



Zestaw pytań i odpowiedzi nr 12 do postępowanie nr 2020-873

1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,005g/2,5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 277 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

ODP: Dopuszcza, nie wymaga

2. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,005g/2,5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 277 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

ODP: Dopuszcza oba zapisy

3. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,005g/2,5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 277 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

ODP: Dopuszcza oba zapisy

4. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,005g/2,5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 277 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

ODP: Dopuszcza oba zapisy

5. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,01g/5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 278 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań

ODP: Dopuszcza, nie wymaga

6. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,01g/5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 278 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

ODP: Dopuszcza oba zapisy

7. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,01g/5ml inj. 5 ampułek w pakiecie zbiorczym, poz. 278 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

ODP: Dopuszcza oba zapisy

8. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium/Nimbex 0,01g/5ml inj. 5 ampulek w pakiecie zbiorczym, poz. 278 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

ODP: Dopuszcza oba zapisy

9. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate/Tracrium 0,05g/5ml inj. 5 ampulek w pakiecie zbiorczym, poz. 125 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

ODP: Dopuszcza, nie wymaga