

Nr sprawy: SP ZOZ ZSM/ZP/30.3/2019

Chorzów, dnia 18.07.2019 r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 221 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Dostawa leków do apteki szpitalnej (5)” SP ZOZ ZSM/ZP/30/2019.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1 (Dotyczy §2 ust. 10 istotnych postanowień umowy):

„Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?”

Odpowiedź na pytanie nr 1: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, zwracając uwagę, iż §2 ust. 10 wskazuje, że Zamawiający dopuszcza w przypadku zaprzestania produkcji lub wycofania lub braku przedmiotu zamówienia na terenie Polski zaofiarowanie przez Wykonawcę produktu zamiennego, **jeżeli taka zamiana nie będzie groziła rażąco stratą dla jednej ze stron.** Zatem Wykonawca w razie niemożliwości realizacji umowy z powodów, o których mowa powyżej, zobowiązany będzie wykazać (udokumentować) ryzyko poniesienia rażącej straty w celu nienaliczania kar umownych przewidzianych w istotnych postanowieniach umownych.

Pytanie nr 2 (Dotyczy §3 ust. 9 istotnych postanowień umowy):

„Prosimy o dopisanie do §3 ust. 9 następującej treści: „..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”

Odpowiedź na pytanie nr 2: Zamawiający modyfikuje §3 ust. 9 zgodnie z poniższą treścią:

„Minimalny termin ważności dostarczanego asortymentu wynosi **11 miesięcy** od chwili realizacji dostawy do zamawiającego, z wyjątkiem **pakietu nr 12** (dot. żywienia dojelitowego), którego minimalny termin ważności asortymentu wynosi **6 miesięcy**. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo **pisemną** zgodę na nie musi wyrazić **upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.**”

Pytanie nr 3 (Dotyczy pakiet 1 poz. 28,29):

„Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 28, 29 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?”

Odpowiedź na pytanie nr 3: Zamawiający nie wymaga możliwości mieszania pozycji 28, 29 z pakietu 1 w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum przed podaniem pacjentowi.

Pytanie nr 4 (Dotyczy pakiet 11 poz. 6):

„Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 11 pozycja 6 Morphini Sulfas była w postaci siarczanu?”

Odpowiedź na pytanie nr 4: Tak, Zamawiający wymaga, aby poz.6 Morphini Sulfas z pakietu nr 11 była w postaci siarczanu.

Pytanie nr 5 (Dotyczy pakiet 1 poz. 25):

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji i gwarantującym szczelne połączenie ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?”

Odpowiedź na pytanie nr 5: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji i gwarantującym szczelne połączenie ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu.

Pytanie nr 6 (Dotyczy pakiet 1 poz. 28 i 29):

„Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie 1 pozycja 28 i 29, produkt był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?”

Odpowiedź na pytanie nr 6: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem.

Z poważaniem,

Z-CA DYREKTORA
d/s administracyjnych
Arkadiusz Jakubczyk

Otrzymali:

- 1) <http://www.zsm.com.pl>
- 2) a/a