

DD 1070/2020

Lubań, 03.11.2020r.

### Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

#### dotyczy: Dostawy leków ZP/02/2020

Zamawiający, działając zgodnie z art.38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27 ze zm.), przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

#### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 ampułek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leków różne 6, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.**

#### Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 ampułek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leków różne 6, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności wynoszącego 24 miesiące.**

#### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 ampułek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leków różne 6, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C.**

#### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 ampułek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leków różne 6, poz. 3 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.**

#### Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 ampułek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leków różne 6, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.**

#### Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 ampulek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leki różne 6, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności wynoszącego 24 miesiące.**

#### Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 ampulek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leki różne 6, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: • 5 do 25 °C czy też • 2-8°C oraz 25°C?

**Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze: 5 do 25 °C.**

#### Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 ampulek roztwór do wstrzyk./infuzji w części nr 6. Leki różne 6, poz. 4 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml.**

#### Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w części nr 17. Leki różne 17, poz. 31 (Bupivacaine Spinal Heavy 0,5 % 0,02g/4ml x 5 amp.) wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaofiarowania produktu pakowanego w jałowe blistry.**

**PREZES ZARZĄDU**

**KRZYSZTOF KONOPKA**