



Warszawa, dnia 3 kwietnia 2020 roku

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa leków w podziale na zadania” – sprawa nr 16/PN/2020/ES

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1 – dotyczy Zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0.01 G/ 5 ml x 5 amp. w Zadaniu 2 Dostawa leków, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2 – dotyczy Zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0.01 G/ 5 ml x 5 amp. w Zadaniu 2 Dostawa leków, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga minimalnego okresu ważności 6 miesięcy.

Pytanie 3 – dotyczy Zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0.01 G/ 5 ml x 5 amp. w Zadaniu 2 Dostawa leków, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4 – dotyczy Zadania nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0.01 G/ 5 ml x 5 amp. w Zadaniu 2 Dostawa leków, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5 – dotyczy Zadania nr 1

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycja nr 1 aby propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6 – dotyczy Zadania nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby produkt w pakiecie 1 pozycja 1 posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanym zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia ich przekazania.

Zatwierdził elektronicznie:
Julita Skonieczna
Kierownik
Działu Zamówień Publicznych
NIGRiR

Sporządził: Emilia Stadnik