

Warszawa, dnia 26.03.2020r

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ**

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych na potrzeby Szpitala. Numer postępowania : 02/8/2020

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 tj. z późn. zm.) zwanej dalej „Ustawą” udziela odpowiedzi na zadane pytania, które wpłynęły na zapisy SIWZ.

W przypadku gdy udzielona poniżej odpowiedź pozostaje w sprzeczności z postanowieniami SIWZ lub też precyzuje lub uzupełnia postanowienia SIWZ, należy przyjąć, że stanowi ona zmianę SIWZ dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 38 ust. 4 ustawy i będzie stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SIWZ, przy czym w przypadku gdy:

- a) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SIWZ wraz z załącznikami, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi;
- b) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SIWZ wraz z załącznikami, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SIWZ oraz załączników.

Pytanie 1–Dotyczy pakietu nr 2,pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści również produkt o poniżej wymienionych parametrach:
Sterylny, niepirogenny roztwór wysokooczyszczonej hydroksypropylometylocelulozy 2% (HPMC) do stosowania wewnątrzgałkowego objętość 2 ml x 1 amp/strz. o niskiej masie cząsteczkowej małym napięciu powierzchniowym, preparat wysoce dyspersyjny, pH 6.8–7.6, lepkość 4500–9500mPas, pojemność 2.0 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza na powyżej wymieniony produkt.

Pytanie 2–Dotyczy pakietu nr 2,pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o wadze molekularnej 1.0 –1.8 mill.Daltons, lepkości 400.000mPas, osmolarności 270-400 mOsm/kg, współczynnika pH 6.8 –7.4? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.
Z poważaniem

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza na powyżej wymieniony produkt.

Pytanie 3

Dotyczy Pakiet 5

Czy zamawiający dopuści Immunoglobulina ludzka normalna 50mg/ml 2,5g/50ml x 1fiol. i 50 mg/ml 5g/100ml x 1fiol.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza na powyższe.

Pytanie4

1.Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 14 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki zawierającej 5 ml roztworu, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności portu dożylnego ograniczając krwawienia, zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza na powyżej wymieniony produkt.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 14 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Asystentka Dyrektora
ds. Logistyki
Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny
im. prof. Witolda Orłowskiego CMKP

Alicja Krucysz