

Oznaczenie sprawy 9/2016

Wszyscy Uczestnicy postępowania

dot. postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, płynów infuzyjnych i płynów do irygacji w 57 pakietach dla potrzeb Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu. ogłoszonego w Dz.Urzędowym Unii Europejskiej 2016/S 045- 073669 z dnia 04.03.2016r.

Wojewódzki Szpital Zespólny w Elblągu, ul.Królewiecka 146, informuje, że w dniu 14.03.2016r. i 15.03.2016r. od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

1. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 38 poz. 1 i 2 (Meropenem fiołka 1g i 0,5g trwałość w roztworze minimum 6 godzin w temp pokojowej) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?
2. Czy w pakiecie Nr 4 poz. 5 (Budesonide 0,5 mg/ml zawiesina x 20 pojemników 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin, od rozpoczęcia leczenia?
3. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 14 (Metoprolol 47,5 mg x 28 tabletek o przedłużonym uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?
4. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 3 (Bupivakaina ciężka 0,5 % 5mg/ml x 5 ampulek 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?
5. Czy Zamawiający w par. 2.6. zmieni obowiązek Wykonawcy dostarczenia leku synonimowego na jego prawo do tego?
6. Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par.7.2. z 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy do kwoty max. 2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Zamawiający odpowiada:

Ad.1. Zamawiający nie wymaga , ale jeżeli taki preparat zostanie zaoferowany to Zamawiający go dopuści .

Ad.2. Zamawiający nie wymaga , ale jeżeli taki preparat zostanie zaoferowany to Zamawiający go dopuści .

Ad.3. Zamawiający nie wymaga , ale jeżeli taki preparat zostanie zaoferowany to Zamawiający go dopuści .

Ad.4. Zamawiający nie wymaga , ale jeżeli taki preparat zostanie zaoferowany to Zamawiający go dopuści .

Ad.5. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.6. Zamawiający nie wyraża zgody.