



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
UNIWERSYTECKIE CENTRUM STOMATOLOGII W LUBLINIE

20-093 Lublin, ul. Dra Witolda Chodźki 6

tel. +48 (81) 502 17 00

www.ucs.lublin.pl

e-mail: sekretariat@ucs.lublin.pl

NIP: 712-308-47-59

Regon: 060281989

Numer sprawy: UCS/ZP/11/22

Lublin, dnia 12.10.2022r.

**Wykonawcy
ubiegający się o udzielenie zamówienia**

dotyczy: postępowania na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych

Na podstawie **art. 284 ust 2 oraz art. 286 ust 1 ustawy** z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający, którym jest Uniwersyteckie Centrum Stomatologii Lublinie, **odpowiednio wyjaśnia oraz zmienia** treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób następujący:

Pytanie 1

Pakiet 1, Pozycja 2, Lidocainum inj.40mg/2ml 10amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu.

Pytanie 2

Pakiet 1, Pozycja 2, Lidocainum inj.40mg/2ml 10amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pytanie 3

Pakiet 1, Pozycja 2, Lidocainum inj.40mg/2ml 10amp.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Pytanie 4

Pakiet 1, Pozycja 2, Lidocainum inj.40mg/2ml 10amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pytanie 5



Pakiet 1, Pozycja 3, Lidocainum inj. 20mg/2ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu.

Pytanie 6

Pakiet 1, Pozycja 3, Lidocainum inj. 20mg/2ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pytanie 7

Pakiet 1, Pozycja 3, Lidocainum inj. 20mg/2ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

Pytanie 8

Pakiet 1, Pozycja 3, Lidocainum inj. 20mg/2ml 10 amp.: Czy zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z Chpl produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej.

Pytanie 9

Pakiet 1, Pozycja 20, Metronidazolum inj. 5mg/ml, op. 100ml flakon z tworzywa, stojący: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji.

Pytanie 10

Pakiet 1, Pozycja 20, Metronidazolum inj. 5mg/ml, op. 100ml flakon z tworzywa, stojący: Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, zgodnie z zapisami SWZ rozdział XVI ust. 5

Pytanie 11

Pakiet 1, Pozycja 22, Metamizolum natrium inj. 1g/2 ml, op. 5 amp. po 2 ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natrium 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?



Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego.

Pytanie 12

Pakiet 1, Pozycja 22, Metamizolum natricum inj. 1g/2 ml, op. 5 amp. po 2 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi.

Pytanie 13

Pakiet 1, Pozycja 56, Vitaminum C inj. 100mg/ml, op. 10 amp. po 5 ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem, zgodnie z zapisami SWZ rozdział XVI ust. 5.

Pytanie 14

Pakiet 1, Pozycja 56, Vitaminum C inj. 100mg/ml, op. 10 amp. po 5 ml: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Pakiet 1, Pozycja 59, Propofolum emulsja MCT/LCT do iniekcji 10 mg/ml, op. 5 amp. po 20 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.

Pytanie 16

Pakiet 1, Pozycja 59, Propofolum emulsja MCT/LCT do iniekcji 10 mg/ml, op. 5 amp. po 20 ml: 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: Tak, Zamawiający 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.

Pytanie 17

Pakiet 1, Pozycja 59, Propofolum emulsja MCT/LCT do iniekcji 10 mg/ml, op. 5 amp. po 20 ml: Czy zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, 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, Zamawiający wymaga, aby Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
UNIWERSYTECKIE CENTRUM STOMATOLOGII W LUBLINIE

20-093 Lublin, ul. Dra Witolda Chodźki 6

tel. +48 (81) 502 17 00

www.uks.lublin.pl

e-mail: sekretariat@uks.lublin.pl

NIP: 712-308-47-59

Regon: 060281989

stabilność w.w. mieszaniny przez 12h co zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta.

Pytanie 18

Do treści §4 ust.4 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek co najmniej 75% okresu ważności nadanego przez producenta dla zamówionych towarów? Wskazujemy, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o rezygnację z zapisu dot. możliwości zwrotu produktów z terminem ważności krótszym niż 75% pełnego okresu ważności i dopisanie do §4 ust.4 wzoru umowy następującego zdania: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Umowa zawiera proponowany zapis. Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Pakiet 1 poz 74

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu fiołka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza opakowanie typu fiołka.

Pytanie 20

Pakiet 1 poz 91

Jakiej pojemności Glukozy 5% oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga inj. 50mg/ml, op. 250 ml butelka z tworzywa stojąca, zgodnie z załącznikiem nr 5 do SWZ – po zmianach, zadanie nr 1.

Niniejsze wyjaśnienia i zmiany treści SWZ stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia w prowadzonym postępowaniu na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych UCS/ZP/11/22. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Prosimy o uwzględnienie odpowiedzi i zapraszamy do składania ofert.

Z poważaniem