

**Do wszystkich zainteresowanych  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego  
na dostawę produktów leczniczych stosowanych w ramach programów lekowych oraz płynów infuzyjnych na  
potrzeby pacjentów Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy**

**Dotyczy: postępowania o numerze sprawy: WSzSL/DZ-41/17**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2015.2164 ze zm), wyjaśniam co następuje:

**Dotyczy Pakietu 1 pozycja 7**

**Pytanie 1-** Czy Zamawiający wymaga, aby produkt leczniczy w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 7 można było stosować u kobiet w ciąży, zgodnie z zapisami Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający informuje, iż wymaga produktu leczniczego zgodnie z opisem siwz. Jednocześnie dopuszcza produkt leczniczy w Pakiecie nr 1 w pozycji nr 7 zaproponowany przez Wykonawcę.

**Dotyczy Pakietu 3 pozycja 3**

**Pytanie 2-** Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l w opakowaniu stojącym?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza oferowany płyn.

Przy składaniu oferty, na którą w wyniku odpowiedzi na zapytania Zamawiający wyraził zgodę (a nie dokonał zmian zapisów w SIWZ) należy w formularzu ofertowym powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania) i w razie konieczności odpowiednio dostosować treść formularza ofertowego do składanej oferty.

**Dotyczy Pakietu 3 pozycja 2**

**Pytanie 3-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 2 produkt leczniczy w opakowaniu stojącym z dwoma portami?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza oferowany produkt leczniczy w opakowaniu stojącym z dwoma portami.

**Dotyczy projektu umowy**

**Pytanie 4-** 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 na zapytanie:** Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy projektu umowy, jednocześnie informuje, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru udostępni każdorazowo na prośbę Wykonawcy kopię rejestru warunków przechowywania produktu w Aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

**Uwaga:**

Udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

Z-CA DYREKTORA  
ds. Lecznictwa  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy  
*dr n. med. Andrzej Hap*