



Parczew, dnia 07.03.2013r.

Dział Zamówień Publicznych
fax (83) 355 21 13

Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/5/2013 (1)
Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków i substancji farmaceutycznych.

Wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2010r Nr 113 poz. 759 ze zmianami), SPZOZ w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie Nr 1:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 171, oraz w Pakiecie nr 2 poz. 134 złożenie oferty na immunoglobulinę hepatitidis B o nazwie handlowej Uman Big 180 j.m./ml producenta Kedrion S.p.A. w ilościach opakowań deklarowanych zgodnie z SIWZ.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 2:

Czy po akceptacji powyższego pytania Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 1 poz. 171, oraz z Pakietu nr 2 poz. 134 i utworzy nowe zadanie, co pozwoli naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie Nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt w Pakiecie nr 1 poz. 171, oraz Pakiecie nr 2 poz. 134 posiadał termin ważności min. 24 miesięcy od daty produkcji?

Odpowiedź:

Zamawiający wskazał w rozdz. III pkt. 6 SIWZ, iż terminy ważności dostarczanych produktów leczniczych nie mogą być krótsze niż 6 m-cy od daty dostawy.

Pytanie Nr 4:

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparat immunoglobuliny, w Pakiecie nr 1 poz. 171, oraz w Pakiecie nr 2 poz. 134 posiadał certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA (Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw „na ratunek” do 12 godz.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 233 leku Midanium 5 mg/ml 10 amp. x 1ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 233 leku Midanium 5 mg/ml 10 amp. x 1ml.

Pytanie Nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 234 leku Midanium 15 mg/3ml 5 amp x 3ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 234 leku Midanium 15 mg/3ml 5 amp x 3ml.

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno – Technicznych
inż. Maria Gadomska