



WSZ-NZ-51/2014

Konin, dn. 31 PAŹ. 2014

Wg rozdzielnika

Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 207 000 euro na dostawę leków dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego w Koninie (nr sprawy: WSZ-NZ-51/2014)

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 pozycja 32 i 33 BUDESONIDE wymaga aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach/ postaciach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 pozycja 32 i 33 BUDESONIDE wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie - ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli – Zespół Krupu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 21, jw.pozycja od 32 i 33 BUDESONIDE wymaga, produktu po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

4. Czy Zamawiający w Pakiet 38 pozycja 1 i 2 (Meropenem**) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi wymaga, aby w Pakiet nr 38 poz. 1 i 2 (Meropenem**) roztwór produktu leczniczego meropenem przeznaczony do podania w infuzji o stężeniu od 1 do 20 mg/ml (w 0,9% NaCl) wykazał trwałość do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8°C potwierdzoną stosownymi badaniami i zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga aby w pakiecie 38 poz. 1 i 2 roztwór produktu leczniczego meropenem przeznaczony był do podania w infuzji o stężeniu od 1 do 20 mg/ml (w 0,9% NaCl) i wykazał trwałość do 24 godzin w temperaturze od 2 do 8°C potwierdzoną stosownymi badaniami i zapisami w Charakterystyce Produktu Leczniczego i w związku z powyższym Zamawiający modyfikuje zapisy pakietu numer 38. Modyfikację pakietu Zamawiający zamieści w odrębnym piśmie na swojej stronie internetowej.

6. Czy Zamawiający w Pakiet 3 pozycja 1 i 2 (Meropenem**) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia

układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy zamawiający w pakiecie nr 14 poz. 1 (Propofol 1%) wymaga propofolu, który nie zawiera edetynian disodu (EDTA)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza powyższe rozwiązanie.

DYREKTOR
WSZ w Koninie

Łukasz Dolata