

Wrocław, dn. 17.05.2019r.

Dotyczy: **PN 36/19 dostawa antybiotyków oraz innych leków p/infekcyjnych**

Na podstawie art. 38 ust.2 ustawy PZP Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie 1: Dotyczy zadania 9 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Ceftazidim w opakowaniu typu butelka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2: Dotyczy zadania 12: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 3: Dotyczy zadania 14: Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4: Dotyczy zadania 16: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5: Dotyczy zadania 18: Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6: Dotyczy zadania 18: Czy Zamawiający wymaga opakowania z polietylenu, o większej wytrzymałości na niekorzystne czynniki zewnętrzne (np. stłuczenie) w porównaniu z opakowaniem szklanym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7: Dotyczy zadania 21: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odp.: Tak.

Pytanie 8: Dotyczy zadania 23: czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu KabiPac?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9: Dotyczy zadania 25: 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?

Odp.: Tak.

Pytanie 10: Dotyczy zadania 26: 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11: Czy Zamawiający w punkcie 17 IWU wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odp.: Zamawiający w punkcie 17 IWU wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę jednakże nie dłużej niż do 10 dni roboczych

Pytanie 12: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w pkt. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody