

**Znak sprawy:**

**ZP/1/PN/2019**

**Dotyczy przetargu pn.** – „Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz tlenu medycznego wraz z dzierżawą butli dla Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o.”

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający – Spółka Szpital Chorób Płuc w Siewierzu przekazuje zapytanie do postępowania i poniżej udziela na nie odpowiedzi.

**Zapytanie nr 1:**

*„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampułki lub ampulko-strzykawkę i odwrotnie”.*

**Odpowiedź na zapytanie nr 1:**

Zamawiający dopuszcza zmianę w zakresie podanym w zapytaniu nr 1.

**Zapytanie nr 2:**

*„Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki drażetki i odwrotnie fiolki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 2:**

Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny leku w formie wskazanej w zapytaniu nr 2.

**Zapytanie nr 3:**

*Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.”*

**Odpowiedź na zapytanie nr 3:**

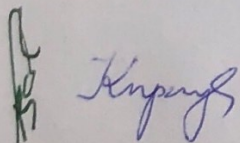
Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny leku na bazie stanu faktycznego wskazanego w pytaniu nr 3.

**Zapytanie nr 4:**

*Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji leku*

**Odpowiedź na zapytanie nr 4:**

Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny leku na bazie stanu faktycznego wskazanego w pytaniu nr 4.



#### **Zapytanie nr 5:**

„Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

#### **Odpowiedź na zapytanie nr 5:**

Zamawiający wymaga podania ilości ze wskazaniem na pełne ilości opakowań w zaokrągleniu w górę.

#### **Zapytanie nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach, gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc. netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

#### **Odpowiedź na zapytanie nr 6:**

Zamawiający dopuszcza podanie wyceny leku za opakowanie a nie sztukę w pozycjach, gdzie występują sztuki/mg.

#### **Zapytanie nr 7:**

„Czy mając na uwadze zasadę uczciwej konkurencji zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do złożenia oferty na butlę aluminiową tlenu 11 l (2,3 m<sup>3</sup>) z odpowiednim przeliczeniem ilości butli: 20 butli 10 L (1,5 m<sup>3</sup>) = 13 butli 11 L (2,3 m<sup>3</sup>) (20 × 1,5 m<sup>3</sup> = 30 m<sup>3</sup>, 30 m<sup>3</sup> / 2,3 m<sup>3</sup> = 13”

#### **Odpowiedź na zapytanie nr 7:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie ze wskazaniem w SIWZ.

#### **Zapytanie nr 8:**

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Pakiecie 4 poz.13-15 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?”

#### **Odpowiedź na zapytanie nr 8:**

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany lek w pakiecie nr 4 poz.13-15 posiadał własne udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia).

#### **Zapytanie nr 9:**

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek Pakiecie 4 poz.13-15 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?”

#### **Odpowiedź na zapytanie nr 9:**

Zamawiający dopuszcza stan faktyczny, w którym lek w pakiecie 4 poz. 13-15 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej, jednak nie wymaga tego dla niniejszego postępowania.

**Zapytanie nr 10:**

„Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Pakiecie 4 poz. 13-15 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?”

**Odpowiedź na zapytanie nr 10:**

Zamawiający nie dopuszcza w niniejszym postępowaniu, aby zaoferowany lek w pakiecie 4 pozycja 13-15 był objęty obowiązkiem dodatkowego szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii.

**Zapytanie nr 11:**

„Pytanie 1 do pakietu 4 pozycja 9 Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie pozycji 9 – „ustniki papierowe śr. Zewn. 30 mm, dł. 65 mm”, do jakiego urządzenia mają być stosowane?”

**Odpowiedź na zapytanie nr 11:**

W odpowiedzi na zapytanie, Zamawiający wskazuje, iż ustniki papierowe o średnicy zewnętrznej 30 mm, dł. 65 mm muszą być kompatybilne do Spirometru Microlab model ML 3500/MK8 Viasys.

**Zapytanie nr 12:**

„Pytanie 2 do pakietu 4 pozycja 9 - W przypadku, gdy Zamawiający sprostuje, iż ustniki mają być kompatybilne ze spirometrem. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 9 oraz utworzenie oddzielnego pakietu, pozwoli to na bogaty wachlarz wyboru, oraz obniży koszty Zamawiającego”

**Odpowiedź na zapytanie nr 12:**

Zamawiający nie wyraża zgody do wydzielenia pozycji 9 i utworzenia oddzielnego pakietu w niniejszym postępowaniu.

Szpital Chorób Płuc  
w Siewierzu Sp. z o.o.

Prezes Zarządu  
Robert Dederko