

Kraków dnia 11.02.2019r

Wykonawcy

www. bip.usdk.pl

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę preparatu pierwiastków śladowych dla dzieci bez zawartego fluoru nr postepowania EZP-271-2-81/2018**

ODPOWIEDZI NR 1 NA PYTANIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

Zamawiający udziela poniżej odpowiedzi na wniesione zapytania i wnioski o wprowadzenie zmian do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 produktu leczniczego Peditrace w opakowaniu typu fiolka x 10 szt.?

ODPOWIEDŹ 1 Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**PYTANIE 2**

W związku z rozbieżnością pomiędzy terminem składania ofert wskazanym w SIWZ i Ogłoszeniu (13.02.2019), a terminem podanym na stronie internetowej Zamawiającego (25.02.2019 r.) zwracam się z prośbą o potwierdzenie terminu składania i otwarcia ofert.

ODPOWIEDŹ 2 Termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie. Nowy termin składania i otwarcia ofert: 15.02.2019r.

**PYTANIE 3**

Dotyczy § 6 ustęp 1 punkt A) i C) oraz § 10 ustęp 3 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 3** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**PYTANIE 4**

Dotyczy projektu umowy. 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.

**ODPOWIEDŹ 4** Zamawiający koryguje zapisy Istotnych Postanowień Umowy. W załączeniu poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ.

**ZAMAWIAJĄCY PRZESUWA TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT:**

**Nowy termin składania ofert: 15.02.2019r. do godz. 10:45 pok. 2h-06b**

**Nowy termin otwarcia ofert: 15.02.2019r. o godz. 11:00 pok. 2h-06b**

Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

Wprowadzone zmiany niniejszym pismem są integralną częścią SIWZ. Wykonawca zobowiązany jest uwzględnić powyższe zmiany sporządzając ofertę.

**Z poważaniem**

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

lek. med. Andrzej Bałaga