

DOZ.240.2.2024

Bydgoszcz, 22 kwietnia 2024 r.

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA

*Dotyczy: postępowania przetargowego na „Sukcesywne dostawy leków na potrzeby Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Bydgoszczy”*

*Numer ogłoszenia: 2024/BZP 00285229/01; data zamieszczenia: 2024-04-15*

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 2019 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanyymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień:

### **Pytanie nr 1**

Pakiet 1, Pozycja 8, Calcium chloratum 10%/10 ml (i.v) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane Calcium Chloratum po rozcieńczeniu 0,9% roztworem sodu chlorku lub 5% roztworem glukozy, wykazywało chemiczną i fizyczną trwałość przez 24 godziny w temperaturze 15°C-25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

### **Pytanie nr 2**

Pakiet 1, Pozycja 8, Calcium chloratum 10 %/10 ml (i.v) op. 10 amp.: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 3**

Pakiet 1, Pozycja 8, Calcium chloratum 10 %/10 ml (i.v) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 4**

Pakiet 1, Pozycja 27, Levonor 4 mg/4ml (i.v.) op. 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt, który należy przechowywać w lodówce?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 5**

Pakiet 1, Pozycja 27, Levonor 4 mg/4ml (i.v.) op. 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymagał zaoferowania takiego opakowania.

### **Pytanie nr 6**

Pakiet 1, Pozycja 28, Lignocainum hydrochloricum 2 %/20 ml (roztwór) (i.v) op. 5 fiolek: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 7**

Pakiet 1, Pozycja 28, Lignocainum hydrochloricum 2 %/20 ml (roztwór) (i.v) op. 5 fiolek: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 8**

Pakiet 1, Pozycja 28, Lignocainum hydrochloricum 2 %/20 ml (roztwór) (i.v) op. 5 fiolek: Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 9**

Pakiet 1, Pozycja 28, Lignocainum hydrochloricum 2 %/20 ml (roztwór) (i.v) op. 5 fiolek: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 10**

Pakiet 1, Pozycja 30, Magnesium sulfuricum 20 %, 2 g/10 ml (i.v) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Odpowiedź:** Tak.

### **Pytanie nr 11**

Pakiet 1, Pozycja 46, Metamizolum natrium 1,0 g/2 ml (i.v) (i.m) op. 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natrium 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50 mgg/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie nr 12**

Pakiet 1, Pozycja 46, Metamizolum natriicum 1,0 g/2 ml (i.v) (i.m) op. 5 amp.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampułek, z odpowiednim przeliczeniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymagał zaferowania takiego opakowania.

**Pytanie nr 13**

Pakiet 1, Pozycja 46, Metamizolum natriicum 1,0 g/2 ml (i.v) (i.m) op. 5 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natriicum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 14**

Pakiet 1, Pozycja 51, Tramadoli hydrochloridum 50 mg/1 ml (i.v) (i.m) (s.c) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 15**

Pakiet 1, Pozycja 53, Hydrocortisonum 100 mg (i.v., i.m.) op. 5kpl.: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany lek Hydrocortisonum 100 inj, 100 mg x 1 miał poniższe wskazania: Zastosowanie profilaktyczne: - choroby endokrynologiczne, celem prewencji rozwoju ostrej niewydolności nadnerczy, gdzie wymagana może być dodatkowa podaż glikokortykoidu w związku ze zwiększonym zapotrzebowaniem na kortyzol (np. zabieg operacyjny u chorego z niedomogą nadnerczy czy zapaleniem tarczycy; osłabienie czynności nadnerczy wskutek przewlekłej sterydoterapii). Zastosowanie w stanach przewlekłych: może mieć miejsce po rozważeniu wskazań przez lekarza i dotyczyć stanów/chorób takich jak: - stany alergiczne - choroby dermatologiczne reagujące na kortykosteroidy - choroby endokrynologiczne 2 – choroby przewodu pokarmowego (w określonych sytuacjach – leczenie zaostrzeń stanów zapalnych) – choroby hematologiczne - choroby nowotworowe - choroby układu oddechowego - choroby reumatyczne potwierdzone w CHPL.

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie nr 16**

Pakiet 1, Pozycja 53, Hydrocortisonum 100 mg (i.v., i.m.) op. 5 kpl.: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortisonum VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiołka z odpowiednim przeliczeniem ilości i bez rozpuszczalnika?

**Odpowiedź:** Nie.

### **Pytanie nr 17**

Pakiet 2, Pozycja 6, Midazolamum 5 mg/5 ml (i.v) (i.m) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

### **Pytanie nr 18**

Pakiet 2, Pozycja 8, Rocuronium 50 mg/5 ml (i.v) op. 10 fiolek: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Rocuronium Kalceks 10 mg/ml 5 ml x 10 fiolek roztwór do wstrzykiwań/do infuzji z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie nr 19**

Pakiet 2, Pozycja 10, Morphini sulfas 10 mg/1 ml (i.v) (i.m) (s.c) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

### **Pytanie nr 20**

Pakiet 2, Pozycja 10, Morphini sulfas 10 mg/1 ml (i.v) (i.m) (s.c) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

### **Pytanie nr 21**

Pakiet 2, Pozycja 10, Morphini sulfas 10 mg/1 ml (i.v) (i.m) (s.c) op. 10 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

### **Pytanie nr 22**

Pakiet 2, Pozycja 11, Fentanyl 0,1 mg/2 ml (i.v) (i.m) (s.c) op. 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl 0,1 mg/2 ml mógł być podawany s.c., i.m., i.v.

Sporządziła: Anna Tomaszewska