

Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Węgrowie  
ul. Kościuszki 15  
07-100 Węgrów

## PYTANIA I ODPOWIEDZI

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, Znak: ZP/L/5/23 (Dz.U.U.E z dnia 26.04.2023 r. nr 2023/S 082-248305)**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje, że wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

### **Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

#### ***Odpowiedź:***

***Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku***

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

#### ***Odpowiedź:***

***Zgodnie z zapisami SWZ w części IV, ust. 5 oraz 6 w przypadku przejściowego braku leku należy podać jego ostatnio obowiązującą cenę i zaznaczyć, że jest to chwilowy brak produkcji. Jeśli to możliwe należy podać w ofercie odpowiednik tego leku. W przypadku zaprzestania produkcji danego leku lub wygaśnięcia jego rejestracji w momencie przygotowywania oferty Wykonawca musi zwrócić się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację SWZ, zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Sytuacja taka musi zostać udokumentowana np. pismem producenta. Niespełnienie tego wymogu i zamieszczenie w ofercie informacji o zakończeniu produkcji i podaniu ostatniej ceny zakupu spowoduje odrzucenie oferty.***

## Pakiet 1

### **Poz. 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 dopuszcza aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza***

### **Poz. 4**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aby Cefazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?**

**Poz. 5, 6**

Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta**

**Poz. 7, 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 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 -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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy zgodnie z ChPL produktu był rozpuszczalny w wodzie, roztworze soli fizjologicznej oraz glukozie**

## **Pakiet 2**

**Poz. 2, 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki**

## **Pakiet 3**

**Poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści linezolid pakowany w opakowania x 1?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza linezolid pakowany w opakowania x 1**

## **Pakiet 4**

**Poz. 53,55**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, aby produkt Metamizolum Natricum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego**

**Poz. 65, 66**

Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 25°C**

**Poz. 70**

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:**

**W formularzu cenowym Zamawiający określił opakowanie a'5 ampułek**

## **Pakiet 5**

**Poz. 7**

Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL**

## **Pakiet 6**

**Poz. 79**

Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampułek 10 ml 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:**

**Zamawiający dopuszcza preparat pakowany po 5 ampułek 10 ml o stężeniu 95.5mg/ml**

**Poz. 137, 138**

Czy Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.**

**Poz. 338**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

**Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.**

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik** ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

**Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu**, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

**Lek Kaldyum nie zawiera laktozy**, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaferowanie potasu w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek**

#### **Poz. 434**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt Vici 100mg/ml 5amp x 5ml roztwór do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza wycenę powyższego produktu**

### **Pakiet 13**

#### **Poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinał Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający w poz. 2 nie dopuszcza Bupivacaine Spinał Heavy w blistrach nie jałowych. Proponowany preparat ujęto w poz. 1**

### **Pakiet 19**

#### **Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – wyłącznie GOS. Na 100 ml zawiera: białko 1,3 g, tłuszcz 3,6g, (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7 g, (w tym laktoza 7 g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaferowanie powyższego mleka początkowego dla niemowląt**

### **Pakiet 20**

#### **Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne ekologiczne mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia – gotowe do spożycia Hipp 1 BIO Combiotik 90 ml, pakowane po 24 szt., z L-metylofolian wapnia jako źródło folianów, z dodatkiem oligosacharydów – wyłącznie GOS. Na 100 ml zawiera: białko

1,3 g, tłuszcz 3,6g, (w tym: kwasy tłuszczowe nasycone 1,6g, kwasy tłuszczowe jednonienasycone 1,5g, kwasy tłuszczowe wielonienasycone 0,5g, w tym: kwas arachidonowy ARA 13,2mg, kwas dokozaheksaenowy DHA 13,2mg, węglowodany 7g {w tym cukry 7 g, (w tym laktoza 7 g)}, błonnik 0,3g, (w tym galaktooligosacharydy 0,3 g).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego mleka początkowego dla niemowląt**

### **Pakiet 23**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, aby Propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza**

### **Pakiet 37**

**Poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści Ciprofloksacynę inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza Ciprofloksacynę inj. w formie gotowego roztworu do infuzji w pojemniku polietylenowym (flakony)**

**W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy**

**Podpisać:**

**Dyrektor SPZOZ w Węgrowie**

**Lek. med. Artur Skóra**