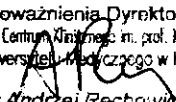


Do wszystkich wykonawców

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych

1. **Pytanie** – część 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Część 3 - Immunoglobuliny II – Immunoglobulinum humanum normale i.v do programu lekowego : leczenie przetoczeniami immunoglobulin PROGRAM B 67; refundowana w leczeniu przewlekłej zapalnej demielinizacyjnej polineuropatii (CIDP) , roztwór 5%,IgA nie więcej niż 0,022mg/ml? Działanie takie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjnej oferty cenowej.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania w części 3 Immunoglobuliny zgodnej z opisem w SIWZ (w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji).
2. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 3 (część 3) –Immunoglobuliny II – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu Immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%,IgA poniżej 0,05mg/ml (IgA średnie 0,0043mg/ml)stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej (CIDP).Dostępne dawki 2,5g/50ml;5mg/100ml;10g/200ml.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania w części 3 Immunoglobuliny zgodnej z opisem w SIWZ (w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji).
3. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 3 (część 3) –Immunoglobuliny II – Czy Zamawiający wymaga aby oferowana Immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml? Według doniesień literaturowych to właśnie wysoki poziom IgA odpowiada za występowanie większości działań niepożądanych.
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby oferowana Immunoglobulina posiadała poziom IgA poniżej 0,05mg/ml.
4. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 3 (część 3) –Immunoglobuliny II – Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi.
5. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 3 (część 3) –Immunoglobuliny II – Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby oferowana immunoglobulina posiadała obojętny stabilizator maltozę.
6. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 3 (część 3) –Immunoglobuliny II – Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina posiadała rejestrację m.in. w przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP)?
Odpowiedź: Zamawiający w załączniku nr 4.3 do SIWZ w opisie immunoglobuliny wyraźnie wskazał, iż wymagana rejestracja w leczeniu przewlekłej zapalnej demielinizacyjnej polineuropatii (CIDP).
7. **Pytanie** – dotyczy pakietu nr 3 (część 3) –Immunoglobuliny II – Czy Zamawiający wymaga , aby oferowana immunoglobulina posiadała certyfikat jakości plazmy QSEAL?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby oferowana immunoglobulina posiadała certyfikat jakości plazmy QSEAL.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

Uniwersyteckie Centrum Kliniczne im. prof. K. Gibińskiego

Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice; tel. 32 35 81 200, 32 35 81 460, fax: 32 25 18 437

www.uck.katowice.pl

REGON: 001325767; NIP: 9542274017; KRS: 0000049660; Księga rej.: 000000018597