



„UZDROWISKO BUSKO-ZDRÓJ” SPÓŁKA AKCYJNA

Biuro Zarządu: ul. Gen. F. Rzewuskiego 1, 28-100 Busko-Zdrój, tel. 41 370 32 25, fax 41 378 41 54, e-mail: dyrekcja@ubz.pl
Rezerwacja Pobytów Pełnopłatnych: tel. 41 370 38 00, kom. 785 005 500, e-mail: rezerwacja@ubz.pl

www.uzdrowiskobusko.pl

Busko-Zdrój, dnia 16.03.2018r.

PZ/299/2018

wg rozdzielnika

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę leków, środków farmaceutycznych i produktów leczniczych

ZAPYTANIA CZ. V

Zapytanie 1:

Zapytanie dot. Części XI: Wnosimy o usunięcie postulatu aby zaoferowane glukometry posiadały „tylko jeden przycisk”, gdyż w rzeczywistości takie rozwiązanie nie ułatwiałoby, a znacznie utrudniało obsługę glukometru – zmuszając użytkownika do zapamiętywania w jaki sposób obsługiwać rozmaite funkcje glukometru za pomocą tego przycisku (tzn. liczenia ile razy należy wciskać dany przycisk w czasie obsługi poszczególnych funkcji, gdyż innej opcji obsługi logicznie być nie może), co spowoduje mylenie się personelu w trakcie obsługi glukometru. Jednocześnie przypominamy, że glukometr z jednym przyciskiem nie może posiadać wyrzutu paska.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowy zapis.

Zapytanie 2:

Zapytanie dot. Części XI: Zgodnie z ustawą z 10 maja 2010r., o wyrobach medycznych (z późniejszymi zmianami) art. 2.1 pkt. 45b) „wytwórcą” wyrobu medycznego może być każdy podmiot, który montuje, pakuje, przetwarza, odtwarza, oznakowuje gotowy produkt lub nadaje mu przewidziane zastosowanie w celu wprowadzenia go do obrotu jako wyrobu pod nazwą własną. Wytwórca nie musi więc uczestniczyć ani w procesie projektowania, pakowania, ani też w produkcji wyrobu medycznego – gdyż wystarczy że wprowadzi swoje oznakowania na gotowym produkcie wytworzonym całkowicie przez inną firmę krajową lub zagraniczną i przeprowadzi audyt certyfikacyjny sprawdzający zgodność dokumentacji rzeczywistego producenta z obowiązującymi przepisami, występując wówczas jako tzw. podmiot OEM. Wbrew wnioskowi jednej z firm konkurencyjnych dystrybutor krajowy musi posiadać dokumentację wyrobu medycznego umożliwiającą wprowadzenie go do obrotu (czyli minimum ważny certyfikat CE potwierdzający zgodność wyrobu z przepisami europejskimi i polskimi, deklarację zgodności i zgodne z prawem wzory oznakowań produktu – gdyż są to konieczne warunki zarejestrowania wyrobu medycznego). Nie może również „posługiwać się oświadczeniami” wydawanymi zamiast dokumentów wydanych przez niezależne jednostki regulatorowe, gdyż



www.buskowianka.com

Dział Sprzedaży: Wołecz 178



www.slonecznekosmetyki.pl



„UZDROWISKO BUSKO-ZDRÓJ” SPÓŁKA AKCYJNA

Biuro Zarządu: ul. Gen. F. Rzewuskiego 1, 28-100 Busko-Zdrój, tel. 41 370 32 25, fax 41 378 41 54, e-mail: dyrekcja@ubz.pl
Rezerwacja Pobyków Pełnopłatnych: tel. 41 370 38 00, kom. 785 005 500, e-mail: rezerwacja@ubz.pl

www.uzdrowiskobusko.pl

takie oświadczenia nie zastępują wymaganego prawem Certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/EC. Oświadczamy, że zgodnie z naszą wiedzą nie istnieje żadna polska firma, która rzeczywiście produkuje paski testowe do glukometrów – paski testowe, których wytwórcą OEM jest firma Genexo, są w rzeczywistości produkowane przez firmę TaiDoc z Tajwanu. W związku z powyższym wnosimy o zaprzestanie dyskryminowania przez Zamawiającego hurtowni farmaceutycznych współdziałających z dystrybutorami wyrobów medycznych gdyż: 1) jak wykazaliśmy powyżej, jest to pozbawione podstaw merytorycznych; 2) wykluczenie z postępowania dystrybutorów stanowi naruszenie wprost przepisów zawartych w art. 7 ust. 1 oraz w art. 29 ust. 2 oraz ust. 3 obowiązującej ustawy Prawo zamówień publicznych. W związku z powyższym wnosimy również o zmianę odpowiedzi udzielonej i przesłanej nam przez Zamawiającego w dniu 15.03.2018 na zawierające nieprawdziwe informacje Zapytanie 25.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia odpowiedź na pytanie 25 zapytania Część III: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

DYREKTOR
BIURA ZARZĄDU

Małgorzata Łukasik