

Czarnków, dnia 29.10.2019r.

ZP/PN/9/2019

Dotyczy : przetargu nieograniczonego na **Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych** opublikowanego w Dzienniku Urzędowym UE z dnia 30.09.2019r 2019/S 188-456848.

Zamieszczono na stronie internetowej Szpitala : www.szpital.czarnkow.pl

Do Zamawiającego w toku postępowania złożono następujące zapytania:

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 35 i 36 aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 35 i 36 produkt leczniczy metamizole op.10 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 4 pozycja 16 zaferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu.

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 pozycja 16 produkt Kalium Chloratum w opakowaniu 20 ampułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 53 Ciprofloxacyn w opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji po 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

6. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 57 dopuści Paracetamol w opakowaniu typu fiolka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

7. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 70 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożyłnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.

8. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 5 pozycja 72prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwi podawanie dożylny propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.

9. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 5 pozycja 72 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.

10. Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycja 71 dopuści Ceftazidime 2000mg/50ml w butelce szklanej X 10 szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.

11. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 17 pozycja 7 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.

12. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 pozycja 11 Levofloxacin opakowania 250mg/50ml X10 szt z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

13. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 17 pozycja 13 aby produkt leczniczy Piperacilin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

14. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 1 pozycja 91 aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.

15. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 8 pozycja 27 aby produkt leczniczy Piperacilin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie
16. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 15 pozycja 12 i 25 potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.
17. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 pozycja 12 i 25 Clindamycin w opakowaniu typu ampułka?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie
18. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 12 pozycja 14 płyn wieloelektrolitowy dla pacjentów pediatrycznych zawierający glukozę?
Odpowiedź: Zamawiający nie stawia powyższego wymogu, dopuszczając rozwiązanie.
19. Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 19 miał na myśli Kabiven 2053ml ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie
20. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycja 3 Geloplasma 500ml w opakowaniu typu freeflex X 20szt?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie
21. Czy Zamawiający w pakiecie 12 pozycja 16 i 17 miał na myśli Optilyte 250ml i 500ml?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego rozwiązania.
22. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 pozycji 28 worki 3-komorowe w opakowaniu zbiorczym 6 sztuk?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie
23. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12, w pozycjach 29-32, worki 3-komorowe w opakowaniu zbiorczym 4 sztuki?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

W związku z powyższymi odpowiedziami na pytania nie zostaje zmieniona data składania i otwarcia ofert.

W składanych ofertach prosimy o uwzględnienie treści odpowiedzi.

p.o. DYREKTOR
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Czarnkowie
dr n. med. Blazej Ciesielczyk

