

wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48
dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 14.09.2023
EZ/350/88/2023/... 685...

Wg rozdzielnika

Do wszystkich uczestników i zainteresowanych postępowaniem o zamówienie publiczne

Dotyczy: 88/2023 Zakup i dostawa leków

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły pytania do Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), **udziela odpowiedzi** na pytania:

PYTANIE

Czy w Pakiecie 25 poz. 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. Zасыпка o składzie: Talc, Solanum Tuberosum Starch, Allantoin, Zinc Oxide?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

PYTANIE

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 40 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie nr 40 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja 1 opakowanie typu ampułka 4ml x 10?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza op ampułka 4 ml po 10 szt.

PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 pozycja 1 opakowanie typu fiołka 1500mg/20ml x10?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIE

Pakiet 1

Prosimy o doprecyzowanie opisu co do pozycji leku w pakiecie 1.

Ze względu na różne rodzaje opakowań leku Paracetamol o różnym stopniu bezpieczeństwa infuzji i kosztach utylizacji, prosimy o doprecyzowanie; Czy

Zamawiający wymaga ww. pozycji leku do infuzji w opakowaniu: flakon lub butelka z materiału klasy medycznej polietylenu z portami niewymagającym dezynfekcji przy pierwszym użyciu. Opakowania pracującego w systemie zamkniętym, które nie wymaga napowietrzenia w przeciwieństwie do opakowań szklanych.

Paracetamol jest w klasyfikacji leku KLASA 3 – jako leku niebezpiecznego w stosowaniu dla personelu medycznego, dlatego też zgodnie z dyrektywą UE 2022/431 w przypadku dostępności leków w opakowaniach pracujących w systemie zamkniętym zaleca się ich zastosowanie. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (tj. ściany samozapadające się, dwa niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%). Paracetamol nie ma działania bójkowego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

Dodatkowo koszty utylizacji opakowań z polietylenu są znacznie niższe niż opakowań szklanych, co wpływa na całkowity koszt użycia leku i wymaga przeliczenia co do porównania oferty.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt z polietylenu.

PYTANIE

Pakiet 47 poz. 1-8.

Prosimy o doprecyzowanie Czy w tych pozycjach Zamawiający oczekuje Opakowania typu butelka stojąca z dwoma jednakowymi niezależnymi portami sterylnymi przed pierwszym użyciem nie wymagającym dezynfekcji w pojemnościach odpowiednich do opisów pozycji. ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga opakowania typu worki.

PYTANIE

Pakiet 47 poz. 9.

Czy Zamawiający z racji opakowania typu worek wykreśli pozycje nr 9 z pakietu 47 jako odmiennego od określenia opakowania stojącego jak pozostałe pozycje pakietu 47?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga opakowania typu worki.

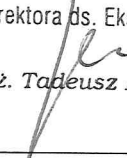
PYTANIE

Pakiet 59 poz. 2

Ze względu na zaprzestanie produkcji leku z pozycji 2 tj. TOBRAMYCIN inj. 240mg i brak dostępności na rynku czy Zamawiający wyrazi zgodę na nie wycenianie tej pozycji?

ODPOWIEDŹ

Tak, jeśli jest zaprzestanie produkcji leku nie należy go wyceniać.

Z poważaniem,
Wielkopolskie Centrum Onkologii
Z-ca Dyrektora ds. Eksploatacyjnych

mgr inż. Tadeusz Krzymański

□ Sporządził: Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia - Sylwia Krzywiak tel. 61/88 50 643, ...644.