



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY

85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ISO 9001:2008

ISO 14001:2004

Tel. 52/36-55-352, 52/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521

PN-N18001:2004

Fax. 52/36-55-496

NZZ/99/P/12

Bydgoszcz, dnia 05.12.2012 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych w zakresie immunoglobulin, nr sprawy NZZ/99/P/12

Wszyscy Wykonawcy

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2, ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanyymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w Grupie 4 poz. 1 immunoglobulinum humanum normale o nazwie handlowej Ig Vena w dawce 50g/l producenta Kedrion S.p.A. w postaci gotowego roztworu do stosowania dożylnego z zestawem do infuzji w opakowaniu jednostkowym, w dostępnych dawkach (2,5g) 50ml , (5g) 100ml, (10g) 200ml w ilości 1000g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby w Grupie 4 poz. 1 immunoglobuliny, posiadały zawartość frakcji IgA poniżej 0,05 mg/ml, powodując tym samym lepszą tolerancję i mniej skutków ubocznych u pacjentów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby w Grupie 4 poz. 1 immunoglobuliny ludzkie zawierały obojętny stabilizator np. glicynę lub maltozę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o dobro pacjentów, aby preparaty immunoglobulin w Grupie 4 poz. 1, posiadały certyfikat jakości plazmy QSEAL – Quality Standard of Excellence, Assurance and Leadership, tj.: międzynarodowy dobrowolny certyfikat jakości plazmy, wydawany przez PPTA

(Plasma Protein Therapeutics Association) potwierdzający wysoką jakość i bezpieczeństwo produktu, a także stwierdzający, iż centra poboru plazmy posiadają wdrożone najwyższej jakości procedury. Certyfikat ten posiada większość producentów leków krwiopochodnych na świecie.

W załączeniu przesyłam Kartę Charakterystyki Produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy pak. nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści immunoglobulinę 10% o zawartości IgG co najmniej 98%, o zawartości IgA poniżej 140 mg/ml , w dawkach 10 g i 20 g ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Dot. pak. nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 dopuści immunoglobulinę występującą wyłącznie w roztworze 10% ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający