

Poznań, dnia 10.12.2014
EZ/350/109/2014/1600

**Wg rozdzielnika:
do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie
publiczne.**

dotyczy: przetargu nieograniczonego nr EZ/350/109/2014 Zakup i dostawa leków

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

PYTANIE

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 13 roztworu 3% zmodyfikowanej żelatyny w opakowaniu worek 500ml, który może być stosowany w przypadkach ciężkiej niewydolności serca oraz ciężkich zaburzeń krzepnięcia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe ponieważ posiada taki produkt z innego postępowania.

PYTANIE

Czy zamawiający w pakiecie 18 miał na myśli worki freelfex+?

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE

Dotyczy § 2 ustęp 1 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Biorąc pod uwagę zapisy § 4 ustęp 8 punkt b wprowadzenie zapisu, o który wnosimy pozwoliliby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

PYTANIE

Dotyczy § 7 ustęp 1 punkt „b” i „c” umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody za dokonanie wskazanej zmiany. Kary umowne zostały określone na odpowiednim, niewygórowanym poziomie i ich modyfikacja we wskazanym sposobie spowodowałaby, iż ochrona Zamawiającego byłaby iluzoryczna.

PYTANIE

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 bezpieczeństwo przechowywania.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dodaje do zapisu umowy powyższą treść:

„w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.”

UWAGA:

Ocena oferty przez Zamawiającego zostanie dokonana w oparciu o wymagania zawarte w specyfikacji z uwzględnieniem niniejszych odpowiedzi na pytania.

Z poważaniem,
z-ca Dyr. ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna