

SZP V-T/Z/IV/2017/o.1

Strzelin, 11.08.2017 r.

Dotyczy: zapytań Wykonawców do przetargu nieograniczonego na dostawy leków dla Strzelińskiego Centrum Medycznego Sp. z o. o. w Strzelinie.

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia / SIWZ:

1. Czy w pakiecie Nr VI poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w pakiecie Nr VI poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający w pakiecie Nr VI poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną.

4. Czy w pakiecie Nr VI poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Czy Zamawiający w pakiecie Nr VI poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu II pozycji 3, 20, 23, 27, 34, 35, 64, 70, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody – zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający w par. 4.1. wyraźnie wskaże brak możliwości składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nadaje par. 4.1. wzoru umowy nową treść w brzmieniu:
„ Sprzedający zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych przez Kupującego zamówień ilościowo-asortymentowych, w ciągu godzin, od chwili otrzymania zamówienia. Zamówienie może być składane w dowolnej formie (faxem, e-mailem) zgodnie z art. 36z ust. 4 ustawy Prawa farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 roku z późn. zm.”

8. Czy Zamawiający w par. 6.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2? Jaskrawo narusza on równowagę stron umowy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

Powyższe zmiany są integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i obowiązują wszystkich Wykonawców, którzy pobrali od Zamawiającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia.