



**Wymagane jest, aby preparat vinorelbiny zarejestrowany był zarówno dla monoterapii, jak i dla schematów wielolekowych.**

**Pytanie 29:**

**Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1-3**

Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

**Pytanie 30:**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1-2.**

Dot. pakietu nr 24 poz. 1-2. Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, aby preparat vinorelbiny zarejestrowany był do leczenia chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stopniu zaawansowania II, III i IV.**

**Pytanie 31:**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1-2.**

Czy Zamawiający wymaga aby preparat Vinorelbiny zarejestrowany był zarówno do leczenia adjuwantowego jak i wszystkich pozostałych stopni niedrobnokomórkowego raka płuca?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, aby preparat vinorelbiny zarejestrowany był do leczenia chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca w stopniu zaawansowania II, III i IV.**

**Pytanie 32:**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1-2.**

Czy Zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia pacjentów z przerzutowym rakiem piersi, wyłącznie w monoterapii, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny w schematach wielolekowych używanych w leczeniu zaawansowanego raka piersi?

**Odpowiedź:**

**Wymagane jest, aby preparat vinorelbiny zarejestrowany był zarówno dla monoterapii, jak i dla schematów wielolekowych.**

**Pytanie 33:**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1-2.**

Czy Zamawiający wymaga preparatu Vinorelbiny, który po rozpuszczeniu w chlorku sodu 9 mg/ml (0,9%) do wstrzykiwań lub w 5% roztworze glukozy do wstrzykiwań jest stabilny pod względem fizyko-chemicznym przez 8 dni w temperaturze pokojowej (tj. 15°C-25°C) lub w lodówce (tj. 2°C-8°C) w miejscu chronionym od światła i w butelkach z neutralnego szkła, PCW i torebkach z octanu winylu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

**Pytanie 34:**

**Dotyczy pakietu nr 24 poz. 1-2.**

Dot. pakietu nr 24 poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach preparat konfekcjonowany po 10 sztuk w ilości kolejno 1 i 3 opakowań? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz zaferowanie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuści również.**

**Pytanie 35:**

**Dotyczy pakietu nr 46 poz. 1-2.**

Dot. pakietu nr 46 poz. 1-2. Czy Zamawiający rozdzieli w/w pakiet na dwa nowe oddzielne pakiety i umożliwi składanie ofert na poszczególne dawki? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów oraz zaoferowanie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

**Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 36:**

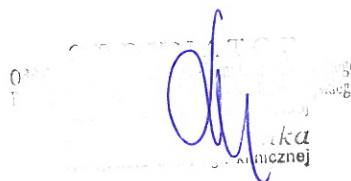
**Dotyczy pakietu nr 94.**

Dot. pakietu nr 94. Prosimy o doprecyzowanie czy dopisek z \* pod pakietem dotyczący kontynuacji leczenia preparatem Herzuma znalazł się pod w/w pakietem omyłkowo?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską i usuwa dopisek znajdujący się pod pakietem nr 94 o treści:**

**"\*Zamawiający nie dopuszcza zamienników z racji na kontynuacje leczenia pacjentów, którzy rozpoczęli leczenie preparatem Herzuma."**



A handwritten signature in blue ink is written over a faint, circular official stamp. The stamp contains some illegible text, but the signature is clearly visible and appears to be a personal or official mark.