

Znak: ZOZ.V.010/DZP/82/20

Sucha Beskidzka dnia 15.12.2020r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę leków oraz innych produktów dla Apteki Szpitalnej w ZOZ Sucha Beskidzka – znak sprawy ZOZ.V.010/DZP/82/20.

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Suchoj Beskidzkiej odpowiada na poniższe pytania:

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate amp. 25 mg/2.5 ml x 5w pakiecie 4 poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Nie

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate amp. 50 mg/5 ml x 5w pakiecie 4 poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odp.: Nie

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp.: Nie

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza obydwa.

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza obydwa.

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 10 mg/5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5 mg/2 .5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5 mg/2 .5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza obydwa.

9) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5 mg/2 .5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

• 5 do 25 °C czy też

• 2-8°C oraz 25°C?

Odp.: Zamawiający dopuszcza obydwa.

10) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp. 5 mg/2 .5 ml x 5 w pakiecie 4 poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

11) Czy Zamawiający w pakiecie 13 poz. 1 (Bupivacainum amp. 0,5 % 4 ml x 5 spinal heavy pakowane jałowo) 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).

Odp.: Tak.

Z poważaniem:


mgr Janina Steczek


mgr Sabina Steczek

Kierownik
Działu Usług Publicznych

mgr Sabina Steczek