

Zamawiający
Szpital Wojewódzki im. Św. Łukasza SPZOZ
ul. Lwowska 178 a
33-100 Tarnów
tel/fax. 014 621 25 81
adres e-mail: mcholewa@lukasz.med.pl

WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

znak pisma: SWLOG:271.MCH.105.....⁵¹⁰⁹119

Tarnów, 29.11.2019

sukcesywna dostawa leków onkologicznych leków w leczeniu SM, płynów infuzyjnych, antybiotyków, albumin, desfluran, sevofluran, produktów żywieniowych, środków kontrastowych, heparyn drobnocząsteczkowych oraz leków różnych całkowicie refundowanych przez NFZ dla Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SPZOZ w Tarnowie – sprawa nr 105/2019

W odpowiedzi na zapytania z dnia 26.11.2019 r. Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia:

1. **Pakiet 87 poz. 1,2,3**, - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

2. **Pakiet 97 poz. 1,2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym po 5 ampulek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

3. **Pakiet 107 i 110 i 112** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

4. **Pakiet 108 i 109** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

5. **Pakiet 116 poz. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

6. **Pakiet 116 poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

7. **Pakiet 119 poz. 1,2,3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 20 butelek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

8. **Pakiet 120** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

9. **Pakiet 121** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 fiolek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

10. **Pakiet 125** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu zbiorczym x 10 butelek wraz z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

11. **Pakiet 127 poz. 2 i 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu typu worek ?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

12. **Dotyczy pkt 3.6. SIWZ** - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawę produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź: Zapis SIWZ pozostaje bez zmian.

13. **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 (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytoczne 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 Wytocznych 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.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)"

Odpowiedź: Zapis SIWZ pozostaje bez zmian.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian. Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Otrzymują:

1/ Adresat

2/ strona internetowa Zamawiającego

3/ A/a

Pódpiisał (a) :

DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Św. Łukasza SP ZOZ w Tamowie

Anna Czech