



# Szpital Wojewódzki Koszalin

**Kontakt:**

Centrala (094) 34 - 88 - 400  
Sekretariat (094) 34 - 88 - 151  
Dyrektor (094) 34 - 88 - 102  
Dział Jakości i Marketingu (094) 34 - 88 - 380  
Fax (094) 34 - 88 - 103  
e-mail: [zampub.swk@ko.home.pl](mailto:zampub.swk@ko.home.pl)  
http: [www.swk.med.pl](http://www.swk.med.pl)

Koszalin, 20 czerwca 2011 r.

znak pisma: TP-231/1/PN/127/2011

**Do:**  
**Wykonawcy postępowania o udzielenie  
zamówienia publicznego**

<b>DOTYCZY:</b>	przetargu nieograniczonego nr TP-231/1/PN/127/2011 – produkty lecznicze, preparaty do żywienia enteralnego i parenteralnego, dietetyczne środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego oraz wyroby medyczne
-----------------	---

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych, (t.j. z 2010 r. Dz. U. Nr 113, poz. 759 ze zm.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

**PYTANIE NR 1**

„Czy Zamawiający w pakiecie 195 wymaga, aby Cefuroximium 1,5 g pakowany był w fiolki o pojemności do 30 ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Nie.

**PYTANIE NR 2**

„Czy Zamawiający, w pakiecie 191 i 192, wymaga Ceftriaxonum stosowanego dożylnie i domięśniowo oraz by zgodnie z CHPL miał możliwość rozpuszczenia w innych rozpuszczalnikach niż woda do iniekcji?”

**ODPOWIEDŹ**

Tak.

**PYTANIE NR 3**

„Czy Zamawiający w pakiecie 190 wymaga, aby Ceflazidimum miał w rejestracji wskazanie do stosowania m.in. przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich?”

**ODPOWIEDŹ**

Tak.

**PYTANIE NR 4**

„Czy Zamawiający w pakiecie 190 wymaga aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?”

**ODPOWIEDŹ**

Tak.

**PYTANIE NR 5**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 222 preparatu równoważnego o takim samym zastosowaniu klinicznym, o nazwie Cipronex 100mg/50ml x 1 w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) w ilości 14000 wlewów?”

**ODPOWIEDŹ**

Nie.

**PYTANIE NR 6**

„Czy Zamawiający, w pakiecie 223 i 224 wyklucza produkt, który w swoim składzie jako substancję pomocniczą zawiera glukozę?”

**ODPOWIEDŹ**

Tak.

**PYTANIE NR 7 dotyczy zadania nr 492**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 492 produktu hes 6% 130/ 0,42 w roztworze ringera?”

**ODPOWIEDŹ**

Nie.

**PYTANIE NR 8 dotyczy zadania nr 786**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 786 roztworu pierwiastków śladowych o nazwie DECAVEN?”

**ODPOWIEDŹ**

Tak.

**PYTANIE NR 9 dotyczy zadania nr 876**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 876 preparatu Sevoflurane z zawartością wody poniżej 0,03 % wraz z gwarancją użyczenia odpowiedniej liczby parowników?”

**ODPOWIEDŹ**

Nie.

**PYTANIE NR 10 dotyczy zadania nr 426**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 426 preparatu równoważnego w opakowaniu typu worek?”

**ODPOWIEDŹ**

Tak.

**PYTANIE NR 11 dotyczy zadania nr 427**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 427 preparatu równoważnego w opakowaniu typu worek?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 427 preparat równoważny w opakowaniu typu worek z rejestracją dla noworodków, jak zapisano w załączniku nr 3 do SIWZ.

**PYTANIE NR 12 dotyczy zadania nr 763**

„Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na Koncentrat zespołu protrombiny zawierający AT III w opakowaniach 600 j.m. posiadający takie same wskazania do stosowania jak inny koncentrat niezawierający ATIII?”

Zgodnie z dostępną literaturą odpowiednia zawartość ATIII zabezpiecza przed powikłaniami zakrzepowo-zatorowymi:

1. C.M.Samama „Prothrombin complex concentrates: a brief review”; *European Journal of Anaesthesiology* 2008; 25: 784-789
2. P.Hellstern at all. „Prothrombin complex concentrates: Indications, Contraindications and Risks: A Task Force Summary” ; *Thrombosis Research* 95 (1999) S3-S6

W przypadku wyrażenia zgody na w/w Koncentrat to prosimy o podanie:

czy oferta powinna zostać złożona na taką ilość opakowań, jaka zostanie skalkulowana po przeliczeniu ilości jednostek Koncentratu z SIWZ?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający w zadaniu nr 763 wymaga złożenia oferty na Koncentrat zespołu protrombiny jak opisano w załączniku nr 3 do SIWZ.

**PYTANIE NR 13 dotyczy zadania nr 820 i 821**

„Czy Zamawiający dopuści preparat, którego procesy usuwania/inaktywacji wirusów mogą mieć ograniczoną wartość w przypadku wirusów bezosłonkowych takich jak HAV i (lub) B19?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający w zadaniu nr 820 i 821 wymaga złożenia oferty na preparat immunoglobuliny ludzkiej jak opisano w załączniku nr 3 do SIWZ.

**PYTANIE NR 14 dotyczy zadania nr 820 i 821**

„Czy Zamawiający dopuści preparat, który nie ma zarejestrowanych wskazań w neurologii?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza preparatu, który nie ma zarejestrowanych wskazań w neurologii.

**PYTANIE NR 15 dotyczy zadania nr 820 i 821**

„Czy Zamawiający dopuści preparaty immunoglobuliny ludzkiej, które zawierają IgA powyżej 0,05 mg/ml?”

**ODPOWIEDŹ**

Nie.

**PYTANIE NR 16 dotyczy zadania nr 394**

„Czy w zadaniu nr 394: Erytropoetyna Alfa w ilości 6 000 000 jednostek w postaci ampułkostrzykawek w dawkach: 6000000 jednostek w postaci ampułkostrzykawek w dawkach : 1000 IU, 2000 IU, 3000 IU, 4000 IU, 5000 IU, 6000 IU, 7000 IU do podawania podskórnego i dożylnego jest przeznaczona dla grupy pacjentów hemodializowanych, czy dla pacjentów onkologicznych poddawanych chemioterapii??”

**ODPOWIEDŹ**

W zadaniu nr 394 Erytropoetyna Alfa jest przeznaczona dla grupy pacjentów hemodializowanych.

z up. **DYREKTORA**  
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie  
  
mgr. Wiesława Sikora  
7-cia Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych