracji oferowanego produktu jako produktu leczniczego.

6. Dot. **Pakietu Nr 12** - Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w SIWZ łącznie z koniecznością rejestracji oferowanego produktu jako produktu leczniczego.

7. Czy w **Pakiecie 17**, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Ferri hydroxydum saccharum, roztwór do wstrzyknięć i infuzji ampułka 5ml, dawka 0,02g Fe(III)/1ml?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymagania określone w SIWZ.

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Mołek*