

DZP.271.3.2023-33

Bielsko-Biała, dnia 10.02.2023r.

*Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku – Białej (znak sprawy: DZP.271.3.2023).*

Uprzejmie informujemy, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ o treści :

1. Pakiet 45, Pozycja 1, Cefuroxime sodium \* 1,5g fiole s.subst. x 1: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

2. Pakiet 45, Pozycja 1 i 2, Cefuroxime sodium \* 1,5g fiole s.subst. x 1 i 750mg fiole s.subst. x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg i 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 -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 nie wymaga, ale dopuści również.**

3. Pakiet 46, Pozycja 1, Cefazolin\* 1g proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

4. Pakiet 47, Pozycja 1 i 2, Ceftriaxone sodium 1g fiole x 1 i 2g fiole x 1: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 5.**

5. Pakiet 47, Pozycja 2, Ceftriaxone sodium 2g fiol x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Ceftriaxon, był w postaci proszku do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

6. Pakiet 51, Pozycja 1 i 2, Ceftazidime 1g i 2g proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań i infuzji x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

7. Pakiet 51, Pozycja 1 i 2, Ceftazidime 1g i 2g proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań i infuzji x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 2g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

8. Pakiet 51, Pozycja 1, Ceftazidime 1g proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań i infuzji x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby ceftazydym był wskazany do stosowania m. in.; przy zakażeniach wewnątrz jamy brzusznej, posocznicy, zakażeniu dróg moczowych, zakażeniu skóry i tkanek miękkich

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

9. Pakiet 51, Pozycja 4, Ciprofloxacin 100mg/50ml butelka/roztwór do infuzji x 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie Cipronex 100mg / 50 ml x 1 na Cipronex 200 mg / 100 ml x 40 poj.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

10. Pakiet 51, Pozycja 3 i 5, Ciprofloxacin 200mg/100ml butelka/roztwór do infuzji x 20 i 400mg/200ml butelka/roztwór do infuzji x 20: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

11. Pakiet 51, Pozycja 3 i 5, Ciprofloxacin 200mg/100ml butelka/roztwór do infuzji x 20 i 400mg/200ml butelka/roztwór do infuzji x 20: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

12. Pakiet 51, Pozycja 3, Ciprofloxacin 200mg/100ml butelka/roztwór do infuzji x 20: Czy Zamawiający wymaga Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony) i gdy lek występuje w kilku dawkach, aby uniknąć możliwych interakcji przy mieszaniu różnych dawek, Wykonawca zobowiązany jest zaproponować leki pochodzące od jednego producenta?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

13. Pakiet 51, Pozycja 12, Linezolid 2mg/ml/300ml roztwór do infuzji x 10: Czy Zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1 ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 6.**

14. Pakiet 51, Pozycja 15 i 16, Metamizole sodium 500mg/ml/5ml i 500mg/ml/2ml roztwór do wstrzykiwań/amp x 10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 6.**

15. Pakiet 51, Pozycja 15 i 16, Metamizole sodium 500mg/ml/2ml i 500mg/ml/5ml roztwór do wstrzykiwań/amp x 10: 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?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

16. Pakiet 51, Pozycja 15 i 16, Metamizole sodium 500mg/ml/2ml i 500mg/ml/5ml roztwór do wstrzykiwań/amp x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

17. Pakiet 51, Pozycja 18, Norepinephrine tartrate\* 4mg/4ml amp x 10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści również pod warunkiem zachowania zapisów znajdujących się pod pakietem w SWZ.**

18. Pakiet 51, Pozycja 21, Potassium chloride 15%/10ml koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji/amp x 20: Czy Zamawiający dopuści do wyceny Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 6.**

19. Pakiet 58, Pozycja 1, Metronidazole 5mg/ml butelka/roztwór do infuzji x 100ml: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 40 pojemników polietylenowych z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 6.**

20. Pakiet 58, Pozycja 1, Metronidazole 5mg/ml butelka/roztwór do infuzji x 100ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

21. Pakiet 60, Pozycja 5, Ascorbic acid\* 500mg/5ml roztwór do wstrzykiwań/amp x 10: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 6.**

22. Pakiet 60, Pozycja 5, Ascorbic acid\* 500mg/5ml roztwór do wstrzykiwań/amp x 10: Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

23. Pakiet 30, Pozycja 78 I 79, Lorazepam tabl drażowana x 25: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

24. Pakiet 30, Pozycja 78 I 79, Lorazepam tabl drażowana x 25: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

25. Pakiet 30, Pozycja 82, Midazolam 50mg/10ml roztwór do wstrzykiwań x 5: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

26. Pakiet 30, Pozycja 82, Midazolam 50mg/10ml roztwór do wstrzykiwań x 5: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

27. Pakiet 30, Pozycja 86, Midazolam 5mg/1ml roztwór do wstrzykiwań x 10: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

28. Pakiet 30, Pozycja 86, Midazolam 5mg/1ml roztwór do wstrzykiwań x 10: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

29. Pakiet 43, Pozycja 2, Amikacin 500mg/2ml fiol x 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści również.**

30. Pakiet 43, Pozycja 3, Amikacin 1000mg/4ml fiol x 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuści również.**

31. Pakiet 45, Pozycja 1,2,3, Cefuroxime: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formie tabletkowej 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

32. Pakiet 45, Pozycja 1, Cefuroxime sodium \* 1,5g fiol s.subst. x 1: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

33. Pakiet 9, Pozycja 12, Bupivacaine hydrochloride 50mg/10ml ampułka x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% można było mieszać w jednej strzykawce z opioidami (siarczanem morfiny, fentanylem, sufentanylem)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

34. Pakiet 9, Pozycja 17, Calcium gluconate\* 1g/10ml amp x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampułek po 10 ml roztworu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ punkt IVA. podpunkt 6.**

35. Pakiet 9, Pozycja 17, Calcium gluconate\* 1g/10ml amp x 10: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca<sup>2+</sup> jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

36. Pakiet 9, Pozycja 51 i 52, Lidocaine hydrochloride 40mg/2ml amp x 10: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

37. Pakiet 9, Pozycja 51 i 52, Lidocaine hydrochloride 40mg/2ml amp x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

38. Pakiet 9, Pozycja 51 i 52, Lidocaine hydrochloride 40mg/2ml amp x 10: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

39. Pakiet 9, Pozycja 54, Magnesium sulphate 2g/10ml amp x 10: 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 nie wymaga, ale dopuści również.**

40. Pakiet 9, Pozycja 93 i 94, Tramadol hydrochloride 50mg/ml amp x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

41. Pakiet 9, Pozycja 13, Bupivacaine hydrochloride spinal heavy 20mg/4ml amp x 5: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

42. Pakiet 30, Pozycja 8 i 9, Fentanyl 0,1mg/2ml i 0,5mg/10ml amp x 50: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również.**

Z-CIA DYREKTORA  
ds. Technicznych i Administracyjnych  
Beskidzkiego Centrum Chorób - Szpitala Miejskiego  
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej  
mgr inż. Grzegorz Kubica