



Sokółka dn. 18.02.2015r

### WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 207000 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 - CPV - 33600000-6**

**Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2015 Nr ogłoszenia – 2015/S 013-018714 z dnia 20.01.2015r**

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

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 8 - Koncentrat zespołu protrombiny PCC zawiera ludzki kompleks protrombiny 500j.m., standaryzowany na zawartość: czynnik krzepnięcia II, VII, IX, X; Białko C i białko S; nie zawiera antytrombiny III na zaferowanie równoważnego produktu leczniczego zawierającego zespół protrombiny - Beriplex P/N 500, co pozwoli Wykonawcy złożyć konkurencyjną ofertę dla Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Grupa 36 poz. 32 Tioctic acid iniekcje 0,6/20 ml x 5 amp. – dawka 0,6/20 ml nie istnieje na polskim rynku, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dawkę dostępną 0,6/50 ml. Jeżeli tak, to proszę o określenie ilości op.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dawkę 0,6/50 ml. Należy wycenić 175 fiolek/ampulek.**

3. Dot. pakietu nr 34 poz. 20 Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Dot. pakietu nr 34 poz. 20 Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich? Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 05.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. U. z 2011r. Nr 277 poz. 1634.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Sporządził:  
St. inspektor d/s zamówień publicznych  
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:  
Dyrektora SPZOZ w Sokółce  
Jerzy Kułakowski