

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.słupsk.pl www.szpital.słupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



DZZP.260.....2016.JR.

Słupsk, dnia 19.10.2017 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa wyrobów farmaceutycznych” - nr sprawy 93/PN/2017

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Część 25, pozycja 1

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza by żel sterylizowany był metodą sterylizacji parą wodną, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2:

„Pakiet 25, pozycja 1

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3:

„Pakiet 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel w aplikatorze o pojemności 10ml z ewentualnym przeliczeniem na 6840 ampułkostrzykawek.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

„Dotyczy Części nr 2:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie, w w.w. postępowaniu, w części nr 2, leku Binocrit? Binocrit jest erytropoetyną alfa, ma ten sam mechanizm działania, produkowany jest w tej samej postaci co erytropoetyna beta (gotowe do użycia ampułkostrzykawki). Posiada rejestrację takiej samej drogi podania co epo beta.

Lek znajduje się na listach refundacyjnych zarówno w programie lekowym jak i chemioterapii. Binocrit jest zarejestrowany w całej gamie dawek nefrologicznych od 1000j.m. do 10 000 j.m. oraz dawek onkologicznych. W Polsce jest stosowany szeroko od 7 lat i może przyczynić się do uzyskania przez Zamawiającego znaczących oszczędności.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 2 jest dostawa produktu leczniczego Erytropoetyna Beta do podawania podskórnego i dożylnego w ampułkostrzykawkach (Neorecormon).

Zgodnie z pkt 4 SIWZ, „Zamówienie należy realizować, sukcesywnie wg rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, przez okres 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy.” Z uwagi na decyzję biznesową podjętą przez producenta produktu leczniczego Neorecormon 6 000 j.m – spółkę F. Hoffmann-La Roche, produkcja ww. leku zostaje ograniczona i produkt leczniczy Neorecormon 6 000 j.m. przestanie być dostępny na polskim rynku z końcem 2017 roku.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oferty do pakietu nr 2 z zastrzeżeniem, iż jedna dawka (6 000 j.m) w tym pakiecie będzie dostępna jedynie do końca 2017 roku?

Pozostałe dostępne dawki Neorecormonu to 500 j.m., 2 000 j.m., 3 000 j.m., 4 000 j.m., 5 000 j.m., 50 000 j.m. „”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 19.10.2017 r.

Z-CA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAKUPÓW I
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Jarosław Rzeczkowski