

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Zakup i sukcesywne dostawy produktów farmaceutycznych - różnych produktów leczniczych.

Numer referencyjny: ZP.3311.45.2023

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Chełmie, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

1.Pakiet 54, Pozycja 7, Ceftazidimum pr.do inj.doż./dom. 1 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2.Pakiet 54, Pozycja 7, Ceftazidimum pr.do inj.doż./dom. 1 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3.Pakiet 48, Pozycja 8, Amikacinum roztwór do infuzji 5 mg/ml 10 but.a 100ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4.Pakiet 48, Pozycja 9, Amikacinum roztwór do infuzji 0,01 g/ml 10 but.a 100ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5.Pakiet 36, Pozycja 9, Magnezii sulfas roztwór do wstrzykiwań i infuz 0,2 g/ml 10 amp.a 10ml: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6.Pakiet 30, Pozycja 23, Midazolamum rozt.do inj. 5 mg/1ml 10 amp.a 1ml: 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 dopuszcza, nie wymaga.

7.Pakiet 30, Pozycja 23, Midazolamum rozt.do inj. 5 mg/1ml 10 amp.a 1ml: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

8.Pakiet 30, Pozycja 24, Midazolamum rozt.do inj. 50mg /10ml 5 amp.a 10ml: 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 dopuszcza, nie wymaga.

9.Pakiet 30, Pozycja 24, Midazolamum rozt.do inj. 50mg /10ml 5 amp.a 10ml: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10.Pakiet 30, Pozycja 25, Midazolamum rozt.do inj. 15mg/3ml 5 amp.a 3ml: 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 dopuszcza, nie wymaga.

11.Pakiet 16, Pozycja 1, Propofolum emul.do wstrz./wlew.doż. 0,01/1ml a 20ml 5 amp.a 20ml: Czy Zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczania w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszanie 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: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

12.Pakiet 16, Pozycja 1, Propofolum emul.do wstrz./wlew.doż. 0,01/1ml a 20ml 5 amp.a 20ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

13.Pakiet 16, Pozycja 1, Propofolum emul.do wstrz./wlew.doż. 0,01/1ml a 20ml 5 amp.a 20ml: 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 dopuszcza, nie wymaga.

14.Pakiet 2, Pozycja 33, Tramadoli hydrochloridum rozt.do wstrz. 0,1 g/2ml 5 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

15.Pakiet 2, Pozycja 32, Tramadolium rozt.do wstrz. 0,05 g/1ml 5 amp.a 1ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

16.Pakiet 2, Pozycja 26, Fentanylum rozt.do wstrz. 0,5 mg/10ml 50 amp.a 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

17.Pakiet 2, Pozycja 25, Fentanylum rozt.do wstrz. 0,1 mg/2ml 50 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18.Pakiet 2, Pozycja 21, Lidocainum rozt.do wstrz. 0,04 g/2ml 10 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

19.Pakiet 2, Pozycja 22, Lidocainum rozt.do wstrz. 0,01 g/1ml a 2ml 10 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

20.Pakiet 2, Pozycja 23, Lidocainum rozt.do wstrz. 0,2 g/20ml 5 fiol.a 20ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

21.Pakiet 1, Pozycja 4, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 0,4 g/200ml 20 but.a 200ml: Czy Zamawiający 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.

22.Pakiet 1, Pozycja 5, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 0,2 g/100ml 20 but.a 100ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie Cipronex 100mg / 50ml na Cipronex 200mg / 100ml x 40 poj.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

23.Pakiet 1, Pozycja 5, Ciprofloxacinum roztwór do infuzji 0,2 g/100ml 20 but.a 100ml: Czy Zamawiający 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.

Dyrektor dr Kamila Ćwik/-/