

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

Do wszystkich uczestników postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawcy dostaw produktów leczniczych (*Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych nr 68477 – 2016 z dnia 03.06.2016 r.*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Propofol 1% MCT/LCT Fresenius, emulsja do wstrzykiwań lub infuzji, 10 mg/ml, 50 ml w opakowaniu fiolka? Obecny opis jednoznacznie wskazuje na konkretny produkt i nie pozwala na złożenie konkurencyjnej oferty. Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty oraz uzyskanie korzystniejszej ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie pakietu nr 5 podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 2 wymaga rejestracji w CIDP?

Odpowiedź:

W pakiecie nr 2 Zamawiający nie wymaga rejestracji CIDP.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 2 wymaga zaoferowania immunoglobuliny w postaci roztworu 10%?

Odpowiedź:

W pakiecie nr 2 Zamawiający wymaga roztworu o stężeniu 5%.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 2 dopuści immunoglobulinę ludzką w postaci liofilizatu do sporządzania roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający w zakresie pakietu nr 2 podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 Antytrombina III 1000 j.m. posiadała wskazania we wrodzonych i nabytych niedoborach antytrombiny III oraz czy po otwarciu opakowania produkt ma wykazywać stabilność do 12 godzin w temp. 25° C i posiadać zestaw do sporządzenia i podania roztworu?

Odpowiedź:

W pakiecie nr 1 Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga aby Antytrombina III 1000 j.m. posiadała wskazania we wrodzonych i nabytych niedoborach Antytrombiny III oraz po otwarciu opakowania produkt wykazywał stabilność do 12 godzin w temp. 25°C i posiadał zestaw do sporządzenia i podania roztworu.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 produktu leczniczego Flebogamma DIF 5% roztwór do infuzji, w której co najmniej 97% stanowi IgG, a zawartość frakcji IgA jest znacznie poniżej 0,05 mg/ml w dawce 10g zgodnie z kartą charakterystyki.

Powyższe parametry klasyfikują Flebogammę DIF 5% w grupie immunoglobulin wysokoczyszczonych o najwyższej jakości oraz kluczowych parametrach dla skutecznej i bezpiecznej terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pakiecie nr 2 produktu leczniczego Flebogamma DIF 5% roztwór do infuzji, w której co najmniej 97% stanowi IgG, a zawartość frakcji IgA jest znacznie poniżej 0,05 mg/ml w dawce 10g

W wyniku powyższych wyjaśnień zmianie ulega brzmienie załącznika nr 1 do SIWZ – formularz cenowy, który zmodyfikowany umieszczony zostaje na stronie internetowej Zamawiającego wraz z niniejszymi wyjaśnieniami.

DYREKTOR WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(*Podpis osoby uprawnionej*)