



Nr sprawy: SP ZOZ ZSM/ZP/46.3/2019

Chorzów, dnia 12.11.2019 r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 221 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Dostawa substancji czynnych w programach lekowych do Apteki Szpitalnej” o numerze referencyjnym: SP ZOZ ZSM/ZP/46/2019.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawca zadał pytanie. Zamawiający przytacza poniżej treść pytania i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1 (Dotyczy pisma nr SP ZOZ ZSM/ZP/46.2/2019 z dnia 05-11-2019):

„W nawiązaniu do odpowiedzi Zamawiającego na pytanie 1 i 2 pragniemy nadmienić, że oferowany przez nas Rituximab jest produkowany w komórkach CHO takich samych jak lek Mabthera. Wszystkie rituximaby na rynku są produkowane w takiej linii komórkowej. Poza tym programy lekowe w swojej treści nie zakładają stosowania w pierwszym podaniu leku o określonej nazwie handlowej tylko Rituximabu. W związku z powyższym wnioskujemy o ponowne rozpatrzenie naszych pytań.”

Odpowiedz nr 1: Zamawiający podtrzymuje odpowiedzi na pytania z dnia 05.11.2019 r. oraz dołącza w załączniku do niniejszych odpowiedzi- opinię ordynatora Oddziału Klinicznego Hematologii i Profilaktyki Chorób Nowotworowych w SP ZOZ Zespole Szpitali Miejskich w Chorzowie.

Z poważaniem,

DYREKTOR
SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich

dr n. ekon. Jerzy Szafranowicz

Otrzymali:

- 1) <http://www.zsm.com.pl>
- 2) a/a



Chorzów, dnia 31.10.2019.2019

SP ZOZ ZSM/HEMAT/ /2019

Szan. Pan dr n. ekon. Jerzy Szafranowicz
Dyrektor SPZOZ ZSM w Chorzowie

Informuję, że istnieje w naszym Oddziale Klinicznym Hematologii i Profilaktyki Chorób Nowotworowych w Chorzowie konieczność dostępu do preparatu Mabthera (Rytuksimab), ponieważ tylko ten preparat jest dostępny w formie podskórnej i dożylniej. W programie lekowym leczenia chłoniaków istnieje wymóg stosowania formy podskórnej oraz dożylniej tym samym preparatem w pierwszej dawce leczenia.

Z poważaniem

Pełniący funkcję Oddziałem
Oddział Kliniczny Hematologii
i Profilaktyki Chorób Nowotworowych

Dr hab. n. med.
Sebastian Grasiński, Prof. nadzw. SUM