

Znak sprawy: ZP/220/42/17

Szczecin, dnia 16.06.2017 r.

Dotyczy: dostawy różnych produktów leczniczych

Wyjaśnienie nr 3

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Zapytanie 1:

Czy w pakiecie zbiorczym poz. 16, 17 i 18 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza, nie wymaga.**

Zapytanie 2:

Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 16, 17 i 18 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie wskazanego produktu.

Zapytanie 3:

Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 16, 17 i 18 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza** wycenę opisanego preparatu.

Zapytanie 4:

Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 16, 17 i 18 (Budesonidum, zawiesina do nebulizacji 0,25; 0,5 i 1 mg/2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga** aby leki **o tej samej nazwie międzynarodowej oraz drodze podania** pochodziły od tego samego producenta.

.....
podpis Dyrektora SPSK-2