



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
W RZESZOWIE**

ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
tel. 17 86 43 312, sek./fax 17 85 32 770
sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl
www.szpitalmsw.rzeszow.pl



NIP: 813-28-92-063
REGON: 690028840

Rzeszów, 2017-04-27

Z/ZZP.2375.7.17

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków różnych do Apteki Zakładowej SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej Nr 64 z dnia 31.03.2017r. pod poz. 121299.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (Zamawiający) informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) dot. przetargu jw. wpłynęły następujące zapytania:

PYTANIA:

Dotyczy pakietu 10

1. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 10 poz.18,19. (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C ?
2. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 10 poz 18,19. (Meropenem) wymaga, aby preparat 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?

Dotyczy pakietu 12

1. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 12 poz.38,39. (Meropenem) wymaga, aby trwałość roztworu do wstrzyknięć dożylnych preparatu po przygotowaniu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 12 h w temperaturze 2-8 st. C i aby trwałość roztworu do infuzji preparatu meropenem po przygotowaniu z 0,9% chlorkiem sodu wynosiła 3 godziny w kontrolowanej temperaturze do 25 st. C, lub 24 h w temperaturze 2-8 st. C ?
2. Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 12 poz 38,39. (Meropenem) wymaga, aby preparat 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?

Dotyczy pakietu 17

- 1) Czy wymagają Państwo zgodności farmaceutycznej w pakiecie nr.17 pozycja 57,58,59 (Voriconazole) tzn. aby lek pochodził od jednego producenta, w przypadku konieczności przejścia formy iniekcyjnej na doustną tak, aby zminimalizować możliwość działań niepożądanych w terapii?
- 2) Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w pakiecie 1 poz.59 był zarejestrowanym w UE produktem medycznym, w postaci zestawu do infuzji i posiadał bezigłowy zestaw do infuzji, który ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniżenia ryzyko zakażeń.

Dotyczy pakietu 1 pozycja 474,475,476,477

Czy zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Dotyczy pakietu 1 pozycja 474

Czy zamawiający wymaga, by lek wymieniony w pakiecie 1 pozycja 477 był zarejestrowany we wskazaniach:

- A. choroby układu nerwowego w tym:
 1. zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
 2. ostre urazy rdzenia kręgowego.
- B. choroby reumatyczne w tym:
 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK
- C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki.

Dotyczy pakietu 18 pozycja 11,12

Czy zamawiający wymaga, by wszystkie dawki leku pochodziły od jednego producenta?

Dotyczy pakietu 18 pozycja 11,12

Czy zamawiający wymaga, by lek wymieniony w pakiecie 18 pozycja 11,12 był zarejestrowany we wskazaniach:

- D. choroby układu nerwowego w tym:
 1. zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
 2. ostre urazy rdzenia kręgowego.
- E. choroby reumatyczne w tym:
 1. RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK, choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki

ODPOWIEDZI:

Ad. zad. 10 pyt. 1, 2

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych wskazanych w zapytaniu.

Ad. zad. 12 poz.38 i 39 pyt. 1 i 2

Zamawiający informuje, że w treści pytania wkradł się błąd. W zadaniu nr 12 w poz. 39 nie ma mowy o leku MEROPENEM, tylko Zamawiający wymaga zaoferowania go w zadaniu nr 12 w poz. 37 i 38.

W związku z powyższym Zamawiający w zadaniu nr 12 w poz. 37 i 38 dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych wskazanych w zapytaniu.

Ad. zad. 17 pyt. 1

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych wskazanych w zapytaniu.

Ad. zad. 17 pyt. 2

Zamawiający informuje, że w treści pytania wkradł się błąd. W zadaniu nr 17 w poz. 59 wymagamy AZITHROMYCIN tabl. W związku z powyższym nie jesteśmy w stanie udzielić Państwu odpowiedzi na zadane pytanie.

Ad. zad. 1 poz. 474, 475, 476, 477, zad. 18 poz. 11 i 12

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych wskazanych w zapytaniu.