



SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.

o.

ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice

www.szpitalpyskowice.com.pl e-mail: szpital_pyskowice@poczta.onet.pl



Pyskowice, 23.11.2022

Wyjaśnienia nr 3 do SWZ

W imieniu Zamawiającego, Zarząd Szpitala w Pyskowicach sp. z o.o. – działając na podstawie przepisu art. 284 ust. 1,2, i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. Zm.) wyjaśnia się treść SWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji, o udzielenie zamówienia publicznego na realizację zadania pn.: „**Dostawa leków do apteki Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.**”, **Znak sprawy: SP/AZP/382/8/2022.**

Pytanie 1

Do §5 ust.2 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §5 ust. 2 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu. Leki są dostarczane na oddziały, gdzie tam mogą być przechowywane przez dłuższy okres.

Pytanie 2

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania.

Odpowiedź: Szpital w Pyskowicach jest spółką z ograniczoną odpowiedzialnością ze 100% udziałem Starostwa powiatowego w Gliwicach. Brak przesłanek.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

NIP: 9691608096
REGON: 276247465
BDO 000033535

KRS 0000469643
Sąd Rejonowy w
Gliwicach
X Wydział
Gospodarczy
Krajowego Rejestru
Sądowego

Wysokość Kapitału
Zakładowego:
36.700.000,00 zł.

Nr konta bankowego:

ING Bank Śląski
981050128510000221
2249177

Kontakt:

Centrala:
32 233 24 24
Sekretariat Zarządu:
32 233 24 24 w. 230
Fax: 32 233 24 24 w.
283

Numery wewnętrzne:

Księgowość – 235
Kadry – 232
Dział Statystyki – 233
Zamówienia Publiczne
- 229
Dział Techniczny - 229
Zaopatrzenie – 264
Apteka – 264

Izba Przyjęć – 250
Oddział Wewnętrzny –
204



Oddział
Ginekologiczno
Położniczy – 205
Oddział Noworodków
– 217
Oddział Chirurgii –
206
Pracownia RTG – 211
Laboratorium – 213
Prac. Endoskopowa -
263
Przełożona
Pielęgniarek -237
Pielęgn. Epidemiolog. -
262

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Do rozdziału IX pkt 3 Specyfikacja Warunków Zamówienia – Dokumenty przedmiotowe: Zamawiający w rozdziale IX pkt 3 Specyfikacja Warunków Zamówienia (dalej SWZ), w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez niego wymaganiom, żąda przedłożenia przez Wykonawców kart produktowych leków, które będą zawierały wszystkie wymagane dane oraz parametry techniczne zawarte w opisie przedmiotu zamówienia. Wymóg ten stanowi realizację uprawnień określonych w art. 25 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2004 Nr 19 poz. 177 z późn. zm., dalej PZP) umożliwiających Zamawiającemu zdobycie oświadczeń i dokumentów niezbędnych do oceny złożonych w postępowaniu ofert. Ustawodawca przewidział jednak, w art. 26 ust. 6 PZP, sytuacje, w których dokumenty takie są **możliwe do pozyskania za pomocą bezpłatnych oraz ogólnodostępnych baz danych**, a następnie ustanowił na tę okoliczność **wyjątek od obowiązku** dostarczania Zamawiającemu tychże oświadczeń lub dokumentów przez Wykonawcę. Mając na uwadze ilość produktów będących przedmiotem zamówienia (710 pozycji) oraz sposób złożenia oferty i dokumentów za pomocą narzędzi uniemożliwiających przesłanie tak obszernej dokumentacji (miniPortal oraz poczta elektroniczna) a także zważywszy na to, że wszystkie produkty lecznicze posiadają aktualne karty charakterystyki, **które są dostępne** w bezpłatnych i ogólnodostępnych bazach danych, znajdujących się pod następującymi adresami:

<http://pub.rejestrymedyczne.csioz.gov.pl/>

<http://ec.europa.eu/health/documents/communityregister/html/alfregister.html>,

<https://baza-lekow.com.pl/P>

Prosimy o odstąpienie przez Zamawiającego od określonego w rozdziale IX pkt 3 SWZ wymogu przedłożenia kart produktowych zaoferowanych produktów leczniczych i zastąpienie ich oświadczeniem o ich posiadaniu i przesłaniu na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Pod pojęciem karty produktowej Zamawiający rozumie ulotkę, której dołączenia do leku obligatoryjnie wymaga. Zamawiający dopuszcza przesłanie karty charakterystyki leku przez Wykonawcę lub podanie przez Wykonawcę strony internetowej, z której tę kartę można pobrać na każde wezwanie Zamawiającego.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 72. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeconum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 86. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 89. ,97 Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 104. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 143 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Panthenol, pianka, 150 ml w ilości 2 opakowań? (zakończona produkcja 130g) ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 1 poz.166 Oxytocin Grindex,8,3 mcg/ml; 1 ml, inj., 10 amp (transport i przechowywanie – zimny łańcuch 2-8C) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w/w leku ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 162. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu zarejestrowanego jako suplement diety?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 6. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 7. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 5 poz. 8. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 2. W związku z tymczasowym brakiem produkcji prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny Etomidate-Lipuro, 2mg/ml; 10ml, emuls. do wstrz, 10amp- 1 op.

Odpowiedź: Nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający prosi o informację pod pakietem.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 21 poz. 108 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku Calsiosol, 95,5mg/ml; 10ml, roztw.d/wstrz, infuz, 5amp obecnie dostępny w ciągłej sprzedaży?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 18

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, fiolek, kilogramów, gramów, mililitrów, litrów, itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek zamiast fiolek i odwrotnie, fiolek na butelki, flakony i odwrotnie?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający prosi o umieszczenie informacji pod pakietem.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 23

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 204 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu 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?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 24

Czy w Pakiecie 1 poz. 174 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr. - probiotyk w postaci kapsułek zawierający szczepy bakterii probiotycznych, przy czym jedna kapsułka zawiera identyczną łączną ilość $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego, w tym: 43,75% *Lactobacillus acidophilus*, 12,5% *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus*, 43,75% *Bifidobacterium lactis*?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 25

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu: Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 17 pasków testowych bez podświetlanego ekranu i szczeliny pomiarowej. Takie podświetlenie jest rozwiązaniem służącym obsłudze glukometru w ciemności lub przez osoby niedowidzące (wsuwanie paska do glukometru „po omacku” – tylko wtedy ta funkcja jest rzeczywiście potrzebna). Wykonywanie pracy w ciemności przez personel szpitalny jest niezgodne z obowiązującymi przepisami BHP i Polskimi Normami dotyczącymi minimalnego oświetlenia miejsc pracy w placówkach służby zdrowia, natomiast wykonywanie pomiarów przez osoby niedowidzące stwarzałoby zagrożenie epidemiologiczne dla personelu i innych pacjentów (praca z materiałem zakaźnym pacjentów – krwią). Pomiar stężenia glukozy u pacjenta nie jest zabiegiem wymagającym natychmiastowego wykonania lub ratującym życie, zatem wykonywanie takiego pomiaru w ciemności nie jest uzasadnione. Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 26

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 17 glukometrów bez wskaźnika Dual Color, będącego funkcją przeznaczoną dla laików. Oceny poziomu glikemii w Szpitalu Zamawiającego dokonują profesjonaliści, a nie laicy nie mający pojęcia o prawidłowych i nieprawidłowych stężeniach glukozy, więc wskaźnik ten jest zbędny.

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 27

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu: Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób certyfikat (dokument) ma spełniać „pełne kryteria dotyczące precyzji i dokładności, zdefiniowane w normie EN ISO 15197:2015”. Norma EN ISO 15197:2015 nie określa takich kryteriów w odniesieniu do certyfikatu; co więcej tekst normy w ogóle nie wspomina istnieniu takiego certyfikatu.

Odpowiedź: Norma EN ISO 15197:2015 wymaga, aby 95% wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi wykonanych przy użyciu glukometru zawierało się w przedziale obarczonym błędem nie większym niż ± 15 mg/dl (0,83 mmol/l) w stosunku do pomiaru referencyjnego przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl ($< 5,55$ mmol/l) lub $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl ($\geq 5,55$ mmol/l) – zgodnie z wymogami Komisji Europejskiej.

Pytanie 28

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu: Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób jednostka notyfikowana ma być akredytowana do oceny na daną normę w określonym języku? Jakiego rodzaju przepisy mają wykluczać możliwość wykonania takiej oceny w innych językach i na jakiej podstawie prawnej? Na jakiej podstawie prawnej Zamawiający nie uznaje przetłumaczonych certyfikatów wydanych przez akredytowaną jednostkę notyfikowaną w języku angielskim? Dlaczego wbrew przepisom UE o swobodnym przepływie towarów i usług Zamawiający nie uznaje certyfikatu wystawionego w języku angielskim przez macierzystą jednostkę notyfikowaną mającą centralę na terenie Niemiec, jednocześnie uznając certyfikat wydany w Polsce przez filię tej samej jednostki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji warunków zamówienia, wszystkie wymagane dokumenty muszą być w języku polskim lub przetłumaczone na język polski: *Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający może żądać od Wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski wskazanych przez Wykonawcę i pobranych samodzielnie przez Zamawiającego dokumentów.*

Pytanie 29

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu: na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były dokładnie takie same?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 30

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu: wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów

(wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 17 po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 31

Pakiet 4, Pozycja 7, Metronidazol 0,5% 100ml * 1: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 32

Pakiet 4, Pozycja 11, Ceftriaxonum 2g*1 fiol iv, im: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33

Pakiet 4, Pozycja 14, Biotum 1g *1 fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 34

Pakiet 21, Pozycja 41, Inj. Magnesium sulf.20% 10ml*10 amp: Pakiet 278, Pozycja 1 Magnesium sulfate 20% 0,2 g/1ml, inj.doż., 10 amp.a 10ml: 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: Tak, wymaga.

Pytanie 35

Pakiet 21, Pozycja 86, Bupivacaina spinal heavy 0,5% 4 ml * 5amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 36

Pakiet 21, Pozycja 108, Calcium gluconicum 10% 10ml*10amp: 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.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 2, Pozycja 12, Morphinium h/chlor 0,01*10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 38

Pakiet 2, Pozycja 12, Morphinium h/chlor 0,01*10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 39

Pakiet 2, Pozycja 13, Morphinium h/chlor 0,02*10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 40

Pakiet 2, Pozycja 13, Morphinium h/chlor 0,02*10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 41

Pakiet 2, Pozycja 14, Morphinum sulfas spinal 0,1% 1mg/2ml *10 amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 42

Pakiet 4, Pozycja 1, Cefazolinum 1g*1 fiole: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 43

Pakiet 33, Pozycja 1, Propofol 1% 20 ml*5 fiole: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol inj 1% 20 ml x 5, posiadał wymóg wskazania w celu wywołania uspokojenia z zachowaniem świadomości u pacjentów poddawanych zabiegom diagnostycznym i chirurgicznym w monoterapii lub w skojarzeniu ze znieczuleniem miejscowym lub regionalnym, u dorosłych i dzieci w wieku powyżej 1 miesiąca?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 44

Dotyczy Część 18 poz. 14. Czy Zamawiający wymaga produktu Sevofluran w butelce aluminiowej, odpornej na stłuczenie, innej niż szklana, ze szczelnym fabrycznie zamontowanym adapterem bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 45

Dotyczy Część 18 poz. 14. Prosimy o podanie pełnych nazw aparatów do znieczulenia, do których mają być dzierżawione parowniki.

Odpowiedź: Drager Aplan A350 nr ASPN-0115, Drager Aplan A350 nr ASPN-0106, Drager Primus nr ASJM-0129.

Pytanie 46

Czy w pakiecie 18 Zamawiający wymaga dzierżawy płatnej parowników do Sevoflurane? Prosimy o doprecyzowanie liczby wymaganych urządzeń.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dzierżawy płatnej 3 sztuk parowników. Zamawiający prosi Wykonawcę o dodanie w formularzu cenowym kolumny z dotyczącej dzierżawy parowników.

SZPITAL W
GŁOCYNA
PROKURANT
mgr Beata Telega
szpital w glocynie sp. z o.o.