

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

dot. postępowania na zadanie pn.:

„Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”

(organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego)

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

PAKIET NR 19

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów o minimalnej chłonności 561g, wg metody ISO 11948-1? Pozostałe parametry bez zmian.

Tak.

Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładów o minimalnej chłonności 1407g, wg metody ISO 11948-1? Pozostałe parametry bez zmian.

Tak.

Poz. nr 17 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ligniny bielonej sklasyfikowanej jako wyrób higieniczny i opodatkowanej stawką podatku VAT 23%.

Tak.

Poz. nr 18-20 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania narzędzi chirurgicznych jednorazowego użytku posiadających oznaczenie jednorazowości naniesione w sposób trwały i nieusuwalny przynajmniej z jednej strony narzędzia oraz dodatkowo w części chwytnej oznaczenie kolorystyczne naniesione w sposób widoczne po obu stronach narzędzia?

Tak.

Poz. nr 19 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania nożyczek tępo-tępych prostych w rozmiarze 14,5cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Tak.

Poz. nr 21 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania okularów ochronnych nie będących wyrobem medycznym, sklasyfikowanych jako sprzęt ochrony indywidualnej klasy II, posiadające znak CE, oznaczający ich zgodność z wymaganiami dyrektywy Rady Wspólnoty Europejskiej 89/688/EWG i opodatkowane stawką podatku VAT 23%.

Tak.

Poz. nr 22,23,32 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania środków do pielęgnacji skóry będących wyrobami kosmetycznymi, przeznaczonych do stosowania w placówkach medycznych, dopuszczonych do obrotu zgodnie z wymogami Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego produktów kosmetycznych oraz zgłoszonych w bazie portalu produktów kosmetycznych CPNP?

Tak.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 225 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu HepaDr.A, produkt zawierający w składzie 150mg L-asparagianu L-ornityny?

Zgodnie z SWZ.

Wymieniony w SIWZ z nazwy handlowej preparat Hepatil zawiera w składzie L-asparagian L-ornityny 100mg oraz Cholina 35mg, Zamawiający wymaga produktu, który w swoim składzie zawiera 150 mg L-asparagianu L-ornityny, jest to preparat pod nazwą handlową Inhepax, który nie jest już dostępny na rynku. Czy w związku z powyższym, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr.A zawierający w swoim składzie 150 mg L-asparagianu L-ornityny, produkt identyczny pod względem składu oraz wskazania do stosowania, jak wymieniony z nazwy handlowej preparat opisany w SIWZ. Produkty różnią się jedynie nazwą handlową.

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu który w swoim składzie zawiera 100 g L-asparagianu L-ornityny oraz 35g choliny?

Zgodnie z SWZ.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 148 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków,

które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Tak.

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Tak.

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 4, poz. 374 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie ZinoDr.A?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 108 wymaga aby zaferowany produkt posiadał opakowanie wykonane z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujące do wszystkich strzykawk i pracujące w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający w zadaniu 2 poz. 108 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w opakowaniu typu ampułka?

Tak.

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 poz. 167, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 poz. 125-126 aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Zgodnie z SWZ.

DYREKTOR
SP ZOZ MSWiA w OPOLU
Jacek Bartosz