

**Kontakt:**

Centrala (094) 34 - 88 - 400
Sekretariat (094) 34 - 88 - 151
Dyrektor (094) 34 - 88 - 102
Dział Jakości i Marketingu (094) 34 - 88 - 380
Fax (094) 34 - 88 - 103
e-mail: zampub.swk@ko.home.pl
http: www.swk.med.pl

Koszalin, 09.05.2008 r.

znak pisma: TP-231/1/PN/51/2008

Do:
**Wykonawcy postępowania o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY:	przetargu nieograniczonego nr TP-231/1/PN/51/2008 – produkty lecznicze różne
-----------------	--

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. z 2007 r. Dz. U. Nr 223, poz. 1655), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przelanie wadium drogą elektroniczną – przez Internet i załączenie do oferty wydruku komputerowego dyspozycji przelewu potwierdzonej przez osobę upoważnioną do podpisywania ofert?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE 2 – dotyczy zapisów SIWZ Rozdział VII pkt. 1.2): „koncesja lub zezwolenie na podjęcie (...)

„Prosimy o możliwość dołączenia do oferty w miejsce w/w pkt. oświadczenia o braku konieczności posiadania takich dokumentów w przypadku oferowania wyrobów medycznych. Ponieważ przedmiotem zamówienia w Zadaniach 125, 337, 352 są wyroby medyczne i zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004r. (Dz.U. Nr 93 poz.896) oraz ze stanowiskiem Wydziału Kontroli Wytwórców i Nadzoru Rynku Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (pismo WM/KW4189/04 z dnia 06.07.2004 – w załączeniu) nie są wymagane specjalne koncesje, zezwolenia ani licencje na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym niniejszym zamówieniem.”

ODPOWIEDŹ

W ww. przypadku Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty koncesji lub zezwolenia na podjęcie działalności gospodarczej w zakresie objętym zamówieniem.

Jeżeli Wykonawca składa ofertę tylko na wyroby medyczne znajdujące się w opisie przedmiotu zamówienia wówczas w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca składa następujące dokumenty:

- 1) oświadczenie Wykonawcy o klasie wyrobu medycznego (klasa I, II a, II b, lub III);
- 2) deklaracja zgodności;
- 3) potwierdzenie jednostki notyfikowanej – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylnej;
- 4) wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i Podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzanie do obrotu i użytkowania zgodnie z art. 52, 53, 54 ustawy o wyrobach medycznych (Dz. U. 04.93.896 z dnia 20 kwietnia 2004 r.) - nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I i IIa.

PYTANIE 3

„Czy w Zadaniu nr 352 Zamawiający dopuści produkt równoważny w opakowaniach po 150 szt. z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 352 złożenie ofert na produkt równoważny - w opakowaniach po 150 szt. z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości gąbek ocznych.

PYTANIE 4

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o potwierdzenie, czy w Zadaniu nr 222 Zamawiający jest zainteresowany darbepoetyną alfa w ogólnej ilości 25 000 mcg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w Zadaniu nr 222 wymaga darbepoetynę alfa w ogólnej ilości 25 000 mcg.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mg. Magdalena Sikora
Tytuł Dyrektora ds. Techniczne i Inżynierii