

Data zamieszczenia na stronie internetowej prowadzonego postępowania: 19.08.2024 r.

Wysokie Mazowieckie, 19.08.2024 r.

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy postępowania: **Zakup leków.**

Oznaczenie sprawy: **18/2024**

Zapytanie nr 1 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 17, Pozycja 9., Linezolid r-r do wl dożył 2mg/ml 300ml. X 10butelek: Czy Zamawiający dopuści preparat Linezolid 2mg/ml 300ml pakowany w worek?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 2 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 18, Pozycja 1., Cefazolina 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 3 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 19, Pozycja 1.,2 Ceftriaxon Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 4 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 19, Pozycja 4., Cefuroxym 1,5g do podawania od 1-go miesiąca życia: Czy Zamawiający wymaga aby lek Cefuroxime inj. 1,5g miał trwałość po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 5 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 27, Pozycja 3., Hydrocortisonum 100mg x 5amp.+ 5amp. rozp.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 27 poz. 3 Hydrocortison 100 mg, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań / infuzji w op. a 1 fiołka 10 ml w ilości 1450 fiołek pod warunkiem dostarczenia i wliczenia w cenę oferty równoważnej ilości odpowiedniego rozpuszczalnika.

Nazwę oferowanego rozpuszczalnika i odpowiednie dane należy zawrzeć jako poz. 3a w Pakiecie 27 w celu zapewnienia porównywalności ofert.

Zapytanie nr 6 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 32, Pozycja 2., Lignocainum 2% 20mg/ml a 20ml x 5amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt lidokainy pakowany po 5 fiołek?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 7 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 32, Pozycja 13., Potassium chloride 15% 20ml ampułka bezigłowa x 20amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiołek ?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza op. a 10 fiołek, pozostałe parametry bez zmian.

Zapytanie nr 8 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 33, Pozycja 1., Furosemid 0,02/2mlx50amp. Wymagana stabilność 24 godz. w temp. 25°C.: Czy zamawiający wyrazi zgodę na lek z deklaracją producenta, dotyczącą stabilności 24 h po rozcieńczeniu będący w trakcie procesu zmian Chpl w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 9 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 33, Pozycja 4., Metronidazolium 0,5% 100 ml r-r do infuzji i/lub wlewów x 40 butelek z portami nie wymagającymi dezynfekcji (Zapis potwierdzony w CHPL): Czy Zamawiający dopuści Metronidazol 0,5% 100 ml pakowany po 40 pojemników polietylenowych ?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 10 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 53, Pozycja 47., Lignocainum 2% 20mg/ml 2ml x 10amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalne oraz w posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu w bólach neuropatycznych?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zapytanie nr 11 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet 62, Pozycja 1., Ceftazidimum pr. do przygotow r-ru do wstrzyknięć: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 12 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 2

Czy zamawiający, celem maksymalizacji bezpieczeństwa stosowania preparatów zawierających dobutaminę dla pacjentów z niewydolnością serca, wymaga aby preparat miał formę liofilizatu lub proszku do sporządzania roztworu do infuzji. Obydwie formy są najczystszyimi postaciami farmaceutycznymi, bez konserwantów, które mogą wywoływać reakcje uczuleniowe oraz ciężkie napady astmy u osób uczulonych?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 13 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy, Pakiet nr 2

Czy zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo stosowania preparatów zawierających dobutaminę, wymaga aby oferowane preparaty nie zawierały Pirosiarczynu Sodu. Pirosiarczyn sodu jest związkem bardzo reaktywnym, katabolizującym podawaną równocześnie Tiaminę, może powodować ciężkie reakcje nadwrażliwości i skurcz oskrzeli, ponadto znana jest niezgodność pirosiarczynu sodu z chloramfenikolem, cisplatiną.

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 14 – dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz cenowy.

Pakiet nr 31 Anestezjologia: pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga sterylnych ampulek w sterylnych blistrach?

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie ale nie wymaga.

Kierownik Zamawiającego
Wojciech Łuczaj