

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy przetargu nieograniczonego EEZ-01/16 – Dostawa leków.

Do siedziby Zamawiającego wpłynęło pytanie następującej treści:**Zapytanie 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 221 i 222 (Meropenem 1000 i 500 mg amp.) 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?

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 221 i 222 (Meropenem 1000 i 500 mg amp.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Zapytanie 3:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 53 i 54 (Budesonid nebulization 0,25 i 0,125 mg/ml a 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Zapytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 54 (Budesonid nebulization 0,125 mg/ml a 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nwyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Zapytanie 5:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 53 i 54 (Budesonid nebulization 0,25 i 0,125 mg/ml a 2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nwymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 235, 236 i 237 (Metoprololum bursztynianu metoprololu 47,5 ; 95 i 23,75 mg tabl. o przedłużonym uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Zamawiający działając w trybie art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela następującej odpowiedzi:

Ad.1

Zamawiający nie wymaga

Ad.2

Zamawiający nie wymaga

Ad.3

Zamawiający nie wymaga

Ad.4


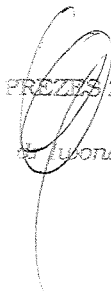
Zamawiający nie wymaga

Ad.5

Zamawiający nie wymaga

Ad.6

Zamawiający nie wymaga



PREZES ZARZĄDU
Ewa Olejnik

"UZDROWISKO RYMANÓW"
Spółka Akcyjna
48-481 Rymanów Zdrój ul. Zdrójowa 49
Identyfikator 000872059
NIP 01-4840000790

Otrzymują:

1 x strona internetowa <http://www.uzdrowisko-rymanow.com.pl/przetargi/>

1 x a/a.