

Dotyczy: zapytania ofertowego na dostawy leków i szczepionek dla SPZOZ w Żukowie

W związku z zadaniem pytań przez Oferentów Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1:

Czy w części Nr 1 poz. 85 i 86 (Pulmicort zaw. do inh. 125 i 250 mcg/ml x 20 poj.) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Zamawiający odnosi się wyłącznie do rodzaju substancji czynnej w produkcie leczniczym i jej dawki. Poprawa stanu klinicznego jest zależna od wielu czynników biologicznych i klinicznych i Zamawiający nie stawia wymogów dotyczących tej cechy.

Zapytanie 2:

Czy **Zamawiający** w części Nr 1 poz. 85 i 86 (Pulmicort zaw. do inh. 125 i 250 mcg/ml x 20 poj.) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można zgodnie z obowiązującą charakterystyką produktu leczniczego (ChPL) przechowywać do 12 godzin.

Zapytanie 3:

Czy **Zamawiający** w części Nr 1 poz. 85 i 86 (Pulmicort zaw. do inh. 125 i 250 mcg/ml x 20 poj.) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę leku Pulmicort zawiesina do inhalacji, którego nie można mieszać z berodualem ani acetylocysteiną jeżeli ta informacja jest zawarta w ChPL.

Zapytanie 4:

Czy w części Nr 1 poz. 85 i 86 (Pulmicort zaw. do inh. 125 i 250 mcg/ml x 20 poj.) **Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?**

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymogów dotyczących cech postaci produktu leczniczego takich jak „zmikronizowany”.

Zapytanie 5:

Czy **Zamawiający** w części Nr 1 poz. 85 i 86 (Pulmicort zaw. do inh. 125 i 250 mcg/ml x 20 poj.) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 85 i 86 (Pulmicort zaw. do inh. 0,125 i 0,25 mcg/ml, 20 poj.) nie wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta

Zapytanie 6:

Czy w przypadku, gdy żądany przez Zamawiającego produkt nie jest już produkowany lub wystąpił czasowy brak jego dostępności, należy wycenić tą pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku, czy nie wyceniać go wcale? Dot. poz. 8,9,12,29,42,93,94

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że należy wycenić tę pozycję podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o braku produktu na rynku

Zapytanie 7:

Jak poprawnie przeliczyć ilości sztuk w opakowaniu?

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w tabeli Zamawiający prosi o podanie w takim przypadku ilości opakowań przeliczonych do dwóch miejsc po przecinku.

Uwaga: do niniejszego postępowania nie stosuje się Ustawy prawo zamówień publicznych.

Z poważaniem

Joanna Komorowska

Dyrektor SPZOZ w Zukowie