

SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 26.10.2020r.

DZPZ-530-Zp/58/PN-55/20

**Wykonawcy – wszyscy**

**Dotyczy: „Dostawa jednorazowego wyposażenia pracowni cytostatycznej i roztworów płynów infuzyjnych” - Zp/58/PN-55/20**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

### **Pytanie 1.**

Dotyczy § 4 ustęp 6 umowy wg Zał. 3 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem reklamacji składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu, o który wnosimy pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortyment.

**Odp: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem lub emailem reklamacji składanych telefonicznie.**

### **Pytanie 2.**

Dotyczy § 4 ustęp 7 umowy wg Zał. 3 do SIWZ - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu wzoru umowy.**

### **Pytanie 3.**

Dotyczy projektu umowy wg Zał. 3 do SIWZ. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne: Zwracamy się z prośbą o dodatnie 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

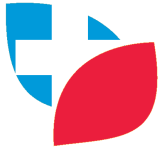
- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w 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.

- 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)



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Odp:** Z przytoczonych aktów prawnych tylko jeden dotyczy apteki tj.

- 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

**i tylko na podstawie tego rozporządzenia Zamawiający zgadza się na dodanie zapisu:**

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

Pozostałe 3 akty prawne dotyczą dystrybutorów i wytwórców a dystrybucja zgodnie z umową odbywa się na koszt i ryzyko wykonawcy.

#### **Pytanie 4. Dotyczy pakietu nr 11**

Pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych, bezpudrowych o grubości na palcu 0,23mm, na dłoni 0,17mm, na mankiecie 0,17mm. Długość rękawicy od rozm. 7 min. 300mm. AQL:0,65, badania na przenikalność cytostatyków wg ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań), pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odp: Zamawiający nie dopuszcza , wymaga pojedynczej grubości na palcu 0,185mm.**

Pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych, bezpudrowych o grubości na palcu 0,20mm, na dłoni 0,18mm, na mankiecie 0,15mm. Długość rękawicy od rozm. 7,5 min. 288mm. AQL:0,65, badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań), pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odp: Zamawiający nie dopuszcza , wymaga pojedynczej grubości na palcu 0,185mm.**