



Szpital dla Nerwowo i Psychicznie Chorych im. St. Kryzana w Starogardzie Gdańskim

ul. Skarszewska 7
tel.: (58) 56-20-600
REGON: 000293611
szpital@kocborowo.pl



83-200 Starogard Gdański
Fax: (58) 56-23-650
NIP: 592-18-67-506
www.kocborowo.pl

AG 261 – 11/20

Starogard Gdański, dnia 26.05.2020 r.

Wyjaśnienia V

Zamawiający, działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w związku z wpłynięciem wniosków o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, przedstawia następujące wyjaśnienia:

Pytanie nr 1. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 40. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 2. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal., 120 dawek w ilości.....opakowań?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 3. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 4. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 9. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair, 200mcg/d, aer., wziewny, 200 dawek+ kom.inh.?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 5. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę), aer.inhal., 180 dawek?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 6. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 12. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 7. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 9. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*



Pytanie nr 8. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 9. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 28. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 10. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 27. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 11. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SIWZ.*

Pytanie nr 12. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

Pytanie nr 13. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wycenić go wcale?

Odpowiedź: *Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku.*

Pytanie nr 14. Dotyczy pakietu nr 9 pozycja 24, 25. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu w postaci tabletek o przedłużonym uwalnianiu?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 15. Dotyczy pakietu nr 14 pozycja 44. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu o zawartości ketokonazolu 2%?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 16. Dotyczy pakietu nr 38 pozycja 9. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety? Obecnie tylko taki preparat jest dostępny na rynku.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
J.S. Ekonomichyckich i Organizacyjnych
mgr Jarosław Pleszkun