



Nr postępowania: 11/UCMMiT/PN/AW/2019

Gdynia, dnia 28.06.2019r.

Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu

WYJAŚNIENIA NR 1

TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Tryb postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: przetarg nieograniczony, o wartości szacunkowej o której mowa w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 29 grudnia 2015r. w sprawie kwot wartości zamówień oraz konkursów, od których jest uzależniony obowiązek przekazywania ogłoszeń Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej (j.t. Dz.U. z 2015r., poz. 2263) na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz.U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) przekraczającej kwotę 144 000 euro.

Dotyczy: postępowania nr: 11/UCMMiT/PN/AW/2019, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywną dostawę produktów farmaceutycznych objętych programem lekowym, leczenia wirusowego zapalenia wątroby typu C”

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego w trybie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawa zamówień publicznych, (j.t. Dz.U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) zapytania, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) w postępowaniu nr: 11/UCMMiT/PN/AW/2019, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywną dostawę produktów farmaceutycznych, w tym objętych programem lekowym, leczenia wirusowego zapalenia wątroby typu B i C”, wyjaśniamy jak niżej:

Pytanie nr 1

- dotyczy pakietu nr 52 poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g) lub 11ml (11g) ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania również produkt równoważny określony w pytaniu nr 1 w objętości 6ml.(6g).

Pytanie nr 2

Pytanie dotyczące pakietu nr 23.

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 pozycji 1 i 2 dopuści do postępowania preparat albuminy ludzkiej, będący preparatem do podawania dożylnego, w opakowaniu typu „worek”, który w pełni „zapada” się, tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ dla pakietu nr 23, poz. nr 1 i 2.

Pytanie nr 3

Dotyczy: pakiet 67 pozycja 1

A.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30% w postaci bezigłowej ampułki 5 ml z przeliczeniem zamawianej ilości z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ dla pakietu nr 67, poz. 1

B.

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ml w kartonie 20 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ dla pakietu nr 67, poz. 1

Pytanie nr 4

Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 41 pozycję 42 ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ dla pakietu nr 41.

Pytanie nr 5

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 32 poz. 2 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza do zaferowania również ww. produkt Trilac pod warunkiem, że jest on zarejestrowany jako lek.

p.o. Dyrektora Szpitala

dr hab. n. med. Marcin Renke

.....
Podpis Kierownika Zamawiającego