

Sandomierz 25.08.2015 r.

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

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na dostawę produktów leczniczych, znak PN/24/2015

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, znak PN/24/2015

Do Zamawiającego w dniu 21.08.2015 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

Pytania

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie VI poz. 34 (Budesonid zawieszyna do inhalacji z nebulizatora 0,25 mg/ml, 2mlx20 amp.) posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupowo-ostrego zapalenia krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?
2. Czy w pakiecie VI poz. 34 i 35 (Budesonid zawieszyna do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5 mg/ml, 2mlx20 amp.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?
3. Czy Zamawiający w pakiecie VI poz. 34 (Budesonid zawieszyna do inhalacji z nebulizatora 0,25 mg/ml, 2mlx20 amp.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?
4. Czy Zamawiający w pakiecie VI poz. 34 i 35 (Budesonid zawieszyna do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5 mg/ml, 2mlx20 amp.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?
5. Czy Zamawiający w pakiecie V poz. 32, 33 i 34 (Metoprolol tabl. przedłużonym uwalnianiu 95; 23,75 i 47,5 mg x 28 tab.) 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 25.08.2015 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 21.08.2015 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp informuje, że:

- 1) Zamawiający w Pakiecie VI w poz. 34 wymaga, aby produkt posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupy-ostrym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli niezależnie od etiologii,
- 2) Zamawiający w Pakiecie VI w poz. 34 i 35 wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia,
- 3) Zamawiający w Pakiecie VI w poz. 34 wyraża zgodę na zaoferowanie leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można przechowywać do 12 godzin,
- 4) Zamawiający w Pakiecie VI w poz. 34 i 35 wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta,
- 5) Zamawiający w Pakiecie V w poz. 32, 33 i 34 wymaga, aby produkt posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków.