

Nr postępowania: 1/VII/2020

Prudnik, dnia 20.08.2020r.

ZAMAWIAJĄCY:

Prudnickie Centrum Medyczne S. A. w Prudniku
ul. Szpitalna 14, 48-200 Prudnik
Tel. 77/4067890

WYJAŚNIENIA NR 2 DO SIWZ

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 1843 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 221 tys. euro.

Prudnickie Centrum Medyczne Spółka Akcyjna w Prudniku informuje, że w postępowaniu na:

„Sukcesywna dostawa leków, mleka oraz preparatów do żywienia dojelitowego dla Prudnickiego Centrum Medycznego S. A. w Prudniku.”

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1; dot. część nr 15, poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wymaga, aby, zgodnie z ChPLcefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2; dot. część nr 15, poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 i 1500 zgodnie 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
- 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 wymaga.

Pytanie nr 3; dot. część nr 15, poz. 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 4; dot. część nr 15, poz. 7 i 8

Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu.

Pytanie nr 5; dot. część nr 15, poz. 7 i 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Ciprofloksacyny inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym w kształcie butelki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6; dot. część nr 15, poz. 11

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego Metronidazole 0,5% był dostępny zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań i infuzji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 7; dot. część nr 15, poz. 42

Czy Zamawiający ma na myśli, Propofol pakowany we fiolki, który ma możliwość rozcieńczenia w 0,9%NaCl lub 5% glukozie oraz mieszaninie 0,18%NaCl z 4% glukozą i zachowuje stabilność w.w. mieszaniny przez 12 godzin w temperaturze do 25oC c zapewni przewidywalne (bez nadmiernego zużycia) podawanie Propofolu wg potrzeb pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli Propofol pakowany we fiolki.

Pytanie nr 8; dot. część nr 15, poz. 40 i 41

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, Tramadolaminj. 50 mg/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolumnatricum inj. 0,5 g/ml przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9; dot. część nr 15, poz. 25 i 26

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystykami Produktów Lecznicznych Metamizolumnatricuminj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolaminj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10; dot. część nr 15, poz. 21, 22 i 23

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11; dot. część nr 11, poz. 203

Czy Zamawiający, wymaga aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 12; dot. część nr 11, poz. 203

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt zawierał szczepy posiadające naturalną oporność na szerokie spektrum antybiotyków stosowanych klinicznie: amoksyliny, ampicyliny, azlocyliny, cefepimu, cefotaksymu, cefradyny, ceftazydymu, cefuroksymu, doksycyliny, erytromycyny, gentamycyny, imipenemu, klindamycyny, kloksacyliny, kolistyny, kotrimoksazolu, kwasu nalidykowego, meropenemu, metronidazolu, neomycyny, netylmycyny, penicyliny, piperacyliny, streptomycyny, teikoplaniny, tobramycyny, wankomycyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 13; dot. część nr 6, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. i infuzji 5 amp. a 5ml w części nr 9 - Leki różne, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14; dot. część nr 6, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. i infuzji 5 amp. a 5ml w części nr 9 - Leki różne, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga posiadania 24-miesięcznego okresu ważności.

Pytanie nr 15; dot. część nr 6, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. i infuzji 5 amp. a 5ml w części nr 9 - Leki różne, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 16; dot. część nr 6, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml roztw. i infuzji 5 amp. a 5ml w części nr 9 - Leki różne, poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17; dot. część nr 9, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate roztw. do wstrz. i inf. 0,025g/2,5ml x 5 amp. w części nr 9 - Leki różne, poz. 4 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18; dot. część nr 9, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate roztw. do wstrz. i inf. 0,05g/5ml x 5 amp. w części nr 9 - Leki różne, poz. 5 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19; dot. część nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający w części nr 9 - Leki różne, poz. 1 (Bupivacaine hydrochloride roztw. do wstrz. 5mg/ml; 4ml x 5 amp. w op. jałowym) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 20; dot. część nr 11, poz. 41, 42 i 43

Czy Zamawiający zezwoli na wycenę Budesonidzaw.donebul., **20 amp** w odpowiednich dawkach do pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem