

Szczecin, dn. 12.07.2013 r.

znak sprawy: ZP/220/49/13

Dotyczy: przetargu nieograniczonego **na dostawę produktów leczniczych**

Wyjaśnienie nr 2

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zadaniu 10 – 10% gotowy roztwór 1 ml zawierający Immunoglobulinę ludzką (Ig iv.) - 100 mg co odpowiada zawartości białka ludzkiego, którego co najmniej 98% stanowi IgG, bez zawartości cukru, sodu i konserwantów w ilości 900 fiolek w dawce 1g/10ml na zaoferowanie 10% gotowy roztwór 1 ml zawierający Immunoglobulinę ludzką (Ig iv.) - 100 mg co odpowiada zawartości białka ludzkiego, którego co najmniej 98% stanowi IgG, bez zawartości cukru, sodu i konserwantów w dawkach 2,5g/25ml, 5g/50ml, 10g/100ml i odpowiednim przeliczeniu ilości, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

Odpowiedź: Z uwagi na fakt, iż w dniu 28.06.2013 r. Modyfikacją nr 2 -Zamawiający zmienił przedmiot zamówienia w zadaniu nr 10 odpowiedź na pytanie jest nieaktualna.

Wykonawca nr 2

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu 17 pozycja 3,4 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego zawierającego jony Ca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza a nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu 17 pozycja 3,4 płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego buforowanego octanami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza a nie wymaga.

3. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 19 pozycji 5,7,8,9, 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 na proponowane wydzielenie.

4. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu 20 hydroksytyloskrobi opartej na skrobi kukurydzianej, w izotonicznym zbilansowanym roztworze elektrolitów, która może być stosowana u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby, nie wymaga pobrania krwi na odczyt jej grupy przed podaniem leku oraz może być stosowana u pacjentek poddanych cesarskiemu cięciu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu 20 hydroksyetyloskrobi opartej na skrobi kukurydzianej, w izotonicznym zbilansowanym roztworze elektrolitów, która może być stosowana u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby, nie wymaga pobrania krwi na odczyt jej grupy przed podaniem leku oraz może być stosowana u pacjentek poddanych cesarskiemu cięciu

5. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu 20 hydroksyetyloskrobi

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania w zadaniu 20 hydroksyetyloskrobi opartej na skrobi kukurydzianej, w izotonicznym zbilansowanym roztworze elektrolitów, która może być stosowana u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby, nie wymaga pobrania krwi na odczyt jej grupy przed podaniem leku oraz może być stosowana u pacjentek poddanych cesarskiemu cięciu.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 20 produktu leczniczego 6% Hydroksyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) w opakowaniu worków freeflex 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawca nr 3

Pytanie 1: Czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 10, aby oferowany preparat Immunoglobuliny Ludzkiej IVIg, był pozbawiony możliwości wystąpienia poważnych działań niepożądanych pod postacią hemolizy podczas terapii IVIg?

Odpowiedź: Z uwagi na fakt, iż w dniu 28.06.2013 r. Modyfikacją nr 2 -Zamawiający zmienił przedmiot zamówienia w zadaniu nr 10 odpowiedź na pytanie jest nieaktualna.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 10, aby oferowany preparat Immunoglobuliny Ludzkiej IVIg, posiadał rozpiętość dawek: 1g w 10 ml, 2,5 g w 25 ml, 5 g w 50 ml, 10 g w 100 ml, 20 g w 200 ml, 30 g w 300 ml? Dostępność dla Zamawiającego tak dużej rozpiętości dawek pozwoli na ekonomiczne dysponowanie preparatem Immunoglobuliny Ludzkiej IVIg w terapii pacjentów.

Odpowiedź: Z uwagi na fakt, iż w dniu 28.06.2013 r. Modyfikacją nr 2 -Zamawiający zmienił przedmiot zamówienia w zadaniu nr 10 odpowiedź na pytanie jest nieaktualna.

Wykonawca nr 4

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z zadania 16 poz. 1,3,7,8,15 oraz z zadania nr 17 poz. 1,7,8 co pozwoli złożyć producentowi złożyć Państwu konkurencyjną cenową ofertę przetargową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

2. Czy w celu umożliwienia Wykonawcy weryfikacji zasadności reklamacji Zamawiający wprowadzi w § 6 ust. 1 umowy zapis o 5 dniowym terminie na rozpatrzenie reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. § 6 ust. 1 otrzymuje nowe brzmienie:

§ 6

1. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonych produktów leczniczych oraz krótszego okresu przydatności do użycia niż określony w § 5, Sprzedający zobowiązany

będzie do rozpatrzenia reklamacji nie później niż w ciągu 5 dni roboczych oraz w przypadku uznania reklamacji za uzasadnioną do wymiany zareklamowanych produktów leczniczych w terminie nie dłuższym niż 6 dni roboczych od daty uznania reklamacji za uzasadnioną.

3. Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień przyszłej umowy w zakresie:
- A) zapisów par. 10 ust. 1 a) poprzez dodanie zdania: jednak nie więcej niż 10% wartości opóźnionej dostawy.
 - B) zapisów par. 10 ust. 1 b) poprzez ustanowienie wysokości kary z tytułu odstąpienia od umowy liczonej od wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający niniejszym pismem nie wprowadził zmian do SIWZ. Odpowiedzi na pytania zostają zamieszczone na więcej niż 6 dni przed terminem składania ofert, w związku z tym Zamawiający nie przedłuża terminu składania i otwarcia ofert.

.....
*/Dyrektor SPSK Nr 2 PUM
w Szczecinie/*