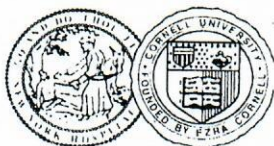


SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Poznaniu



im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Dział Zamówień Publicznych
ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań
tel. 61-846-47-70, fax. 61-846-47-65
www.szpitalmswia.poznan.pl
zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



ZP/p/2374-10-401/19

Poznań, dnia 01 kwietnia 2019 roku

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego
Nr post. ZP/p/10/19**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie pod nazwą: „Dostawa leków stosowanych w programach lekowych leczenia stwardnienia rozsianego”

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Treść pytania nr 5 (dot. Części 1)

Pytanie dotyczy części 1

Pytanie 1

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w części nr 1 leku Copaxone (glatirameri acetas) roztwór do wstrzykiwań 40 ml/mg x 12 amp. strzyk., do kontynuacji terapii pacjentów objętych programem lekowym?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak Zamawiający wymaga.

Pytanie 2

2. Czy Zamawiający dopuszczając zaoferowanie produktu równoważnego do leku do kontynuacji leczenia pacjentów w ramach programu lekowego wymaga zaoferowania produktu leczniczego posiadającego taki sam skład jakościowy i ilościowy substancji czynnej, taką samą postać farmaceutyczną, jak referencyjny produkt leczniczy, i którego biorównoważność wobec referencyjnego produktu leczniczego została potwierdzona odpowiednimi badaniami biodostępności, a w przypadku produktu hybrydowego zawierającego octan glatiramery, dla którego nie było możliwe wykazanie biorównoważności wobec referencyjnego produktu leczniczego, Zamawiający za równoważny uzna produkt, dla którego zostały przeprowadzone randomizowane, podwójnie

zaślepienie, kontrolowane placebo badania kliniczne wykazujące możliwość wielokrotnej zamiany pomiędzy lekiem referencyjnym a hybrydowym w trakcie terapii tj. dowodzące bezpieczeństwa i skuteczności terapii po zmianie leku?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak Zamawiający wymaga.

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
1/ a/a
Druk: M. Krzemiński


SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
Poznań, ul. prof. Ludwika Bierkowskiego
KIEROWNIK ODDZIAŁU SZPITALNEJ

mgr farm. Remigiusz Dyderski


DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu ul. prof. Ludwika Bierkowskiego
dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński