



Piekary Śląskie, dn. 15.05.2023 r.

ZP - 9/2023

**Wyjaśnienia treści SWZ
do wszystkich zainteresowanych**

**dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę leków**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej.

1. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie nr 13 poz. 66 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu LactoDr. krople, o równoważnej zawartości liofilizowanych bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* (1 mld CFU/kroplę)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w Pakiecie nr 13 poz. 104 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy w Pakiecie nr 13 poz. 104 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani

innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy w Pakiecie nr 13 poz. 125 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odp.: Zgodnie z SWZ, Zamawiający dopuszcza tylko preparaty zarejestrowane jako leki, a nie suplementy diety

5. Czy w Pakiecie nr 13 poz. 125 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zgodnie z SWZ, Zamawiający dopuszcza tylko preparaty zarejestrowane jako leki, a nie suplementy diety

6. Czy w Pakiecie nr 13 poz. 216 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Odp.: Zgodnie z SWZ, Zamawiający dopuszcza tylko preparaty zarejestrowane jako leki, a nie suplementy diety

7. Czy w Pakiecie nr 15 poz. 42 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ZinoDr. o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin,

C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

8. Pakiet 4, Pozycja 17, Calcium gluconate roztwór do wstrzykiwań 1000 mg / 10 ml x 5 ampulek po 10 ml: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. Pakiet 4, Pozycja 61, Magnesium sulphate roztwór do wstrzykiwań 2000 mg / 10 ml x 10 ampulek: 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?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

10. Pakiet 4, Pozycja 63, 64 Metamizole sodium roztwór do wstrzykiwań 1,0 g / 2 ml x 5 ampulek; Metamizole sodium roztwór do wstrzykiwań 2,5 g / 5 ml x 5 ampulek: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natricum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

11. Pakiet 4, Pozycja 104, 105 Tramadol roztwór do wstrzykiwań 50 mg / 1 ml x 5 ampulek; Tramadol roztwór do wstrzykiwań 100 mg / 2 ml x 5 ampulek: 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?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

12. Pakiet 1, Pozycja 10, Midazolam roztwór do wstrzykiwań 5 mg / 5 ml x 10 ampulek: 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?

Odp.: Zamawiający wymaga.

13. Pytanie do pakietu nr 21 pozycji 5

Czy Zamawiający miał na myśli dietę łatwowchłaniającą, normokaloryczną, bezresztkową, wolną klinicznie od laktozy, dla pacjentów z zaburzeniami wchłaniania i/lub trawienia, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

Odp.: Tak.

14. Pytanie do pakietu nr 21 pozycji 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie diety opartej na 4 rodzajach białka (serwatka, kazeina, soja i groch), nie zawierającej glutaminy, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Pytanie do pakietu nr 21 pozycji 12

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie złącza, które jest przeznaczone do połączenia zestawu Enfit do podaży dojelitowej (lub strzykawki dojelitowej z końcówką Enfit) z żeńskimi łącznikami typu Oral/EnLock wyborów medycznych przeznaczonych do podaży dojelitowej, w opakowaniu blister zawierającym 5 szt.?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 17, pozycja nr 3, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, w/w związek nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako wskaźnika hipoksji tkankowej (niedotlenienia tkanek)?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

17. Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w pakiecie nr 17 pozycja nr 9, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, izojonowego zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczałów i cytrynianów?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pozycja nr 4, 5, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, gotowy roztwór do infuzji Amikacin 5mg/ml a 100ml, Amikacin 10mg/ml a 100ml,(przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6, pozycja nr 21, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Genatmicin 1mg/ml; 80mg/80ml,(przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii– Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

20. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 4, pozycja nr 4, 5, (Amikacin) oraz w pakiecie nr 6, pozycja nr 21, (Gentamicin), preparaty antybiotyków aminoglikozydowych,

które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci ?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

21. Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w pakiecie nr 5, pozycja nr 11, (Etomidatum), preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsm/l, który podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych, dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy, i nie wymaga przed podaniem premedykacji miejscowej lidokainą celem zmniejszenia efektu bólowego?.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

22. Czy Zamawiający w pakiecie nr 16, (Paracetamol), oczekuje zaoferowania preparat Paracetamolu w opakowaniu wykonanym z polietylenu, w/w opakowanie gwarantuje obniżenie kosztów utylizacji, wynikające z różnicy wagi opakowania szklanego (fiolka) w stosunku do opakowania wykonanego z polietylenu. Różnica ta wynosi ok. 65 gram na opakowaniu jednostkowym. W przypadku gdy Zamawiający określił liczbę preparatu Paracetamolu 10mg/ml a 100ml w 12 miesięcznym zapotrzebowaniu, różnica pozwoli na zmniejszenie ciężaru oraz gabarytów odpadów w zaplanowanym okresie, co przełoży się na obniżenie kosztów jakie ponosi Zamawiający na utylizację w/w asortymentu?, (według wyliczenia średniej ceny rynkowej na Paracetamol 10mg/ml a 100ml, przy ilości wyspecyfikowanych 8 500 szt. w okresie 12 miesięcy, szpital zaoszczędza około 24 700,00 tyś. złotych).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem

PIEKARSKIE CENTRUM MEDYCZNE Sp. z o.o.
Wiceprezes Zarządu

mgr Marcin Baron

PIEKARSKIE CENTRUM MEDYCZNE Sp. z o.o.
PROKURENT

Izabela Bacik