

Uczestnicy postępowania

dotyczy: **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. Dostawa leków I (+ płyny infuzyjne +szczepionki + receptura + inne) – znak sprawy: PN 04/24.**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 1605 z późn. zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Pakiet 15, Pozycja 11, LORAZEPAM DRAŻETKI 1mg x 25 oraz Pozycja 12, LORAZEPAM DRAŻETKI 2,5 mg x 25: Czy Zamawiający dopuści lek w postaci tabletek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

Pakiet 15, Pozycja 11, LORAZEPAM DRAŻETKI 1mg x 25 oraz Pozycja 12 LORAZEPAM 2,5 mg x 25: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3:

Pakiet 15, Pozycja 11, LORAZEPAM DRAŻETKI 1,0 MG x 25 oraz Pozycja 12, LORAZEPAM 2,5 mg x 25 : Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4:

Pakiet 17, Pozycja 8, FENTANYL AMP 0,1mg/ 2ml x 50 oraz Pozycja 9 FENTANYL AMP 0,1MG/10ML: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowany w pakiecie 17 poz. 8 i poz. 9 Fentanyl mógł być podawany co najmniej dożylnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5:

Pakiet 17, Pozycja 15, MORPHINE SULFATE AMP 20 mg/1 ml x 10 oraz Pozycja 16 MORPHINE SULFATE AMP 10MG/1ML X10: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowana w pakiecie 17 poz. 15 i poz. 16 Morfina miała w ChPL opisane dawkowanie u dzieci, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6:

Pakiet 17, Pozycja 19, MIDAZOLAM AMP 5mg/1ml x 10 oraz Pozycja 20, MIDAZOLAM AMP 50mg/10ml x 10: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25 stopni C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7:

Pakiet 20, Pozycja 7, BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE FIOL 5MG/ML A 20ML x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowana w pakiecie 20 poz. 7 Bupivacainę można było mieszać w jednej strzykawce z siarczanem morfiny i fentanylem, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8:

Pakiet 21, Pozycja 2, METAMIZOLUM NATRICUM MONOHYDRICUM AMP 1000MG/2ML x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9:

Pakiet 28, Pozycja 1, CALCIUM CHLORIDE AMP 67mg/ml a 10ML x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowane w pakiecie 28 poz. 1 Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość co najmniej przez 12 godzin w temperaturze 15°C-25°C, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10:

Pakiet 28, Pozycja 1, CALCIUM CHLORIDE AMP 67mg/ml a 10ML x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w pakiecie 28 poz. 1 calcium chloride miało w ChPL opisane stosowane u dzieci, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11:

Pakiet 29, Pozycja 2, POTASSIUM CHLORIDE AMP (15%) 150MG/ML A 10ML x 20: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12:

Pakiet 31, Pozycja 2, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE FIOŁKI* 20MG/ML A 20ML x 5: 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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowana w pakiecie 31 poz 2 Lidocaina posiadała w ChPL 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, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13:

Pakiet 35, Pozycja 4, ESOMEPRAZOLE AMP 40MG x: Czy Zamawiający dopuści Esomeprazol 40 mg pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14:

Pakiet 35, Pozycja 7, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE AMP 20MG/ML A 2ML x 10 oraz Pozycja 8, LIDOCAINE HYDROCHLORIDE FIOŁKI* 10MG/ML A 2 ML x 10: 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 CHPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowana w pakiecie 35 poz. 7 i poz. 8 Lidocaina posiadała w ChPL 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, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15:

Pakiet 35, Pozycja 11, OMEPRAZOLE FIOLE 40MG x 1: 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16:

Pakiet 35, Pozycja 13, TRAMADOL AMP 50 MG/1 ML x 5 oraz Pozycja 14, TRAMADOL AMP 100 MG/2 ML x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum naticum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17:

Dotyczy pak. 22 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Fibryga, 1 g, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz,inf., 1 g?

Każde tekturowe pudełko zawiera:

- 1 g ludzkiego fibrynogenu w butelce o pojemności 100 ml z bezbarwnego szkła (typu II) zamkniętej korkiem z gumy bromobutyłowej i aluminiowym odrywaniem wieczkiem.
- 50 ml rozpuszczalnika (woda do wstrzykiwań) w fiolce o pojemności 50 ml z bezbarwnego szkła (typu II), zamkniętej korkiem z gumy halobutyłowej i aluminiowym odrywaniem wieczkiem.
- 1 urządzenie do rekonstytucji Octajet.
- 1 filtr cząstek stałych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18:

Dotyczy pak. 22 poz.13

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Octaplex,500jm,prosz,rozp.ds.rozt.d/inf,1fiol+rozp.20ml+2igły?

Nazwa substancji czynnej ; Zawartość w fiolce 20 ml(j.m.)

Ludzki II czynnik krzepnięcia krwi 280–760

Ludzki VII czynnik krzepnięcia krwi 180–480

Ludzki IX czynnik krzepnięcia krwi 500

Ludzki X czynnik krzepnięcia krwi 360–600

Białko C 260–620

Białko S 240–640

Jedno opakowanie zawiera:

- Fiolkę z proszkiem (szkło typu I) z korkiem (guma halobutyłowa) i aluminiowym wieczkiem typu flip-off.
- Fiolkę z 20 ml wody do wstrzykiwań (szkło typu I lub typu II) z korkiem (guma halobutyłowa) i aluminiowym wieczkiem typu flip-off.
- 1 zestaw do transferu Nextaro®

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, reszta zapisów zgodnie z SWZ.

Sporządziła: *Ewa Nowakowska*.