



Dyrektor

dr n. med.
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24
40-027 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 259-16-50
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl
www.spskm.katowice.pl

CENTRALA:
Tel. (32) 259-12-00

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ LEKI 10 ZP-21-038UN

Zamawiający działając na podstawie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) ustawy Pzp, udziela następujących wyjaśnień.

Pytanie 1

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający ponownie odpowiada na to samo pytanie i zwraca się z prośbą o nie powtarzanie tych samych pytań do postępowania przez tego samego wykonawcę. Odpowiedź została już udzielona 08.06.2021. Przeliczyć należy zgodnie z SWZ – w przypadku braku możliwości podania ceny za opakowanie zamawiający dał możliwość podania ceny za sztukę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz. 1 miał na myśli wycenę 600 op. leku po 5 fioł + 5 amp, czy 600 szt. co daje po przeliczeniu 120 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza – 120 zestawów. Zestaw zawiera 5 fiolek + 5 amp.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 1 oraz 2 miał na myśli te same dawki leku tj F ibrinogenum humanum+Tro mbinum humanum matryca z klejem do tkanek - gąbka 3 x 2,5cm **Odpowiedź: Zamawiający koryguje omyłkę w pozycji nr 2 i podaje wymiary gąbki - 9,5 x 4,8 cm.**

Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 34 poz. 1 dopuści zarówno roztwór do wstrzykiwań jak i koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji? W obu przypadkach należy lek przed podaniem przygotować w ten sam sposób zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktu Leczniczego (ChPL) w punkcie 6.6. **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

UWAGA: ZGODNIE Z ART. 107 PKT 1 ZAMAWIAJĄCY ŻĄDA ZŁOŻENIA PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH WRAZ Z OFERTĄ. NIEZŁOŻENIE PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH SPOWODUJE ODRZUCENIE OFERTY.