



Grudziądz, dnia 07.11.2024 r.

ZP- 2744/24

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy leków i wyrobów medycznych na okres 24 m-cy (znak sprawy: Z/79/PN/24).

Informuję, działając w oparciu o treść art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2024 r., poz. 1320 ze zm.), że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na „**dostawy leków i wyrobów medycznych na okres 24 m-cy**” (znak sprawy **Z/79/PN/24**) wpłynęły zapytania do postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia o następującej treści:

Pytania do postępowania Z/79/PN/24:

Zapytanie nr 1:

Pakiet 1, Pozycja 30, Omeprazolom inj. 40 mg 10 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 2:

Pakiet 1, Pozycja 57, 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. 25°C?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.





Zapytanie nr 3:

Pakiet 1, Pozycja 58, 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 informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 4:

Pakiet 1, Pozycja 68, Cefazolinum inj. 1000 mg 10 fioł.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicyliny), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce β - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes), w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus i w leczeniu zakażenia dróg żółciowych wywołanego przez Escherichia coli?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 5:

Pakiet 1, Pozycja 68, Cefazolinum inj. 1000 mg 10 fioł.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia dróg żółciowych, wywołanego przez Escherichia coli?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.





Zapytanie nr 6:

Pakiet 1, Pozycja 68, Cefazolinum inj. 1000 mg 10 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 7:

Pakiet 1, Pozycja 68, Cefazolinum inj. 1000 mg 10 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce β - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes)?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 8:

Pakiet 1, Pozycja 68, Cefazolinum inj. 1000 mg 10 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.





Zapytanie nr 9:

Pakiet 2, Pozycja 8, Hydrocortisonum inj. 100 mg 5 fioł.: 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?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaferowanie produktu pakowanego inaczej z odpowiednim przeliczeniem. Jeżeli w wyniku przeliczenia nie otrzymujemy pełnych opakowań dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Stosowne zmiany należy nanieść na formularz cenowy.

Zapytanie nr 10:

Pakiet 2, Pozycja 8, Hydrocortisonum inj. 100 mg 5 fioł.: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany Hydrocortison 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: - zastosowanie profilaktyczne: choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy, osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii) - zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne - choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) - choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 11:

Pakiet 2, Pozycja 8, Hydrocortisonum inj. 100 mg 5 fioł.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka 10 ml, bez rozpuszczalnika (wody do wstrzykiwań), która jest powszechnie dostępna i stosowana w szpitalach do przygotowywania m.in. antybiotyków, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Wyrażenie zgody spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala.





Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ tj. proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik.

Zapytanie nr 12:

Pakiet 2, Pozycja 28, Lidocaini hydrochloridum 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 informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 13:

Pakiet 2, Pozycja 28, Lidocaini hydrochloridum 10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Odpowiedź

W odpowiedzi na powyższe zapytanie Zamawiający informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.

Zapytanie nr 14:

Pakiet 2, Pozycja 28, Lidocaini hydrochloridum 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 informuje, że nie przewiduje zmian we wnioskowanym zakresie i pozostaje przy zapisach określonych w SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnego z wymaganiami określonymi w SWZ.