

DZ./2215/ 68 /282/2011

Warszawa, dnia 13.10.2011

WYKONAWCYDotyczy:

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak IHiT/P/68/2011 na dostawę: **PRODUKTÓW LECZNICZYCH** (zadania 1-11)

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu na dostawę **PRODUKTÓW LECZNICZYCH (Zadania 1-11)** Instytut Hematologii i Transfuzjologii przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:

Pytanie 1**Dotyczy Zadania nr 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pakietu nr 11 w sposób następujący:

Pakiet nr 11 – Piperacilinum + Tazobactam + EDTA 4,0+0,5

Pakiet nr a – Piperacilinum + Tazobactam 4,0+0,5

Odpowiedź

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na rozdzielenie pakietu nr 11.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych ?

tj. wycenę zamiast tabletek – tabletki powlekanie?

Odpowiedź

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zamianę i wycenę (w przypadku preparatów identycznych) zamiast tabletek – tabletki powlekanie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów w pełnych opakowaniach handlowych pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo cenowym ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatów identycznych w innym opakowaniu jednostkowym niż zapisano w formularzu cenowym i odpowiednie przeliczenie zaokrąglając do pełnego opakowania „w górę”

Pytanie 4**Dotyczy Zadania nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz nr 1 Rituximab fiol, dopuszcza możliwość podania ceny netto za mg z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź

Tak. Ponieważ decydującym dla rozstrzygnięcia wartości pakietu jest zgodnie z SIWZ cena całkowita brutto wyrażona liczbą do dwóch miejsc po przecinku, Zamawiający nie widzi przeszkód w podaniu ceny netto za mg z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 5

Dotyczy Zadanie nr 8 pozycja 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 poz nr 1 Imipenem 500 mg fiol, 8000, dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 10 butelek w ilości 800 op oraz możliwość podania ceny jedn. netto za pełne opakowanie handlowe?

Odpowiedź

Tak. Zamawiający w zadaniu nr 8 poz. nr 1 dopuszcza wycenę preparatu pakowanego po 10 butelek w ilości 800 op. i podanie ceny jednostkowej netto za pełne opakowanie handlowe.

Pytanie 6

Dotyczy Zadanie nr 8 pozycja 1

Dotyczy: przedmiot zamówienia, SIWZ, Zadanie 8, Pozycja 1

1. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Imipenem, fiol., 8000szt, 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 bakteriemia, 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 bakteriemia przebiega w powiązaniu z w/w zakażeniami?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga w zadaniu 8 poz. 1 aby preparat Imipenem posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in. :

- w zakażeniach śródporodowych i poporodowych;
- w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym;
- w leczeniu pacjentów z bakteriemia, która przebiega w powiązaniu z powołanymi ciężkimi, powikłanymi zakażeniami.

Pytanie 7

Dotyczy Zadanie nr 8 pozycja 1

2.Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Imipenem, fiol., 8000szt, był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby preparat Imipenem był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych.

Pytanie 8

Dotyczy Zadanie nr 8 pozycja 1

3.Czy Zamawiającu wymaga, aby gwarantowany okres przydatności do użycia rozpuszczonego preparatu Imipenem, fiol., 8000szt, wynosił co najmniej dwie godziny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby gwarantowany okres przydatności do użycia rozpuszczonego preparatu Imipenem wynosił co najmniej dwie godziny

Pytanie 9

Dotyczy Zadanie nr 8 pozycja 1

4. Czy Zamawiający wymaga, aby do przygotowania roztworu Imipenem, fiol., 8000szt, jako roztwór do infuzji, mógł być stosowany m.in. 5% roztwór glukozy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, aby do przygotowania roztworu Imipenem, jako roztwór do infuzji mógł być stosowany m.in. 5% roztwór glukozy

Z-ca D Y R E K T O R A
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s technicznych-administracyjnych
Ingr Witold Kmiotek