

Bytom dnia: 2020-09-04

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2020-09-04 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie - **Przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych dla potrzeb Apteki Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu, nr sprawy 23/23PN / 2020.**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 pozycja 21, Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem . hiperbarycznym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga hiperbaryczny, Zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 16 pozycji nr 17, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymagał.

3. Czy zamawiający w pakiecie 16 pozycja 2 , wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 16 pozycja 2 i 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 Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 pozycja 13 zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 16 pozycji nr 4 i 5, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 16 pozycja 18 Morphini miała zarejestrowaną możliwość mieszania w jednej strzykawce z produktem Midanium w stężeniu 5mg/1ml zgodnie ChPL?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

8. Czy Zamawiający, w pakiecie 23 pozycja 1, wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

9. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 26 pozycja 1, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

