



Gliwice 2019-11-26

nr sprawy: 143/PN/19

Wyjaśnienia treści SIWZ oraz sprostowania do wyjaśnień treści SIWZ dot. postępowania na dostawę leków i innych produktów leczniczych z dnia 25.11.2019.

1. Pytanie nr 1 – dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowane produkty (zarejestrowane jako wyroby medyczne) nie wymagają uprawnień na obrót środkami farmaceutycznymi, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień - złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

- **Tak, potwierdzamy. Obrót wyrobami medycznymi reguluje Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. 2019 poz. 175 z późn. zm.).**

2. Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu 63 pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie żelu znieczulającego <LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM + HYDROXYBENZOESAN METYLU + HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g+0,25g+0,06g+0,025g / 100g> w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g) w pozycji 1 oraz 6ml (6g) w pozycji 2?

- **Zamawiający dopuszcza.**

Ponadto Zamawiający dokonuje sprostowania udzielonych w dniu 25.11.2019 wyjaśnień :

- Treść wniosku o wyjaśnienie nr 69:

„Dotyczy pakietu nr 1 poz. 665- prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dostępnego syropu o składzie: GUAIFENESINUM+THEOPHYLLINUM O W-D 0,03+0,05 G/5 ML”

Winno być:

Zamawiający dopuszcza syrop o składzie : Guafenesinum + Theophyllum, 0,03+ 0,05g/5ml

- Treść wniosku o wyjaśnienie nr 31:

„pakiet nr 25 , poz.2,3 Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaferowanie produktu posiadającego badania stabilności umożliwiające połączenie w jednej strzykawce produktu metamizol z produktami tramadol na podstawie oświadczenia producenta, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadol.”

Winno być:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga aby możliwość łączenia produktu metamizol z tramadolem była zapisana w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

- Treść wniosku o wyjaśnienie nr 39:

pakiet 41, poz.1 Czy dopuści, aby oferowany produkt był w opakowaniu typu ampulka? ; Czy Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów .

Winno być:

Zamawiający dopuszcza produkt w opakowaniu typu ampulka. Zamawiający wymaga, aby produkt był w formie emulsji tłuszczowej.

Powyższe wyjaśnienia oraz sprostowania stanowią integralną część SIWZ.
Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach
Sp. z o.o.
Przemysław GLIKLICH

SPECJALISTA
ds. zamówień publicznych
mgr inż. Tomasz Smykała