

Konin, 19.08.2021 r.

WSZ-EP-18/ 665/2021

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania****Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa leków”, nr sprawy WSZ-EP-18/2021****Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 17**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm. – zwanej dalej „Ustawą Pzp.”) Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

1. Czy, w pakiecie 23 pozycja 2 i 1 zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

2. Czy zamawiający, w pakiecie 23 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g w pakiecie 23 pozycja 2 wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

3. Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 w pakiecie 23 pozycja 1 i 2 zgodnie ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej:

-0,9% w/v roztwór chlorku sodu

-5% roztwór glukozy do wstrzykiwań

-0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

-5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań

- 5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań
- 10% roztwór glukozy do wstrzykiwań
- 10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań
- roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań
- mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6)
- wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 126 pozycja 1, aby zaofertowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 126 i 210 pozycja 1 i 1, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

6. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 125 pozycja 1,2,3, 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?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

7. Czy zamawiający, w pakiecie 125 pozycja 1,2,3 wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 269, pozycja 1, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza powyższe, zgodnie z SWZ.

9. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 302, 303 i 309 pozycja 2,1,1,2 (Metamizolum natricum inj.1 g / 2 ml x 5 amp) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, *Tramadol hydrochloricum*, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?

Odpowiedź Zamawiającego: W pakiecie numer 302 i 303 Zamawiający nie określa powyższego, w pakiecie numer 309 zgodnie z SWZ.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 310 pozycja 1 i 2 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie określa powyższego, zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.