ZP/X/18/1060 Białystok, dnia 22.10.2018 r.

**WYJAŚNIENIA SPECYFIKACJI**

**ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA cz. 2**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków   
i wyrobów medycznych, nr sprawy 86/2018.

Zamawiający Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań   
i udzielonych odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

**Pytanie nr 1:**

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r.? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski  partia tego leku.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 2:**

Dotyczy pakietu nr 48 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego \*14 tabl. (Xifaxan, 200 mg, tabl. powl., 14 szt.) odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 3:**

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 2: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie ww. Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odpowiedź:**

Nie.

**Pytanie nr 4:**

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 2, 3: Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 5:**

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 6:**

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 2: Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie ww. Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 7:**

Dotyczy pakietu nr 57 poz. 2: Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15˚C-25˚C) lub w lodówce (tj. 2˚C-8˚C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

**Odpowiedź:**

Nie wymaga.

**Pytanie nr 8:**

Dotyczy pakietu nr 64 poz. 4: Czy Zamawiający wymaga wyceny preparatu Cefuroximum zarejestrowanego jako: 10 fiolek cefuroxymu 50 mg i 10 jałowych igieł (18G x 1½’’, 1,2 mm x 40 mm) z filtrem 5 mikronów (membrana kopolimeru akrylowego na nietkanym poliamidzie, zalecanych do użycia w celu przygotowania leku do podania dokomorowego w chirurgii zaćmy?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 9:**

Dotyczy pakietu nr 69 poz. 8: Czy Zamawiający ze względu na zakończoną produkcje wykreśli pozycję 8?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający wykreśla pozycje 8 z pakietu nr 69.

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy pakietu nr 79 poz. 1, 2: Czy Zamawiający w pozycjach 1, 2 wymaga produktu od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy pakietu nr 80 poz. 1: Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie? Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy pakietu nr 81 poz. 1: Czy w celu zapewnienia zgodności z obowiązującymi ustaleniami wynikającymi z zapisów właściwego dla danego produktu instrumentu dzielenia ryzyka (IDR), o którym mowa w art. 11 ust. 2 pkt 7) oraz ust. 5 pkt 2) i pkt 5) ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, stanowiącego załącznik do decyzji o refundacji, Zamawiający dopuszcza obniżenie ceny w trakcie realizacji umowy poprzez faktury korygujące wystawiane przez Wykonawcę lub sprzedaż po niższej cenie? Wykonawca zamówienia publicznego zapewnia, że zaoferowane produkty pochodzą z kanału dystrybucyjnego podmiotu, na który decyzja refundacyjna została wydana.

**Odpowiedź:**

Tak.