

DOZ.240.4.2022

Bydgoszcz, dnia 28 kwietnia 2022 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Dotyczy: postępowania przetargowego na „Sukcesywne dostawy leków na potrzeby Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Bydgoszczy”

Numer ogłoszenia: 2022/BZP 00131573/01; data ogłoszenia: 22.04.2022 r.

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SWZ w niżej wskazanym zakresie:

Pytanie nr 1

Dotyczy Zadanie 1 poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. 100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11 g)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Pakiet 1, Pozycja 48: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum naticum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolum hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50 mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 3

Pakiet 1, Pozycja 48: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet 1, Pozycja 52: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5 g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5

Pakiet 2, Pozycja 6: Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 6

Pakiet 2, Pozycja 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu Plofed 1% emulsja do wstrzykiwań dożylnych 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7

Pakiet 2, Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Lek ma mieć przede wszystkim działanie anestetyku wywołującego utratę przytomności z możliwością szybkiego odwrócenia w/w stanu.

Pytanie nr 8

Pakiet 2, Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9

Pakiet 2, Pozycja 7: Czy Zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiołki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Tak., ponieważ tylko w takich płynach producent zaleca rozpuszczanie.

Pytanie nr 10

Pakiet 2, Pozycja 11: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 11

Pakiet 2, Pozycja 11: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 12

Pakiet 2, Pozycja 11: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 13

Pakiet 2, Pozycja 12: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 14

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż ilość opakowań należy przeliczyć w taki sposób, aby liczba sztuk (tabletek, drażetek, ampułek itd.) była zgodna z załącznikiem nr 2 do SWZ. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa, ilość opakowań należy wycenić zaokrąglając do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź: W związku z tak ogólnie zadanyim pytaniem, Zamawiający nie wyraża zgody. Z pytania nie wynika, których leków pytanie dotyczy.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiolek i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sporządził(a): Anna Mroziak-Gliszczyńska



Województwo
Kujawsko-Pomorskie