



Grudziądz, dnia 15.12.2022 r.

Do wszystkich Wykonawców

ZP-2133/22

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę leków różnych (znak sprawy: Z/75/PN/22).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę leków różnych (znak sprawy: Z/75/PN/22), wpłynęły zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Zapytanie nr 1

Pakiet 1, Pozycja 34, Midazolamum inj. 1 mg/ml 5 amp.a 5ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 2

Pakiet 1, Pozycja 35, Midazolamum inj. 5 mg/ml 5 amp.a 3ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 3

Pakiet 1, Pozycja 35, Midazolamum inj. 5 mg/ml 5 amp.a 3ml: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 4

Pakiet 1, Pozycja 36, Midazolamum inj. 5 mg/ml 5 amp.10 ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 5

Pakiet 1, Pozycja 36, Midazolamum inj. 5 mg/ml 5 amp.10 ml: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 6

Pakiet 1, Pozycja 46, Cefazolinum inj. 1000 mg 10 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin Ig zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Pismo sporządziła : Paulina Wojtczak, tel. 56 641 3462

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 7

Pakiet 13, Pozycja 6, Bupivacainum amp. 20 mg/4 ml 5 amp.: Czy zamawiający dopuści (.....) w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?*

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ zgodnie z zakresem zapytania Wykonawcy. W załączeniu Załącznik nr 2 do SWZ po modyfikacji.

Zapytanie nr 8

Pakiet 13, Pozycja 6, Bupivacainum amp. 20 mg/4 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby (.....) była roztworem hiperbarycznym?*

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 9

Pakiet 21, Pozycja 2, Lorazepamum tabl. 1 mg 25 tabl.: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 10

Pakiet 21, Pozycja 2, Lorazepamum tabl. 1 mg 25 tabl.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 11

Pakiet 23, Pozycja 30, Midazolamum inj. 5mg/ml 10 amp. 1 ml: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampulkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 12

Pakiet 23, Pozycja 30, Midazolamum inj. 5mg/ml 10 amp. 1 ml: Czy zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPl miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 13

Pakiet 24, Pozycja 16, Fentanylum inj. 0,1 mg/2 ml 50 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 14

Pakiet 24, Pozycja 17, Fentanylum inj. 0,5 mg/10 ml 50 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 15

Pakiet 24, Pozycja 22, Morphinum inj. 10 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 16

Pakiet 24, Pozycja 22, Morphinum inj. 10 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 17

Pakiet 24, Pozycja 22, Morphinum inj. 10 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ zgodnie z zakresem zapytania Wykonawcy. W załączeniu Załącznik nr 2 do SWZ po modyfikacji.

Zapytanie nr 18

Pakiet 24, Pozycja 23, Morphinum inj. 20 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ zgodnie z zakresem zapytania Wykonawcy. W załączeniu Załącznik nr 2 do SWZ po modyfikacji.

Zapytanie nr 19

Pakiet 24, Pozycja 23, Morphinum inj. 20 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 20

Pakiet 24, Pozycja 23, Morphinum inj. 20 mg/1 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 21

Pakiet 24, Pozycja 24, Morphinum inj. 2 mg/2 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 22

Pakiet 24, Pozycja 24, Morphinum inj. 2 mg/2 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 23

Pakiet 24, Pozycja 24, Morphinum inj. 2 mg/2 ml 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dokonuje modyfikacji Załącznika nr 2 do SWZ zgodnie z zakresem zapytania Wykonawcy. W załączeniu Załącznik nr 2 do SWZ po modyfikacji.

Zapytanie nr 24

Pakiet 37, Pozycja 106, Eesomeprazolom inj. 40 mg 10 fiolek.: Czy zamawiający dopuści Eesomeprazol 40 mg pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ wymaga przeliczenia x 10 fiolek.

Zapytanie nr 25

Pakiet 47, Pozycja 4, Norepinephrinum inj. 4 mg/4 ml 5 amp.: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ wymaga przeliczenia x 5 ampulek.

Zapytanie nr 26

*Pakiet 47, Pozycja 10, PROPOFOLUM ** inj. 200 mg/20 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?*

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 27

Pismo sporządziła : Paulina Wojtczak, tel. 56 641 3462

*Pakiet 47, Pozycja 10, PROPOFOLUM ** inj. 200 mg/20 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?*

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 28

*Pakiet 47, Pozycja 10, PROPOFOLUM ** inj. 200 mg/20 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?*

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 29

*Pakiet 47, Pozycja 10, PROPOFOLUM ** inj. 200 mg/20 ml 5 amp.: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?*

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 30

Pakiet 48, Pozycja 9, Kalium chloratum inj. 3 g/20 ml 10 fiol.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Kalii chloridum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. 150 mg/ml 50 ampulek a 10 ml w ilości 700 opakowań (35000 ampulek)?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 31

Pakiet 48, Pozycja 10, Kalium chloratum inj. 1,5 g/10 ml 50 amp.: Czy zamawiający dopuści do wyceny (.....)10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ wymaga przeliczenia 10 ml x 50 ampulek.

Zapytanie nr 32

Pakiet 48, Pozycja 12, Lidocainum inj. 10mg/ml 10 amp. 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 33

Pakiet 48, Pozycja 12, Lidocainum inj. 10mg/ml 10 amp. 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 34

Pakiet 48, Pozycja 12, Lidocainum inj. 10mg/ml 10 amp. 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 35

Pismo sporządziła : Paulina Wojtczak, tel. 56 641 3462

Pakiet 48, Pozycja 12, Lidocainum inj. 10mg/ml 10 amp. 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpł produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 36

Pakiet 48, Pozycja 13, Lidocainum inj. 200 mg/20 ml 5 fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 37

Pakiet 48, Pozycja 13, Lidocainum inj. 200 mg/20 ml 5 fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 38

Pakiet 48, Pozycja 14, Lidocainum inj. 40 mg/2 ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 39

Pakiet 48, Pozycja 14, Lidocainum inj. 40 mg/2 ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 40

Pakiet 48, Pozycja 14, Lidocainum inj. 40 mg/2 ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 41

Pakiet 48, Pozycja 14, Lidocainum inj. 40 mg/2 ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 42

Pakiet 48, Pozycja 15, Lidocainum inj. 400 mg/20 ml 5 fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 43

Pakiet 48, Pozycja 15, Lidocainum inj. 400 mg/20 ml 5 fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 44

Pakiet 48, Pozycja 15, Lidocainum inj. 400 mg/20 ml 5 fiol.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 45

Pakiet 48, Pozycja 19, Magnesium sulfuricum 20% inj. 20 10 amp.: Pakiet 278, Pozycja 1 Magnesium sulfate 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 46

Pakiet 48, Pozycja 24, Tramadolium inj. 50 mg/1 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 47

Pakiet 48, Pozycja 25, Tramadolium inj. 100 mg/2 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 48

Pakiet 48, Pozycja 26, Metamizolum inj. 1000 mg/2 ml 5 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 49

Pakiet 48, Pozycja 26, Metamizolum inj. 1000 mg/2 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 50

Pakiet 48, Pozycja 26, Metamizolum inj. 1000 mg/2 ml 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ wymaga przeliczenia x 5 ampulek.

Zapytanie nr 51

Pakiet 48, Pozycja 27, Metamizolum inj. 2500 mg/5 ml 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produkt (.....) 2,5g/5ml x 5 amp.?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ wymaga przeliczenia x 5 ampulek.

Zapytanie nr 52

Pakiet 48, Pozycja 27, Metamizolum inj. 2500 mg/5 ml 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 53

Pakiet 48, Pozycja 27, Metamizolum inj. 2500 mg/5 ml 5 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że nie postawił takiego wymogu w SWZ. Zamawiający informuje, że wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami SWZ i nie przewiduje modyfikacji w tym zakresie.

Zapytanie nr 54

Pakiet 48, Pozycja 27, Metamizolum inj. 2500 mg/5 ml 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający wyjaśnia, że w formularzu cenowym stanowiącym Załącznik nr 2 do SWZ wymaga przeliczenia x 5 ampulek.

Zapytanie nr 55

Pakiet 48, Pozycja 30, VITAMINUM C inj. 500 mg/5 ml 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że dopuści zaferowanie produktu leczniczego pakowanego po 5 ampulek – **z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości.**

Zapytanie nr 56

Pakiet 48, Pozycja 30, VITAMINUM C inj. 500 mg/5 ml 10 amp.: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt (.....) 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że udzielił odpowiedzi w zapytaniu nr 55.

MODYFIKACJA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 137 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm.) Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę leków różnych** (znak sprawy: Z/75/PN/22), **w następującym zakresie:**

- w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – wykreśla się treść Załącznika nr 2 do SWZ zastępując nową treścią Załącznika nr 2 do SWZ po modyfikacji jak w załączeniu – w zakresie zadania nr 13, 24.

Powyższa modyfikacja SWZ stanowi jej integralną część. Pozostała treść postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) pozostaje bez zmian.

Pismo sporządziła : Paulina Wojtczak, tel. 56 641 3462

Wykonawca przy składaniu oferty powinien uwzględnić powyższą modyfikację poprzez:

- złożenie wypełnionego dokumentu po modyfikacji

lub

- naniesienie poprawek w ramach powyższej modyfikacji poprzez skreślenie i wpisanie właściwej treści lub dopisanie zmodyfikowanego opisu.