

Nr sprawy: 23/DOSZPIK/2019

Dotyczy: Postępowania „dostawa wkłuc doszpikowych ”

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Pytanie nr 1.

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby dostarczone igły doszpikowe (dla dorosłych i dzieci oraz dla dzieci) posiadały, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?

Odpowiedź nr.1

TAK

Pytanie nr 2.

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta?

Odpowiedź nr.2

NIE

Pytanie nr 3.

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 50 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych?

Odpowiedź nr.3

Zamawiający wymaga, zgodnie z zapisami zał. 1 formularz ofertowy str.3 tabela 1 i 2 pkt. 11, aby termin przydatności do użycia dostarczonego asortymentu wynosił min. 36 miesięcy. Dłuższy termin ważności jest dopuszczany ale nie wymagany.

DYREKTOR

dr n. med. Małgorzata Popławska

