

Grudziądz, dnia 01.09.2020 r.

Regionalny Szpital Specjalistyczny
im. dr. Władysława Biegańskiego
ul. dr. Ludwika Rydygiera 15/17
86-300 Grudziądz
NIP 876-20-08-352, Regon 870298738

Do wszystkich Wykonawców

ZP-1977/20

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy leków różnych (znak sprawy: Z/39/PN/20).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawy leków różnych (znak sprawy: Z/39/PN/20)**, wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 122 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 122 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 122 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

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

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 122 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C. **Zamawiający wymaga karty charakterystyki i w związku z tym modyfikuje SIWZ w rozdziale VI poprzez dodanie punktu 5. o treści: „Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni**

aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów w celu potwierdzenia, że zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego:

- karta charakterystyki potwierdzająca okres ważności leku po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C – dotyczy zadania 63 pozycja 122 i 123.

Dokument musi być przedstawiony w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

Zapytanie nr 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 10mg/5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 122 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 123 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 123 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 123 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

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

Odpowiedź

Patrz odpowiedź pytanie nr 3.

Zapytanie nr 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 5mg/2,5ml 5 amp. w pakiecie nr 63, poz. 123 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 9:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 62, poz. 108 (Bupivacainum 20 mg/4 ml 5 fiol.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

Zapytanie nr 10:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 63, poz. 98 (Bupivacainum 20 mg/4 ml 5 fiol.) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie informuję, że Zamawiający nie postawił takiego wymogu.

W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego, Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia zmian na formularzu cenowym.

DYREKTOR
Regionalnego Szpitala Specjalistycznego
im. dr. Wł. Biegańskiego w Łodzi

Maciej Hoppe

INSPIRACJA
Kowalewska
Paulina Kowalewska

AGENCIJA
Pieniak