

Piekary Śląskie, dn. 06.06.2024 r.

DZP - 5/2024

**Wyjaśnienia treści SWZ
do wszystkich zainteresowanych**

**dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę leków**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej.

1. Pakiet 14 poz. 10

Czy zamawiający dopuści produkt o zawartości tłuszczu 51g? Pozostałe parametry bez zmian

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 2 pozycja 68

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli 150 opak x 40 szt czy 150 sztuk ?

Odp.: Zamawiający ma na myśli 150 op. x 40 szt.

3. Pakiet 2 pozycja 57

Czy zamawiający dopuści bezpieczne opakowanie KabiPac z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet 2 pozycja 84

Czy Zamawiający dopuści produkt w ampułkach ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet 3 pozycja 16

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 3, pozycja nr 16, (Etomidatum), preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsm/l, który

podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych, dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy, i nie wymaga przed podaniem premedykacji miejscowej lidokainą celem zmniejszenia efektu bólowego?.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. Pakiet 14 pozycja 3

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 14, pozycja nr 3, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako wskaźnika hipoksji tkankowej (stopnia niedotlenienia tkanek)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7. Pakiet 14 pozycja 9

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 14 pozycja nr 9, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, izojonowego zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

8. Pakiet 14 pozycja 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 14, pozycja nr 10, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową zawierającą średniołańcuchowe kw. tłuszczowe, długołańcuchowe kw. tłuszczowe, w stosunku 50:50, elektrolity z wapniem i cynkiem, o zawartości azotu 5,7g, białko: 40,0 g, tłuszcze: 50,0 g, węglowodany 80,0g, energia całkowita 955 kcal, do podaży obwodowej - osmolarność 840 mOsm/l, pojemności 1250ml?.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

9. Pakiet 14 pozycja 10

Ze względu na fakt, dużego problemu w żywieniu pozajelitowym pacjentów z wysoką glikemią i powikłaniami jakie generuje wysoki poziom glukozy u tych pacjentów, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie nr 14, pozycja nr 10, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podaży obwodowej i centralnej, o niskiej zawartością glukozy, w granicach 60,0g - 64,0g w 1000ml mieszaniny żywieniowej (po aktywacji worka)?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

10. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 poz. 111 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 111 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w Pakiecie nr 10 poz.111 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

11. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 poz. 135 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Wszystkie występujące na rynku probiotyki w formie kropli są zarejestrowane jako suplementy diety. Czy ze względu na brak istnienia kropli probiotycznych, które nie są suplementem diety, zamawiający dopuści produkt o statusie suplementu diety w Pakiecie nr 10 poz. 135?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

12. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 poz. 136 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 136 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, preparat nie jest zarejestrowany jako lek.

5. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 136 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, preparat nie jest zarejestrowany jako lek.

6. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 136 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactobacillus rhamnosus GG* w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, preparat nie jest zarejestrowany jako lek.

13. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 poz. 230 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 230 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, preparat nie jest zarejestrowany jako lek.

14. Pakiet nr 18 poz. 5

W związku z brakiem dostępności diety Nutrison Advanced Peptisorb w opakowaniu 1000 ml, prosimy Zamawiającego o zgodę na odpowiednie przeliczenie diety w formacie 500 ml, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Pakiet nr 16

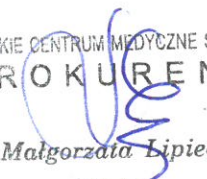
Wykonawca zwraca się z prośbą o udzielenie informacji, czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z produktem leczniczym parowników kompatybilnych ze sprzętem anestezyjologicznym będącym na wyposażeniu szpitala? Jeśli tak to proszę o podanie ilości parowników oraz informacje dotyczącą modeli aparatów do znieczulenia. Wykonawca zwraca się również z pytaniem czy Zamawiający dopuść produkt leczniczy Sevofluran w butelce ze zintegrowaną końcówką z systemem napełniania dragerfill?

Odp.: Zamawiający posiada dwa modele aparatów do znieczuleń: Drager Fill (1 szt.) i Quick Fill (5 szt.), Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z produktem kompatybilnych parowników w ilościach j.w. Zamawiający dopuszcza produkt Sevofluran w butelce ze zintegrowaną końcówką z systemem napełniania dragerfill tylko w pozycji nr 2.

Z poważaniem

PIEKARSKIE CENTRUM MEDYCZNE Sp. z o.o.
PREZES ZARZĄDU

mgr Małgorzata Smoleń

PIEKARSKIE CENTRUM MEDYCZNE SP. Z O.O.
PROKURENT

Małgorzata Lipiec