



Samodzielny Publiczny  
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny  
w Chełmie

Znak Sprawy: ZP: 3311/10-6/2019

Data: 2019-04-15

*Do wszystkich zainteresowanych*

dotyczy : przetargu nieograniczonego ZP 3311/10/2019 zakup i sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych – różnych produktów leczniczych

Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 poz. 1986 z późn. zm.), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Chełmie przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania wraz z wyjaśnieniami.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły zapytania:

Firma XIV – pytanie z dnia 15/04/2019

1. Czy zamawiający, w pakiecie 52 pozycja 2, wymaga aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymagał w SIWZ.
2. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 55 pozycja 2, aby zaoferowany Cefazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wymagał w SIWZ.
3. Czy Zamawiający, w pakiecie 55 pozycja 1, 2 wymaga, aby wyceniony Cefazydym pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?  
**Odpowiedź:** Zamawiający w Dziel III ust. 4 SIWZ, wymienił pakiety z wymogiem pochodzenia od jednego producenta. W pozostałych pakietach Zamawiający dopuszcza produkty różnych producentów, choć mile widziane są pochodzące od jednego producenta.
4. Czy zamawiający w pakiecie 49 pozycje 1 i 2 ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
5. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 224 pozycja 1,2,3 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 dopuszcza, nie wymaga.
6. Czy Zamawiający wymaga aby Propofol w pakiecie 268 pozycja 1 po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
7. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 127 pozycja 1, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym ?  
**Odpowiedź:** Tak, taki opis jest zawarty w SIWZ, postać preparatu: roztwór hiperbaryczny do wstrzykiwań.
8. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 126, pozycja 1, roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem) ?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
9. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 215 pozycja 1 oraz w pakiecie 216 pozycja 1 (Metamizolum natrium inj.1 g / 2 ml x 5 amp.....) można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Poltram, Tramadol hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi, zgodnie z ChPI produktu?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu, Poltram w pakiecie 307 pozycja 3, 4 można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
11. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 172 pozycji 1, 2 .aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**
12. Czy zamawiający wymaga w pakiecie 208 pozycji 2,3, 4aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Firma XV– pytanie z dnia 15/04/2019

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 99 pozycji: 1 i 4 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, natomiast dopuszcza w jednym pakiecie produkty różnych producentów.**
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 108 pozycji: 1 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.  
**Odpowiedź: : Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, natomiast dopuszcza w jednym pakiecie produkty różnych producentów.**
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 109 poz 1** nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500 ml w opakowaniu worek Viaflo?  
PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Oferowany produkt można zaoferować w pakiecie 111.**
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w pakiecie 125 w poz. 1** preparatu **Mannitol o stężeniu 15%** w opakowaniu typu worek, ponieważ:
  - Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
  - Mannitol w postaci 15% roztworu jest produktem o stężeniu mniejszym od stężenia nasycenia, co pozwala do minimum ograniczyć ryzyko występowania krystalizacji oraz związanej z tym procesem konieczności ponownego rozpuszczania kryształów spotykanej w praktyce klinicznej. Roztwór zawierający 15% mannitolu nie będzie zawierał kryształów (w roztworze będzie obecny mannitol całkowicie rozpuszczony w wodzie), kiedy temperatura produktu wyniesie powyżej 16-17°C.
  - Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
  - Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
 Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania, oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Oferowany produkt można zaoferować w pakiecie 124**
5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 100 pozycji: 2 do oddzielnego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, ale dopuszcza w jednym pakiecie produkty różnych producentów.**

p.o. Dyrektora  
Samodzielnego Publicznego  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
w Chełmie  
mgr Mariusz Kowalczyk

