Uniwersytecki Szpital Dziecięcy w Krakowie

ul. Wielicka 265, 30-663 Kraków

Tel: 012 658-20-11; fax 012 658-10-81

Regon 351375886 NIP 679-252-57-95

Kraków, 29.03.2017r

EZP-271-2/21/2017/p-3

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych – 31 grup znak sprawy: EZP-271-2/21/2017 pismo 3**

W związku z zadanymi pytaniami Zamawiający wyjaśnia:

**Pytanie 1 Dotyczy: Zad. 19 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w postaci tabletek powlekanych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

**Pytanie 2 Dotyczy: Zad. 29 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie ilu tabletek w opakowaniu wymaga w w/w pozycji Zamawiający?

**Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ze SIWZ zadanie nr 29. W załączeniu zmodyfikowana SIWZ.**

**Pytanie 3 Dotyczy Zad. 31 poz. 1a)**

Czy Zamawiający w w/w pozycji miał na myśli dawkę 50mg? Dawka 5mg nie występuje na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską, postępowanie dotyczy tylko dawki 10 mg. W załączeniu poprawiony formularz cenowy.**

**Pytanie 4 Dotyczy Zad. 31 poz. 1a) oraz 1b).**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat konfekcjonowany po 10 fiolek w opakowaniu?

**Odpowiedź: Zadanie 31 poz. 1a Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, poz. 1b zostaje wykreślona. W załaczeniu poprawiony formularz cenowy.**

**Pytanie 5 Dotyczy Zad. 31**

Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 6 Dotyczy Zad. 31**

Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbine zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 7 Dotyczy Zad. 31**

Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 8 Dotyczy Zad. 31**

Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15˚C-25˚C) lub w lodówce (tj. 2˚C-8˚C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

**W ZAŁĄCZENIU ZMODYFIKOWANA SIWZ.**

Pozostałe zapisy siwz pozostają bez zmian.

Niniejsze pismo zamieszczone zostaje na stronie internetowej bip.usdk.pl

**Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa**

**Lek. med. Andrzej Bałaga**