



SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.

ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice

www.szpitalpyskowice.com.pl e-mail: sekretariat@szpitalpyskowice.com.pl



NIP: 9691608096
REGON: 276247465
BDO 000033535

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

Wysokość Kapitału
Zakładowego:
39.700.000,00 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

Pyskowice, 19.10.2023r.

Dotyczy postępowania nr : SP/AZP/381/11/2023, Dostawa leków do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.

Wyjaśnienia 4

Pytanie 1: Czy Zamawiający w Części 18 poz. 11 wymaga produktu Sevoflurane w butelce aluminiowej, odpornej na stłuczenie, innej niż szklana, ze szczelnym fabrycznie zamontowanym adapterem bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje, z jakiego materiału wykonana jest butelka. Zamawiający wymaga braku dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem.

Pytanie 2: Do §2 ust. 5 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę §2 ust.5 wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na co najmniej 20% oraz zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość ww. poziomu zmiany cen wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego? Uzasadniając powyższe w pierwszej kolejności wskazać należy, że zapis §2 ust.5 wzoru umowy, ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 20%, w żadnym stopniu nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji nieuchronnie prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. Przy obecnym kształcie ww. postanowienia Wykonawca musi zatem z góry założyć, że w przypadku wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 19% (co stanowi bardzo dużą wartość, zwłaszcza uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowane postanowienie winno zostać zmienione w zaproponowany sposób.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie granicy wartości punktów procentowych do 5 %, z uwagi na fakt, że Wykonawca jako profesjonalny

podmiot winien uwzględnić wszelkie ryzyka związane z prowadzeniem działalności gospodarczej w tym zmiany cen.

Pytanie 3: Do §2 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §2 ust.5 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zapisu zaproponowanego przez Oferenta, z uwagi na konieczność zachowania ciągłości działania podmiotu leczniczego i obowiązku posiadania pełnego asortymentu umożliwiającego mu udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej. Porozumienie w zakresie rozwiązania umowy w przypadku braku porozumienia co do wynagrodzenia naraża Zamawiającego na braki asortymentowe w zapewnieniu ciągłości dostaw leków.

Pytanie 4: 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 zmianę zapisów.

Pytanie 5: Do §6 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kary umownej, z uwagi że jej poziom został oszacowany z uwzględnieniem równowagi ekonomicznej obu stron przy jednoczesnym uwzględnieniu specyfiki działalności Zamawiającego. Przyjęta przez Zamawiającego wysokość kary umownej ma stanowić zaporę dla dokonywania ewentualnych naruszeń w związku z wykonywaniem umowy przez Wykonawcę. Zamawiający działa w interesie publicznym, w celu zaspokojenia potrzeb publicznych i ryzyko niepowodzenia zamierzonego celu prowadzi do niezaspokojenia uzasadnionych potrzeb szerszej zbiorowości – co oznacza, że ryzyko zamawiającego przewyższa normalne ryzyko związane z prowadzeniem działalności gospodarczej, które występuje, gdy umowę zawierają dwaj przedsiębiorcy.

Pytanie 6: 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. 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; Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości 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: Treść pytania nie dotyczy zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 7: Czy w Części 1 poz. 169 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu TribioDr, zawierającego $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego w proporcjach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75%??

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 8: Czy w Części 1 poz. 241 Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 9: Czy w Części 1 poz. 241 Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 10: Część 17 W placówkach służby zdrowia obowiązują przepisy BHP i powiązane z nimi Polskie Normy dotyczące minimalnego poziomu oświetlenia we wszystkich rodzajach pomieszczeń, uniemożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii i pobieranie krwi pacjenta w półmroku, czy ciemności. Podświetlana szczelina pomiarowa glukometru służy wprowadzania paska do glukometru „po

omacku” przez osobę niedowidzącą lub znajdującą się w ciemnym pomieszczeniu. Praca personelu pielęgniarstwa w takich warunkach przy wykorzystywaniu tego samego glukometru u różnych pacjentów stwarzałaaby zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i samego personelu. Zamawiający nie może utrzymywać, że jego potrzebą jest zapewnienie pracy personelu w warunkach niezgodnych z obowiązującymi przepisami prawa. Wobec faktu, że praca profesjonalnych użytkowników pobierających krew pacjentów i wykonujących pomiary glikemii musi odbywać się w warunkach zapewniających oświetlenie otoczenia umożliwiające wprowadzenie paska do glukometru i widoczność ekranu urządzenia bez podświetlanych elementów, prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów bez podświetlanych elementów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Średnia wieku personelu +50, dodatkowe podświetlenie stanowi ułatwienie w codziennej pracy.

Pytanie 11: Część 17 W świetle faktu, że rzeczywisty zakres hematokrytu urządzenia opisanego w SIWZ przez Zamawiającego wynosi 35-60%, co potwierdza instrukcja pasków testowych opisanych w SIWZ (poszczególne elementy opisu odpowiadają tylko jednemu rodzajowi glukometrów i pasków testowych obecnych na rynku polskim), prosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12: Część 17 Wsteczne przeglądanie wielu wyników zapisanych w pamięci glukometru jest pozbawione sensu w warunkach pracy szpitala, w których ten sam glukometr jest stosowany do wykonywania pomiarów u wielu różnych pacjentów, a wyniki zapisane w pamięci urządzenia nie są przypisane do konkretnych pacjentów - zatem nie wiadomo u których konkretnie pacjentów otrzymano poszczególne wyniki. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie glukometru z pamięcią wynoszącą min. 450 wyników pomiarów.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13: Część 17 Paski testowe do glukometrów są wyrobem medycznym, nie lekiem. W związku z tym nie istnieją żadne wymogi prawne, które nakazywałyby dystrybucję takich wyrobów przez hurtownie farmaceutyczne, czy producentów pasków. Zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych paski testowe do glukometrów muszą posiadać stosowne certyfikaty i być przechowywane w warunkach określonych przez producenta niezależnie od tego, kto finalnie dystrybuje takie paski. („reprezentowanie” w tym przypadku oznacza faktycznie dystrybucję takich pasków przez hurtownie), w przeciwnym wypadku ustawa przewiduje kary. Prosimy o zaprzestanie naruszania zasady uczciwej konkurencji poprzez zawężanie kręgu potencjalnych wykonawców ze względów pozamerytorycznych i dopuszczenie możliwości składania ofert również przez hurtownie oferujące paski testowe dostarczane przez dystrybutorów/ importerów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia kompatybilnych glukometrów wraz z płynami kontrolnymi.

Pytanie 14: Część 17 Prosimy o rezygnację z wymogu posiadania przez glukometr wskaźnika DualColor. Ten wskaźnik jest przeznaczony dla laików nie mających pojęcia o prawidłowym i patologicznym stężeniu glukozy we krwi, a nie dla

profesjonalistów wykonujących pomiary w Szpitalu. Docelowy poziom glikemii ustala indywidualnie u każdego pacjenta lekarz prowadzący, a zadaniem personelu pielęgniarskiego jest odnotowanie wyniku, a nie zabawa w interpretację kolorów. Kolorowe wskaźniki powodują szybsze zużywanie baterii, nie wnosząc do pracy szpitala żadnej wartości dodanej.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15: Część 17 Prosimy o uznanie certyfikatu wydanego w języku angielskim na terenie Niemiec (z tłumaczeniem na język polski). W przeciwnym wypadku prosimy o podanie podstawy prawnej, na której Zamawiający kwestionuje swobodny handel i przepływ towarów na terenie Unii Europejskiej, wykluczając możliwość zaoferowania pasków testowych, których certyfikaty zostały wydane w oryginale na terenie UE w jednym z języków urzędowych UE (z tłumaczeniem na język polski)?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 16: Pakiet 2, Pozycja 3, 13 Fentanyl 0,1 mg/2ml *50 amp, Fentanyl 50mcg/ml 10ml *50 amp wymagane podanie: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 17: Pakiet 22, Pozycja 1, Omeprazolom 40mg*1 fiol: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 18: Pakiet 27, Pozycja 1, Metronidazol 0,5% 100ml * 1 szt.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań jak i infuzji?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 19: Pakiet 28, Pozycja 1,2 Ciprofloxacyna 0,4g/200ml *1, Ciprofloxacyna 0,2g/100ml *1: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20: Pakiet 21, Pozycja 40, Inj. Magnesium sulf.20% 10ml*10 amp**cito: 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 21: Pakiet 21, Pozycja 84, Bupivacaina spinal heavy 0,5% 4 ml * 5amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 22: Pakiet 21, Pozycja 110, Vit. C 0,5g/5ml*10 amp: Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 23: Pakiet 32, Pozycja 1, Propofol 1% 20 ml*5 fiole: Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 25: Pakiet 4, Pozycja 10, Biotum 1g *1 fiole**cito: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 26: Czy Zamawiający ma na myśli i wymaga zaofiarowania w pakiecie 5 w pozycjach 7 i 8 produktu Meropenem, który zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, posiada stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 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 pozwala na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SWZ ? Czy Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie do pełnych opakowań w górę ?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 28: Czy w związku z wycofaniem produktu Addamel N w pakiecie 9 pozycja 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie produktu leczniczego Supliven - kompletny, zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów od 15 kg, zawierający zmodyfikowane ilości selenu, manganu i miedzi oraz cynk w ilości 5mg/dz zgodnie z najnowszymi rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN zarówno u pacjentów OIT jak również u pacjentów domowych i stabilnych.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 29: Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 11 w pozycjach 1,2 i 3 zaofiarowany produkt był w bezpiecznym opakowaniu, zabezpieczonym przed przypadkowym rozlaniem diety samozasklepiającą się membraną?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 30: Czy w pakiecie 11 w pozycji 4 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do włączenia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 31: Czy w pakiecie 11 w pozycji 5 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do włączenia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1970ml , zawierającego 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 32: Czy w pakiecie 11 w pozycji 6 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do włączenia obwodowego o poj. 1448 ml, zawierającego 7,4 g azotu, energię niebiałkową 800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33: Czy w pakiecie 11 w pozycji 7 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do włączenia obwodowego o poj. 1904 ml zawierającego 9,8 g azotu energii niebiałkowej 1100 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 34: Czy w pakiecie 21 w pozycji 65 – Plofed 1% 20 ml*5 Zamawiający dopuści produkt leczniczy propofolum zawierający nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 35: Czy Zamawiający w pakiecie 32 wymaga produktu leczniczego Propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36: Czy w pakiecie 21 w pozycji 100 Zamawiający ma na myśli i oczekuje produktu NaCl 0,9% 10 ml * 50 amp. w postaci bezpiecznej ampułki bezigłowej kompatybilnej z wszystkimi rodzajami strzykawek, której stosowanie obniża koszty funkcjonowania szpitala oraz pozwala obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych, a jednocześnie zapewnia bezpieczeństwo personelu i pacjentów (kolorowe oznaczenie etykiety, wypełnienie zapisów Dyrektywy Rady UE nr 2010/32/UE z dnia 10.05.2010 roku dotyczącej zapobiegania zakłuciom i zranieniom ostrymi narzędziami w szpitalu).

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 37: Czy w pakiecie 21 w pozycji 108 Zamawiający ma na myśli i oczekuje Kalium Chloratum 15% 20ml pakowane po 20 amp. w postaci bezpiecznej ampułki bezigłowej kompatybilnej z wszystkimi rodzajami strzykawek, której stosowanie obniża koszty funkcjonowania szpitala oraz pozwala obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych, a jednocześnie zapewnia bezpieczeństwo personelu i pacjentów (kolorowe oznaczenie etykiety, wypełnienie zapisów Dyrektywy Rady UE nr 2010/32/UE z dnia 10.05.2010 roku dotyczącej zapobiegania zakłuciom i zranieniom ostrymi narzędziami w szpitalu).

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 38: Czy w pakiecie 35 pozycja 24 Zamawiający wymaga potwierdzonej w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego chemicznej i fizycznej stabilności roztworu po rozcieńczeniu w 0,9% roztworze sodu chlorku, roztworze Ringera z mleczanami i 5% roztworze glukozy przez 48 godzin w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.