

WYJAŚNIENIA I ZMIANY DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę LEKÓW - 15. Nr sprawy : ZP-18-073UN

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

Pytanie do pakietu nr 29 (Methylprednisolonum):

Pyt.1) Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga aby wszystkie dawki pochodziły od tego samego producenta.

Pyt.2) Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór leku można było przechowywać w kontrolowanej temperaturze pokojowej do 48 godzin od przygotowania leku? **Odp.: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

Pyt.3) Czy Zamawiający wymaga, aby lek był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odp.: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Zamawiający działając zgodnie z art.38 ust.4 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164, z późn. zm.), zmienia i koryguje treść SIWZ w zakresie Pakietów:

Pakiet Nr 20

Poz.1 – dawka leku to: 1g + 0,5g

Pakiet Nr 29 i 30

Pod Formularzami asortymentowo-cenowymi umieszcza się zapis o następującej treści:

Zamawiający wymaga :

- aby oferowane leki były produkowane przez tego samego producenta

Pakiet Nr 43

postać leku to: tabletki

Powyższe odpowiedzi i zmiany SIWZ są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Motek*