



DA.3426.4.2022

WYKONAWCY

biorący udział w postępowaniu

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na podstawie art 2 ust.1 pkt 1 oraz art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2022 r., poz. 1710 ze zm.)

Odpowiedzi na zapytania do treści SWZ

Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęły pytania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Pakiet I.13, Pozycja 1, Biofuroksym pr.roz.750 mg *1 fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

2. Pakiet I.13, Pozycja 1, Biofuroksym pr.roz.750 mg *1 fiol: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

3. Pakiet I.13, Pozycja 1, Biofuroksym pr.roz.750 mg *1 fiol: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

4. Pakiet I.13, Pozycja 2, Biofuroksym pr.roz.1,5 g *1 fiol: Czy Zamawiający wymaga zaferowania leku w fiolce poniżej 50ml?

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

5. Pakiet I.13, Pozycja 2, Biofuroksym pr.roz.1,5 g *1 fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

6. Pakiet I.13, Pozycja 2, Biofuroksym pr.roz.1,5 g *1 fiol: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
7. Pakiet I.13, Pozycja 2, Biofuroksym pr.roz.1,5 g *1 fiol: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań - mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
8. Pakiet I.13, Pozycja 2, Biofuroksym pr.roz.1,5 g *1 fiol: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
9. Pakiet I.13, Pozycja 2, Biofuroksym pr.roz.1,5 g *1 fiol: Czy zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
10. Pakiet I.14, Pozycja 10, PYRALGIN INJ.2,5G/5ML*5 AMP: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkt Pyralgin 2,5g/5ml x 5 amp.?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
11. Pakiet I.14, Pozycja 10, PYRALGIN INJ.2,5G/5ML*5 AMP: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego 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 wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
12. Pakiet I.14, Pozycja 10, PYRALGIN INJ.2,5G/5ML*5 AMP: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
13. Pakiet I.14, Pozycja 10, PYRALGIN INJ.2,5G/5ML*5 AMP: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
14. Pakiet I.14, Pozycja 13, TRAMAL 50MG/1ML * 5 AMP: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego 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 wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
15. Pakiet I.26, Pozycja 1, LIGNOCAINUM H/CH 2% 0,04G/ 2ML * 10 AMP: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
16. Pakiet I.26, Pozycja 1, LIGNOCAINUM H/CH 2% 0,04G/ 2ML * 10 AMP: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

17. Pakiet I.26, Pozycja 1, LIGNOCAINUM H/CH 2% 0,04G/ 2ML * 10 AMP: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
18. Pakiet I.26, Pozycja 1, LIGNOCAINUM H/CH 2% 0,04G/ 2ML * 10 AMP: 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 wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
19. Pakiet I.41, Pozycja 11, LORAFEN 1MG * 25 TABL: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
20. Pakiet I.41, Pozycja 11, LORAFEN 1MG * 25 TABL: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
21. Pakiet I.41, Pozycja 14, LORAFEN 2,5MG * 25 DRAŻ: Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat był w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
22. Pakiet I.41, Pozycja 14, LORAFEN 2,5MG * 25 DRAŻ: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
23. Pakiet IV, Pozycja 18, Lignocainum Hydrochlor.2% 10amp po 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?
- Odpowiedź: Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
24. Pakiet IV, Pozycja 18, Lignocainum Hydrochlor.2% 10amp po 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
25. Pakiet IV, Pozycja 18, Lignocainum Hydrochlor.2% 10amp po 2ml: Czy zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
- Odpowiedź : Zamawiający wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.
26. Pakiet IV, Pozycja 18, Lignocainum Hydrochlor.2% 10amp po 2ml: 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 wymaga propozycji zgodnej z załączonym formularzem asortymentowo-cenowym.

Z-ca Dyrektora
ds. lecznictwa
[Podpis]
lek. med. Wojciech Augustynek