

Warszawa, 14.11.2023

Baxter Polska Sp. z o. o.
ul. Kruczkowskiego 8
00-380 Warszawa

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny
im. Andrzeja Mieleckiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
ul. Francuska 20/24
40-027 Katowice

Dotyczy postępowania: **ZP-23-184UN, Dostawa leków 69, Pakiet 16**

Oświadczenie

W imieniu Baxter Polska Sp. z o. o. oświadczam co następuję:

- 1) Zawartość substancji suchej w fiolce produktu leczniczego Holoxan 1 g proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań wynosi 1 g ifosfamidu,
- 2) Zawartość substancji suchej w fiolce produktu leczniczego Holoxan 2 g proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań wynosi 2 g ifosfamidu,
- 3) Ważność fiolki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności wykonano w zwalidowanych warunkach jałowych - roztwór powstały po rozpuszczeniu proszku, jak i po rozcieńczeniu przygotowanego roztworu, zachowuje stabilność chemiczną i fizyczną przez 48 godzin w 25oC. Z mikrobiologicznego punktu widzenia, zaleca się, aby gotowe roztwory zużyć niezwłocznie po sporządzeniu. W przeciwnym razie osoba podająca lek powinna przestrzegać zaleceń dotyczących okresu ważności i warunków przechowywania, nie należy przechowywać dłużej niż 24 godziny w temperaturze 2-8oC – dotyczy Holoxan 1 g i 2 g.