

DZP/07PN/2017

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Dostawa produktów leczniczych i farmaceutycznych dla Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o.**” o sygn. **DZP/07PN/2017**

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

Pyt. 1

Czy, w pakiecie 3 pozycja 73, 82, 83 84 i 85, Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,25g, 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Ad. 1

Nie. Zamawiający nie wymaga aby w pakiecie 3 pozycja 73, 82, 83 84 i 85 wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,25g, 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta.

Pyt. 2

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 3 pozycja 80, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Ad. 2

Nie. Zamawiający nie wymaga, aby w pakiecie 3 pozycja 80, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C.

Pyt. 3

Czy, w pakiecie 3 pozycja 125 i 126, Zamawiający wymaga aby wyceniony Linezolid (w formie iniekcyjnej oraz w formie tabletkowej) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Ad. 3

Nie. Zamawiający nie wymaga aby w pakiecie 3 pozycja 125 i 126 wyceniony Linezolid (w formie iniekcyjnej oraz w formie tabletkowej) pochodził do tego samego producenta.

Pyt. 4

Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 3 pozycja 45, posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Ad. 4

Nie. Zamawiający nie wymaga aby, Midazolam w pakiecie 3 pozycja 45, posiadał w swoim składzie edetynian sodu.

Pyt. 5

Czy zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 45, wymaga aby Midazolam zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Ad. 5

Nie. Zamawiający nie wymaga w pakiecie 3 pozycja 45 aby Midazolam zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C.

Pyt. 6

Czy Zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 46, dopuszcza zaproponowanie leku Midanium 5 mg/5 ml x 10 amp.?

Ad. 6

Tak. Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 46, dopuszcza zaproponowanie leku Midanium 5 mg/5 ml x 10 amp.

Pyt. 7

Czy Zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 47, dopuszcza zaproponowanie leku Midanium 5 mg/1 ml x 10 amp.?

Ad. 7

Tak. Zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 47, dopuszcza zaproponowanie leku Midanium 5 mg/1 ml x 10 amp.

Pyt. 8

Czy Zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 48, dopuszcza zaproponowanie leku Midanium 15 mg/3 ml x 5 amp.?

Ad. 8

Tak. Zamawiający, w pakiecie 3 pozycja 48, dopuszcza zaproponowanie leku Midanium 15 mg/3 ml x 5 amp.