



Rybnik, dnia 27 czerwca 2024 r.

DZp.380.3.16.2024.LAp.160,212

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawy leków dla potrzeb Klinicznego Szpitala Psychiatrycznego SPZOX w Rybniku

Wyjaśnienie treści SWZ nr 2 oraz zmiana treści SWZ nr 1

Dyrektor Klinicznego Szpitala Psychiatrycznego SPZOX w Rybniku, działając na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, wyjaśnia co następuje oraz wprowadza poniższą zmianę.

Pytanie 1

Pytanie do przetargu część 14 pozycja 59:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłąbnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłąbnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.



Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie leku Kaldyum o przedłużonym uwalnianiu zamiast opisanego w SWZ leku ponieważ Kaldyum zawiera 600 mg chlorku potasu co jest równoważne 315 mg jonów potasu, a opisany przez Zamawiającego lek ma zawierać 750 mg chlorku potasu co jest równoważne 391 mg jonów potasu.

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SWZ.

Dotyczy: DZp.380.3.16.2024.LAp.160,212 część 3 poz. 67

Pytanie 2

Czy Zamawiający w części 3 poz.67 , dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi 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?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie preparatu Citra-Lock i prosi o ofertę zgodną z SWZ.

Pytanie 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie preparatu o poj 5 ml pakowany a 20 sztuk i prosi o ofertę zgodną z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wydzieli z części 3 poz. 67 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na wydzielenie ww. pozycji i utworzenie osobnego pakietu.

Pytanie 5

Czy w Część 11 poz. 18 Zamawiający **wymaga**, aby zaoferowany produkt posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik? Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta

Odpowiedź:

Zamawiający **wymaga** aby zaoferowany preparat posiadał w opakowaniu proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub do infuzji .

Pytanie 6

Część 14 Pozycja 48 Czy Zamawiający Miał Na Myśli Lek Tardyferon-Fol, 80 Mg + 0,35 Mg, Tabletki Powlekane O Zmodyfikowanym Uwalnianiu? Ponieważ Lek Ferrosi Gluconas Draż 80 Mg Fe(II)/+ Ac.Ascorb.0,35mg X 30 Nie Występuje Na Rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść Formularza asortymentowo - cenowego w części 14 pozycja 48 w następujący sposób:

„Ferrosi gluconas draż 80 mg Fe(II)/+ ac.ascorb.0,35mg x 30”.

części 14 pozycja 48 otrzymuje brzmienie:

„Ferrosi sulfas 80 mg Fe (II)+ acidum folicum 0,35 mg x 30 tabl powlekanych o zmodyfikowanym uwalnianiu”.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część SWZ.

Dyrektor Szpitala
Joachim Foltys

podpis i pieczęć Dyrektora/osoby
upoważnionej