Nowe Miasto Lubawskie, dnia 5 grudnia 2019 roku

## L.dz.SZP/ZP/4290/2019

 **Wszyscy Wykonawcy**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów farmaceutycznych (postępowanie nr 13/PN/2019)**

W związku z wpłynięciem od Wykonawców zapytań Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

**Pyt.1**

grupa 17 pozycja 35

Czy Zamawiający w pozycji 35 grupa 17 dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odp.** Nie.

**Pyt.2**

grupa 25 pozycja 134

Czy Zamawiający w pozycji 134 grupa 25 do postępowania opatrunek hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 134 z grupy 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Link do filmu instruktażowego poniżej: https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4 Prezentacja: https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTioI Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odp.** Wykonawca nie załączył żadnych informacji o produkcie. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pyt.3**

Czy Zamawiający wymaga by w Grupie 29 Paracetamol 0,5g można było stosować u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg?

**Odp.** Nie wymaga.

**Pyt.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by w Grupie 6 Ceftazidime wykazywał chemiczną i fizyczną stabilność przez 6 godzin w temperaturze 25°C i przez 12 godzin w temperaturze 5°C po rozpuszczeniu w wodzie do wstrzykiwań, 1% roztworze lidokainy, 0,9% roztworze chlorku sodu, roztworze Ringera z mleczanami i 10% roztworze glukozy?

**Odp.** Dopuszcza.

**Pyt.5**

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 34 pozycja 1,2 (Metamizol ), zgodnie z ChPL produktu, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram (Tramadol) przed podaniem pacjentowi?

**Odp.** Tak.

**Pyt.6**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL produktu, Tramadol w grupie 17 pozycja 122,123 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

**Odp.** Wymaga z Metamizolem.

**Pyt.7**

Czy zamawiający dopuści w gr. 17 poz. 140, 141, 142 Nebbud 0,25MG/2ML, 0,5MG/2ML, 0,001G/2ML w postaci ampułek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odp.** Tak.

**Pyt.8**

Pakiet 6 - Czy Zamawiający dopuści produkt Ceftazydym, który po rozpuszczeniu zachowuje trwałość przez 12 godz. w temp. 5 C

**Odp.** Tak.

**Pyt.9**

Pakiet 8 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu fiolka?

**Odp.** Tak.

**Pyt.10**

Pakiet 9 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga 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?

**Odp.** Nie wymaga.

**Pyt.11**

Pakiet 11 - Czy Zamawiający dopuści opakowania z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

**Odp.** Tak.

**Pyt.12**

Pakiet 11 - Czy Zamawiający dopuści opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

**Odp.** Tak.

**Pyt.13**

Pakiet 13 poz. 18,19 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu KabiPack lub Kabiclear?

**Odp.** Nie.

**Pyt.14**

Pakiet 17 poz. 36 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

**Odp.** Tak.

**Pyt.15**

Pakiet 17 poz. 45,46,47,48 - Czy Zamawiający dopuści ampułki wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?

**Odp.** Tak.

**Pyt.16**

Pakiet 17 poz. 91 - Czy zamawiający wymaga określonej w ChPL stabilność po rozcieńczeniu 24 godziny?

**Odp.** Nie wymaga.

**Pyt.17**

Pakiet 17 poz. 104 - Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i nie wymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

**Odp.** Tak.

**Pyt.18**

Pakiet 18 poz. 33 - Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

**Odp.** Nie.

**Pyt.19**

Pakiet 29 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL?

**Odp.** Nie wymaga.

**Pyt.20**

Pakiet 32 - Czy Zamawiający dopuści produktu leczniczy propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana? Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

**Odp.** Tak.

**Pyt.21**

Pakiet 32 - Czy Zamawiający wymaga prod. leczn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylne 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.

**Odp.** Nie wymaga.

**Pyt.22**

Pakiet 32 - Czy Zamawiający wymaga, 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?

**Odp.** Nie wymaga.

**Pyt.23**

Pakiet 33 - Czy Zamawiający dopuści opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odp.** Tak.

**Pyt.24**

Pakiet 16 poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

**Odp.** Tak.

**Pyt.25**

Pakiet 16 poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Addamel N zawierającego zestaw 9 pierwiastków śladowych o następującym składzie: Cynk 100 µmol, Miedż 20 µmol, Mangan 5 µmol, Chrom 0,2 µmol, Żelazo 20 µmol, Selen 0,4 µmol, Jod 1,0 µmol, Molibden 0,2 µmol, Fluor 50 µmol w ampułkach 10ml?

**Odp.** Tak.

**Pyt.26**

Pakiet 16 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 2-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości od 1000 do 1500 ml, zawartości azotu od8 do 12 g, energii od 1000 do 1500kcal?

**Odp.** Tak.

**Pyt.27**

Pakiet 16 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości od 1540 do 2053 ml, zawartości azotu od 8,1do 10,8 g, energii od 1400 do 1900kcal?

**Odp.** Tak.

**Pyt.28**

pakiet 16 poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do wkłucia centralnego zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany i elektrolity o objętości od 2053do 2566ml, zawartości azotu od10,8 do 13,5g, energii od 1900 do 2300kcal?

**Odp.** Tak.

**Pyt.29**

Pakiet 34 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający w oparciu o opinie lekarzy praktyków ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu spełniającego wymóg łączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Poltram oraz dodatkowo posiadający możliwość połączenia w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal na podstawie przeprowadzonych badań stabilności, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

**Odp.** Nie.

**Pyt.30**

Pakiet 34 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający w ramach zwiększenia konkurencyjności, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu posiadającego badania stabilności umożliwiające połączenie w jednej strzykawce produktu metamizol z produktem Tramal, co daje pełne spektrum możliwości zastosowania połączeń produktu metamizol ze wszystkimi dostępnymi na rynku preparatami tramadolu?

**Odp.** Nie.

**Pyt.31**

Pakiet 34 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający ze względu na brak uzasadnienia ekonomicznego odstąpi od wymogu łączenia metamizolu z produktem Poltram? Ze względu na światłoczułość metamizolu, w przypadku długotrwałego wlewu, zgodnie ze standardami, należałoby użyć zestawu do infuzji z ciemnego tworzywa, co znacznie podwyższa koszty terapii

**Odp.** Nie.

**Pyt.32**

Pakiet 34 poz. 1 i 2 - Czy zamawiający w związku z tym, że niezbyt często ma zastosowanie połączenie metamizol z tramadolem wyłączy część pakietu 34 pod 1 i 2 do innego pakietu umożliwiając uczestnictwo w przetargu innym podmiotom co przełoży się na lepszą konkurencyjną cenę dla szpitala?

**Odp.** Nie.

**Pyt.33**

Pakiet 35 poz. 1 i 2 - Czy zamawiający miał na myśli opakowanie KabiPack z dwoma niezależnymi portami zabezpieczonymi zatyczkami ze strzałkami, które minimalizują ryzyko pomyłki portu podczas obsługi opakowań?

**Odp.** Tak.

**Pyt.34**

**Pakiet 39 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pozycji 3 Zamawiający miał na myśli wycenę

butli czyli wpisana w pakiecie ilość 300 oraz jednostka miary litry oznacza wycenę 30 butli
 o pojemności 2,8 m³ tj. 84 m³ mieszaniny gazu O2 50% i N2O 50 %.

**Odp.** Tak. Podczas przepisywania danych do formularza cenowego w Grupie 39 poz.3 popełniono błąd, a mianowicie:

**jest:**

3.DINITROGENII OXIDUM +OXYGENIUM 50%+50% BUTLE, ilość 300, j.m./wielkość opakowania L, uwagi BUTLE 10 L GAZ MEDYCZNE SPRĘŻONY

**winno być:**

3.DINITROGENII OXIDUM +OXYGENIUM 50%+50% BUTLE, ilość 30, j.m./wielkość opakowania Butla, uwagi BUTLE o poj.2,8m3 GAZ MEDYCZNE SPRĘŻONY.

Za zaistniałą omyłkę przepraszamy.