

## **Pytania i odpowiedzi 2**

Dotyczy: do przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę leków

Znak postępowania (Znak sprawy: STG-271-30/20)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie wyjaśnień

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoficerowany lek w Pakiecie 1 poz. 1-5 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

### **ODPOWIEDŹ**

**Tak Zamawiający wymaga badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoficerowany lek w Pakiecie 1 poz. 1-5 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

### **ODPOWIEŹ**

**Tak zamawiający wymaga zarejestrowania we wszystkich krajach Unii Europejskiej**

3. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoficerowany lek w Pakiecie 1 poz. 1-5 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

### **ODPOWIEDŹ**

**Nie zamawiający nie wymaga**