

Zamawiający:

Szpital dla Nerwowo i Psychicznie Chorych im. St. Kryzana

ul. Skarszewska 7, 83-200 Starogard Gdański

Wyjaśnienia IX

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie **przetargu nieograniczonego na dostawę leków**.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.; zwana dalej: ustawa PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1. Dotyczy pak 1 poz. 23 Ciprofloxacinum 200 mg/100ml, r-r d/ inf. x 1fl. - Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opak. x 40 poj. Preparat dostępny jest tylko w opakowaniach zbiorczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2. Dotyczy pak 1 poz. 24 Ciprofloxacinum 200 mg/200ml, r-r d/ inf. x 1fl. – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 20 opak. x 20 poj. Preparat dostępny jest tylko w opakowaniach zbiorczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3. Dotyczy pak 1 poz. 52 Metronidazol 100 ml – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 3 opak. x 40 poj. Preparat dostępny jest tylko w opakowaniach zbiorczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 40. Czy Zamawiający ze względu na brak produkcji 400g wyrazi zgodę na zaoferowanie kremu o pojemności 40 g z odpowiednim przeliczeniem ? 1 op. Argosulfan 400 g = 10 op. Argosulfan 40 g

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 12.

(1.) 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?

(2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga (dot. 1. i 2.).

Pytanie nr 6. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 9. 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?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 7. Dotyczy pakietu nr 36 poz. 8. 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?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga.*

Pytanie nr 8. Ze względu na problemy z dostępnością proszę o wydzielenie z pak 36 poz. 10,11.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.*

Pytanie nr 9. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 15. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.*

Pytanie nr 10. Dotyczy pakietu nr 38 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

Pytanie nr 11. Dotyczy pak 31 poz. 39 Tetanus *1 amp– Czy Zamawiający dopuszcza wycenę 2 opak. x 10amp. Preparat dostępny jest tylko w opakowaniach zbiorczych

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*