



Sokółka dn. 27.01.2012r

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 130000 euro na dostawę **leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ.**

Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2012 Nr ogłoszenia – 2012/S 15-023647 z dnia 24.01.2012r

Zamawiający zgodnie z art.38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Dotyczy Grupa 9 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Imipenem/cilastatin sodium, posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in.: zakażeniach śródporodowych i poporodowych; w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym; w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z: a) powikłanymi zakażeniami w obrębie jamy brzusznej; b) ciężkim zapaleniem płuc, w tym szpitalnym i zapaleniem płuc związanym ze stosowaniem respiratora; c) zakażeniami śródporodowymi i poporodowymi; d) powikłanymi zakażeniami układu moczowego; e) powikłanymi zakażeniami skóry i tkanek miękkich lub f) neutropenią połączoną z wystąpieniem gorączki prawdopodobnie wywołanej zakażeniem bakteryjnym; lub gdy podejrzewa się, że bakteriami przebiega w powiązaniu z w/w zakażeniami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. Dotyczy Grupa 9 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Imipenem/cilastatin sodium, był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych??

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. Dotyczy Grupa 9 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby gwarantowany okres przydatności do użycia rozpuszczonego preparatu Imipenem/cilastatin sodium, wynosił co najmniej dwie godziny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

4. Dotyczy Grupa 9 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga, aby do przygotowania roztworu preparatu Imipenem/cilastatin sodium, jako roztwór do infuzji, mógł być stosowany m.in. 5% roztwór glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

5. Dotyczy wzoru umowy – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie §9 z przyszłej umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi, wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w trybie artykułu 4 pkt 3a Prawa Farmaceutycznego (Ustawa Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001r. z późn. zm.) dla asortymentu określonego w Grupie nr 15 i 65? Pozwoli to naszej firmie złożyć konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy Grupa 84 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na gaziki o wymiarach 12,5x12cm nasączone 3g alkoholu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dotyczy Grupa 84 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby produkt był zarejestrowany jako wyrób biobójczy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Dotyczy Grupa 84 – Co Zamawiający rozumie przez dopuszczenie dostaw w oddziale noworodkowym i pediatrycznym?

Odpowiedź: Wyrób bezpieczny dla dzieci i noworodków.

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:
z-ca Dyrektora SPZOZ w Sokółce
Eugeniusz Giba