



**ul. Słowackiego 18
87-700 Aleksandrów Kujawski**

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: spzcal@poczta.onet.pl



Aleksandrów Kujawski, dnia 11.10.2022 r.

L.dz. P.Sz. / 7698,7732,7733 /22

Do wszystkich Wykonawców
postępowania nr: 25/2022
www.szpital-aleksandrow.internetdsl.pl
www.miniportal.uzp.gov.pl

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr postępowania 25/2022 w trybie podstawowym na dostawę "Leków z podziałem na pakiety" opublikowanego na platformie e-zamowienia dnia 06.10.2022 r. pod numerem 2022/BZP 00381490/01

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o. działając zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019) wyjaśnia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego:

Pytanie Nr 1 Dotyczy pak. 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Woda do receptury aptecznej FP, 500 g w ilości 50 op. ?

Odpowiedź Nr 1

Tak.

Pytanie Nr 2 Dotyczy pak. 1 poz. 62

Czy Zamawiający dopuścić do wyceny:

Lidocaine 2%,20mg/ml; 5ml,rozt.d/wstrz.,10amp w ilości 60 op. ?

Odpowiedź Nr 2

Tak.

Pytanie Nr 3 Dotyczy pak. 1 poz. 70

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Neiraxin B, roztw.do wstrz., 2 ml, 5 amp?

Jedna ampułka (2 ml) zawiera:

100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6),

100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1),

1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12),

20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź Nr 3

Tak.

Pytanie Nr 4 Dotyczy pak. 1 poz. 89

Czy Zamawiający dopuści do wyceny:

Magne B6, tabl.powl., 60 szt (produkt leczniczy) ?

MAGNESIUM+PYRIDOXINUM 0,048+0,005 G

(Slow-Mag B6, tabl.dojelit., 50 szt – niedostępny)

Odpowiedź Nr 4

Tak.

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o. – ul. Słowackiego 18 – 87-700 Aleksandrów Kujawski

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z kapitałem zakładowym 5 100 000,00 złotych

Wpisana do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego, Sąd Rejonowy w Toruniu, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000199929, NIP 891-153-01-26

<http://www.szpital-aleksandrow.internetdsl.pl>



Pytanie Nr 5 Dotyczy pak. 1 poz. 94

Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.do/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski?

Odpowiedź Nr 5

Tak.

Pytanie Nr 6 Dotyczy pak. 1 poz. 1 oraz 16

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji : surowiec farmaceutyczny ?

Odpowiedź Nr 6

Tak.

Pytanie Nr 7 Dotyczy pak. 1 poz. 84

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: środek spoż. specj. przezn. med. ?

Odpowiedź Nr 7

Tak.

Pytanie Nr 8 Dotyczy pak. 1 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty o kategorii rejestracji: wyrób medyczny ?

Odpowiedź Nr 8

Tak.

Pytanie Nr 9 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź Nr 9

Tak.

Pytanie Nr 10 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48.

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź Nr 10

Tak.

Pytanie Nr 11 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48.

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o **przedłużonym uwalnianiu** na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o **zmodyfikowanym uwalnianiu** i odwrotnie?

Odpowiedź Nr 11

Tak.

Pytanie Nr 12 Dotyczy pakietu nr 1 poz. 48.

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek ma status: **tymczasowy brak produkcji** a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić – Czy Zamawiający dopuszcza:

- wycenę preparatu podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem.

Odpowiedź Nr 12

Tak.



Pytanie Nr 13

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 56 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps?? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź Nr 13

Zamawiający dopuszcza preparaty równoważne, ale o statusie produktu leczniczego.

Pytanie Nr 14

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 56 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Nr 14

Zamawiający dopuszcza preparaty równoważne, ale o statusie produktu leczniczego.

Pytanie Nr 15

Pakiet 1, Pozycja 23, Bupivacaine Spinal 0,5% heavy 4ml x5amp: Czy zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

Odpowiedź Nr 15

Tak.

Pytanie Nr 16

Pakiet 1, Pozycja 23, Bupivacaine Spinal 0,5% heavy 4ml x5amp: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź Nr 16

Tak.

Pytanie Nr 17

Pakiet 1, Pozycja 24, Cefazolin inj.1,0 g proszek d/sp.roztw: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź Nr 17

Tak.

Pytanie Nr 18

Pakiet 1, Pozycja 25, Cefuroksym fiol. 1,5 g: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania leku w fiolce poniżej 50ml?

Odpowiedź Nr 18

Tak.

Pytanie Nr 19

Pakiet 1, Pozycja 25, Cefuroksym fiol. 1,5 g: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Odpowiedź Nr 19

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 20

Pakiet 1, Pozycja 25, Cefuroksym fiol. 1,5 g: Czy Zamawiający wymaga aby wyceniony Cefuroksym (w formie iniekcyjnej 0,75g i 1,5g oraz w formach tabletkowych 0,25g i 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?



**ul. Słowackiego 18
87-700 Aleksandrów Kujawski**

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: spzcal@poczta.onet.pl



Odpowiedź Nr 20

Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 21

Pakiet 1, Pozycja 25, Cefuroksym fiol. 1,5 g: Czy zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 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 Nr 21

Tak.

Pytanie Nr 22

Pakiet 1, Pozycja 25, Cefuroksym fiol. 1,5 g: Czy zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL istniała możliwość podania leku w dawce 1,5 g drogą domięśniową, dożylnie i infuzji?

Odpowiedź Nr 22

Tak.

Pytanie Nr 23

Pakiet 1, Pozycja 25, Cefuroksym fiol. 1,5 g: 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 Nr 23

Tak.

Pytanie Nr 24

Pakiet 1, Pozycja 112, Vit.C 500mg/5ml x10amp: Czy zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

Odpowiedź Nr 24

Tak.

Pytanie Nr 25

Pakiet 1, Pozycja 112, Vit.C 500mg/5ml x10amp: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź Nr 25

Tak.

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający informuje, że wszelkie wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.