

L.dz. SZW.DZE.SR.13/2019

Suwałki, dnia 03/07/2019r.

Wszyscy uczestnicy
postępowania
NS: DE.SR.13/2019

Dotyczy zapytania cenowego na: „ Zakup i dostawę gazów medycznych wraz z dzierżawą i transportem butli dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach”

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów zapytania cenowego o poniżej przytoczonej treści . Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986, z późn. zm.) udzielamy następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1poz. 9, 10 oraz 11 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów a Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej na ten produkt?

Odpowiedź: zgodnie z formularzem asortymentowo cenowym.

Pytanie 2:

W związku z tym, iż Zamawiający stosuje gaz mieszaninę tlenu medycznego i podtlenku azotu w proporcjach 50% / 50% **w położnictwie**, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, **posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie** (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Informacje zawarte w ChPL są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Wagę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwo- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12. Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają być użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem medycznym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 05.12.1996 ze zmianami, Dz. Ustaw z 2011r. nr 277 poz. 1634.

Prosimy o skonsultowanie powyższego pytania z Kierownikiem Apteki Szpitalnej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż planowany zakup Mieszanki gazów zawierająca 50% podtlenku azotu i 50% tlenu służący do uśmierzenia bólu w butlach (o pojemność 5 lub 10 lub 11 litrowych) będzie stosowany na Oddziale Ginekologii , Patologii Ciąży i Położnictwa podczas porodów.

Pytanie 3

Czy, ze względu na bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania jednorazowych filtrów z ustnikami i o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta?

Odpowiedz: Zgodnie z treścią zapytania cenowego.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści zapytania cenowego znak: SZW.DZE.SR.13/2013 z dnia 28/06/2019r.

Z poważaniem

DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Adam Szalanda