



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim

ul. Aleje Grunwaldzkie 1, 22-600 Tomaszów Lubelski
tel: (0 84) 664-44-11, fax: (0 84) 664-25-21,
email: szpital@szpital-tomaszow.pl, www: <http://szpital-tomaszow.pl>



Tomaszów Lubelski dnia 2012-03-30

SPZOZ/P.N./06/2012

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI

Dotyczy:

Postępowania przetargowego na:
„Dostawy produktów leczniczych”
nr sprawy SPZOZ/P.N./06/2012

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim zgodnie z przepisami art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2007r., nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), w związku ze zwróceniem się Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wyjaśnia:

Pytanie 1

Czy w pakiecie nr 8 poz. 199 (Sevorane 250ml butelka z systemem Quick Fill - 70 butelek) Zamawiający wymaga Sevorane do którego każda butelka jest fabrycznie wyposażona we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające bezpieczne i bezpośrednie (tj. bez żadnych dodatków nakręcanych elementów) napełnianie parownika?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga Sevorane do którego każda butelka jest fabrycznie wyposażona we wszystkie niezbędne elementy umożliwiające bezpieczne i bezpośrednie (tj. bez żadnych dodatków nakręcanych elementów) napełnianie parownika.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 51 wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g + cilastatine 0,5g i.v., był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 51 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Imipenem+Cilastatin Polpharma w opakowaniu typu butelka, która umożliwia rozcieńczenie do ostatecznej ilości 100ml i podanie pacjentowi bezpośrednio z butelki bez konieczności przenoszenia płynu do oddzielnego zestawu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 51 wymaga, aby preparat Imipenem 0,5g +cilastatine 0,5g i.v. posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania m.in.:

- zakażeniach śródporodowych i poporodowych;

- w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym;
- w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z: a) powikłanymi zakażeniami w obrębie jamy brzusznej; b) ciężkim zapaleniem płuc, w tym szpitalnym i zapaleniem płuc związanym ze stosowaniem respiratora; c) zakażeniami śródporodowymi i poporodowymi; d) powikłanymi zakażeniami układu moczowego; e) powikłanymi zakażeniami skóry i tkanek miękkich lub f) neutropenią połączoną z wystąpieniem gorączki prawdopodobnie wywołanej zakażeniem bakteryjnym; lub gdy podejrzewa się, że bakteriami przebiega w powiązaniu z w/w zakażeniami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 55 wymaga, aby Cefuroksym był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia)

Odpowiedź:

Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 55 wymaga, aby Cefuroksym był stosowany bez ograniczeń wiekowych (od 1 dnia życia).

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 55 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 55 wymaga, aby Cefuroksym miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. zakażeniu skóry i tkanek miękkich, zakażenia kości i stawów, zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych, zapobieganie zakażeniom w chirurgii w okresie okołoperacyjnym.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 55 wymaga, aby Cefuroksym był pakowany w fiolki do 30 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę a wydzielenie z pakietu 2 poz. 23 i utworzenie nowego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby gąbka kolagenowa nasączona antybiotykiem posiadała świadectwo dopuszczenia do obrotu przez Ministerstwo Zdrowia zgodnie z Ustawą Prawo Farmaceutyczne. (chodzi o to aby był to lek).

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wymaga dopuszczenia do obrotu przez Ministerstwo Zdrowia zgodnie z Ustawą Prawo Farmaceutyczne (chodzi o to aby był to lek).

Pytanie 10

Czy zamawiający wyklucza obecność antybiotyku w innej postaci niż siarczan (łatwo rozpuszczalny) w gąbce kolagenowej.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyklucza obecność antybiotyku w innej postaci niż siarczan.