

Sandomierz 25.02.2016 r.

Szpital Specjalistyczny
Ducha Świętego
ul. Schinzla 13
27-600 Sandomierz

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na dostawę leków, znak PN/5/2016

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, znak PN/5/2016

Do Zamawiającego w dniu 03.02.2016 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

Pytania

1. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 23 poz. 1. i 2. (Meropenem 1g i 0,5g proszek do sporządzania roztworu do wstrzyknięć, inj. x 10 fiolek) 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?
2. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 23 poz. 1. i 2. (Meropenem 1g i 0,5g proszek do sporządzania roztworu do wstrzyknięć, inj. x 10 fiolek) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?
3. Czy w pakiecie Nr 53 poz. 26. i 27. (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25mg/ml i 0,5mg/ml, 2ml x 20 amp.(zarejestrowane wskazania w ostrym zapaleniu krtani, tchawicy i oskrzeli)) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
4. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 53 poz. 26. i 27. (Budesonid zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25mg/ml i 0,5mg/ml, 2ml x 20 amp.(zarejestrowane wskazania w ostrym zapaleniu krtani, tchawicy i oskrzeli)) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

5. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 22 poz. 33.(34.); 34.(35.) i 35.(36.) (Metoprolol tabl. o przedłużonym uwalnianiu 100, 25 i 50 mg x 28 tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 25.02.2016 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 03.02.2016 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp informuje, że:

- 1) Zamawiający w Pakiecie 23 w poz. 1 i 2 wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania do leczenia pacjentów z bakterią,
- 2) Zamawiający w Pakiecie 23 w poz. 1 i 2 wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę,
- 3) Zamawiający w Pakiecie 53 w poz. 26 i 27 wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia,
- 4) Zamawiający w Pakiecie 53 w poz. 26 i 27 nie wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta,
- 5) Zamawiający w Pakiecie 22 w poz. 34, 35 i 36 wymaga, aby preparat metoprolol posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków.