



Poznań, dnia 13.11.2023r.

Oznaczenie sprawy: PN - 114/23

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę produktów leczniczych**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 6

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

Zapytania nr 1

1. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 1 dopuści opakowanie typu ampułka?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowanie leku w opakowaniu typu ampułka, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w pakiecie 14 pozycja 1 produkt noradrenaline nie wymagał przechowywania w lodówce i był pozbawiony pirosiarczynu sodu, ponieważ wymieniona substancja może powodować reakcje alergiczne, skurcz oskrzeli zarówno u dzieci jak i dorosłych pacjentów?

Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaoferowanie leku o proponowanych parametrach, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków specyfikacji.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 32 pozycja 1 dopuści opakowanie typu KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaoferowanie leku w opakowaniu typu KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości do dwóch miejsc po przecinku, z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

4. Czy Zamawiający w pakiecie 32 pozycja 3 dopuści opakowanie typu KabiPack x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaoferowanie leku w opakowaniu typu KabiPack x 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości do dwóch miejsc po przecinku, z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

5. Czy Zamawiający w pakiecie 37 pozycja 1 dopuści opakowanie typu KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaoferowanie leku w opakowaniu typu KabiPack x 40 sztuk w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości do dwóch miejsc po przecinku, z zachowaniem pozostałych warunków SWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga w pak.21.poz.1, aby produkt Vitalipid N Infant był dodawany do worków trzykomorowych Fresenius Kabi i posiadał potwierdzoną badaniami stabilność umożliwiającą przygotowanie kompletnej mieszaniny żywieniowej stabilnej minimum na 7 dni w ten sposób, że 6 dni w temperaturze 2-8°C, a następnie 24h godziny w temperaturze 20°C-25°C?

Preparat powinien posiadać przebadaną stabilność z dodatkami stosowanymi do żywienia pozajelitowego zarejestrowanymi w Polsce wraz z potwierdzeniem prawa wykonawcy do posługiwania się tymi badaniami.



CERTYFIKAT 2019/26





Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaoferowanie leku o proponowanych parametrach, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków specyfikacji.

7. Czy Zamawiający wymaga w pak.22.poz.1,2,3 aby produkt Soluvit, Peditrace, Glycophos były dodawane do worków trzykomorowych Fresenius Kabi i posiadał potwierdzoną badaniami stabilność umożliwiającą przygotowanie kompletnej mieszaniny żywieniowej stabilnej minimum na 7 dni w ten sposób, że 6 dni w temperaturze 2-8°C, a następnie 24h godziny w temperaturze 20°C-25°C?

Preparat powinien posiadać przebadaną stabilność z dodatkami stosowanymi do żywienia pozajelitowego zarejestrowanymi w Polsce wraz z potwierdzeniem prawa wykonawcy do posługiwania się tymi badaniami.

Odp: zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaoferowanie leku w pozycjach 1, 2 i 3. o proponowanych parametrach, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków specyfikacji.

8. Dotyczy umowy, § 9 ustęp 1 punkt c) i ustęp 2 punkt a): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odp: Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

Zapytania nr 3

1. Pakiet 1, Pozycja 53., Midazolam 5mg/ml roztwór do wstrzykiwań op. 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 ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego o proponowanych parametrach, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów specyfikacji.

2. Pakiet 13, Pozycja 1., Omeprazol 40mg proszek do sporz. roztworu do infuzji op. 1 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?

Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego o proponowanych parametrach, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów specyfikacji.

3. Pakiet 27, Pozycja 1., Fentanyl 0,05mg/ml roztwór do wstrzykiwań i wlewów do podaży zarówno dożylniej, domięśniowej i dokanałowej, wskazanie potwierdzone zapisem w ChPL, stosowany w analgezji zewnątrzoponowej i podpajęczynówkowo op. 50 amp. 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odp: Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 5, Pozycja 1., Lidokaina 1% 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań op. 5 fiol. 20ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania produktu leczniczego o proponowanych parametrach, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów specyfikacji.

5. Pakiet 5, Pozycja 1., Lidokaina 1% 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań op. 5 fiol. 20ml: 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?





Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaferowania produktu leczniczego o proponowanych parametrach, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów specyfikacji.

6. Pakiet 5, Pozycja 1., Lidokaina 1% 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań op. 5 fiol. 20ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odp: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaferowania produktu leczniczego o proponowanych parametrach, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów specyfikacji.

7. Pakiet 7, Pozycja 1., Piperacylina z tazobaktamem 4,5g (4g piperacyliny + 500mg tazobaktamu) proszek do przygotowania roztworu do wstrzykiwań i infuzji. Wymagana trwałość leku po rozpuszczeniu 24h. op. 10 fiol.: Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy Piperacilin + Tazobactam 4g +0,5g w opakowaniu x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaferowanie leku w opakowaniu x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków specyfikacji.

8. Pakiet 7, Pozycja 3., Linezolid 600mg/300ml roztwór do infuzji op. 10 but. 300ml: Czy Zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zaferowanie leku w opakowaniu x 1 z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków specyfikacji.

Zapytania nr 3

Czy zamawiający w części nr. 45 pozycja 1 i 1A dopuści jedyny zarejestrowany i dopuszczony do obrotu Metylenblau - Błękit Metylenowy na Polskim rynku o nazwie handlowej ProveDye 10 mg w 2 ml x 5 ampułek Stosowany w chirurgii jako kontrast zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego - wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych (SLN) w chirurgii onkologicznej.

Wizualizacja wartowniczych węzłów chłonnych w czerniaku,

Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych w raku endometrium lub szyjki macicy

Wizualizacja węzłów chłonnych wartowniczych w raku piersi

Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza w części nr 45 pozycja 1 proponowany wyrób, pozostałe parametry zgodnie ze specyfikacją.

