

Konin, 03.07.2019r.

WSZ-EP-21/596/2019

wg rozdzielnika

WYJAŚNIENIA DO SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 euro na dostawę leków dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie, nr sprawy WSZ-EP-21/2019

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Cefuroximum 0,75 g i 1,5g (w pakiecie 23 pozycja 1 i 2) wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający wymaga, aby Cefuroximum 0,75g i 1,5g (w pakiecie 23 pozycja 1 i 2) zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego 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: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g i 2 g (w pakiecie 126 i 210), był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym 0,5g, 1g i 2g (w pakiecie 40, 126 i 210) zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Ceftazydym 0,5g, 1g i 2g (w pakiecie 40, 126 i 210) pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolium inj. 50 mg/ml, w pakiecie 308 pozycja 1 i 2, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natricum inj. 0,5 g/ml, w pakiecie 302 pozycja 1 i 2, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolium inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy zamawiający wymaga aby zaoferowany Fentanyl, w pakiecie 273 pozycja 1 i 2, mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt probiotyczny, w pakiecie 52, posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus, oraz posiadał status rejestracji jako lek?

Opis:

Lakcid forte, kapsułki twarde

Minimum 10 mld CFU pałeczek Lactobacillus rhamnosus:

Szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %

Szczep Lactobacillus rhamnosus E/N - 40 %

Szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy - 20 %

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam, w pakiecie 125 pozycja 1, 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: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy zamawiający, wymaga aby Midazolam, w pakiecie 125 pozycja 1, 2 i 3, zgodnie z ChPI miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie Charakterystyką Produktu Leczniczego zaoferowany produkt lidokainy, w pakiecie 272 pozycja 1 i 3, posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.