

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/Z/ 164 /18

Data: 08.01.2018 r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę leków i środków farmaceutycznych oraz materiałów szewnych i opatrunkowych na potrzeby „Pro Medica” w Elku Sp. z o. o. (Znak postępowania: 22/2018).

Na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 34 (Budesonide 0,5 mg/ml a 2 ml x 20 pojemników do inhal. z nebulizatorem, ze wskazaniem w ostrym zapaleniu krtani, tchawicy i oskrzeli, poprawa stanu klinicznego po kilku godzinach od zastosowania) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 34 (Budesonide 0,5 mg/ml a 2 ml x 20 pojemników do inhal. z nebulizatorem, ze wskazaniem w ostrym zapaleniu krtani, tchawicy i oskrzeli, poprawa stanu klinicznego po kilku godzinach od zastosowania) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 3:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 34 (Budesonide 0,5 mg/ml a 2 ml x 20 pojemników do inhal. z nebulizatorem, ze wskazaniem w ostrym zapaleniu krtani, tchawicy i oskrzeli, poprawa stanu klinicznego po kilku godzinach od zastosowania) Zamawiający wymaga leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 34 Budesonide wymaga rejestracji wskazania u niemowląt i dzieci z pseudokrupem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 34 Budesonide wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie ze środkami rozszerzającymi oskrzela.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 34 Budesonide wymaga aby Budesonid był w postaci ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający pozwoli na wydzielenie z pakiecie 1 poz. 34 Budesonide co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby budezonid do nebulizacji z pakiecie 1 poz. 34 Budesonide był stosowany z nebulizatorem dyszowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby budezonid do nebulizacji z pakiecie 1 poz. 34 wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli posiadał technologię produkcji leku zapewniającą zawiesinę wolną od substancji konserwujących, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie (system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 poz. 34 Budesonide wymaga stabilności po otwarciu ampułki do 12 godz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 34 dopuszcza (Budesonide w opakowaniach x 10 szt) ?

Odpowiedź: Tak

CZŁONEK ZARZĄDU
Janusz Roszkowski