

Poznań, dnia 05.03.2012
EZ/350/18/2012/262

**Wg rozdzielnika:
do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie
publiczne.**

dotyczy: przetargu nieograniczonego nr EZ/350/18/2012 Zakup i dostawa LEKÓW

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 5

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 dopuszcza preparaty, które zapewniają największe bezpieczeństwo dla pacjenta przed zakażeniem wirusami przenoszonymi przez krew i składniki krwiopochodne.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 5

Przetaczanie krwiopochodnych preparatów immunoglobulin wiąże się z ryzykiem zakażenia pacjentów wirusami min. HIV (ludzki wirus niedoborów odporności), HAV, HBV, HCV, (wirusy zapalenia wątroby typu A, B, C), B19 (ludzki parwowirus B19) ? Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga, aby oferowane preparaty immunoglobulin posiadały przynajmniej trzy niezależne, skuteczne procesy inaktywacji i eliminacji wirusów, oraz certyfikat **QSEAL** (Quality Standards of Excellence, Assurance and Leadership) – dobrowolny, międzynarodowy certyfikat jakości osocza- wymienione czynniki zapewniają najwyższy profil bezpieczeństwa dla pacjentów Zamawiającego w zakresie przenoszenia patogenów?

ODPOWIEDŹ

TAK.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga preparatów -Immunoglobulina Human (IGiV) o zawartości IgG ³ 98%- **stężenia monomerów IgG** (monomery – pojedyncze immunoglobuliny - im większe, tym preparat posiada większą skuteczność wiązania antygenów), co stanowi rozkład podklas IG podobny do fizjologicznego.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza ww. preparaty.

PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga preparatów Immunoglobuliny Ludzkiej , które nie zawierają cukru, sodu oraz konserwantów?

Preparaty takie mogą być stosowane bezpiecznie u pacjentów z nietolerancją glukozy, oraz u pacjentów ze schorzeniami układu sercowo – naczyniowego oraz ze schorzeniami nerek ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza ww. preparaty

Z poważaniem,
z-ca dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna