

Do wszystkich zainteresowanych

WYJAŚNIENIA TREŚCI ZAPROSZENIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w procedurze o wartości nie przekraczającej kwoty 130.000 zł bez podatku od towarów i usług – czyli bez zastosowania przepisów ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych na **dostawę produktów leczniczych**.

Nr sprawy: **ZP.331.91.2024**

ZAPYTANIA DO TREŚCI ZAPROSZENIA WRAZ Z ODPOWIEDZIAMI

1. Pakiet 1, **Pozycja 11**, CALCIUM 10%, 1op. 10 amp. 10 ml: Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat Calcium Chloratum WZF rozt. do wstrz. 67 mg/ml 10 amp x 10 ml.

Tym samym zmianie ulega dodatek nr 2 do Zaprośzenia – załącznik cenowy (w załączeniu).

2. Pakiet 1, **Pozycja 28**, HYDROCORTISONUM INJ. 100 mg * 5 amp. proszek i rozpuszczalnik: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat: Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Tym samym zmianie ulega dodatek nr 2 do Zaprośzenia – załącznik cenowy (w załączeniu).

3. Pakiet 1, **Pozycja 32**, LIGNOCAINA INJ. 1%, 1op. 5 fiolek 20 ml Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%, 10mg/ml; 20ml, rozt.d/wst., 5amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany 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, zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.

4. Pakiet 1, **Pozycja 36**, METAMIZOLUM NATRICUM INJ. 2,5 g, 1op. 5 amp. 5 ml, **Pozycja 37**, METAMIZOL NATRICUM INJ. 1g/2mlx5 amp..2ml : Czy Zamawiający wymaga, aby Metamizolum natricum 0,5g/ml zgodnie z ChPL można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

5. Pakiet 1, **Pozycja 64**, FENTANYL INJ. 50 mcg/ml a 2ml , 1op. 50 amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga, aby zaferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnice, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo.

6. Pakiet 1, **Pozycja 67**, MIDANIUM NIJ. 5mg/ml, 1op. 10 amp. 1 ml: 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 stawia takiego wymagania.

7. Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 50 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, stabilność pasków po otwarciu fiolki 12 miesięcy, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaferowania pasków do glukometrów, które obecnie posiada na stanie. Ponadto, przedmiotowe postępowanie nie jest prowadzone na podstawie przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych. Pomimo to Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na inne paski do pomiaru glukozy wraz z przekazaniem (przy pierwszej dostawie) 10 sztuk kompatybilnych urządzeń do pomiaru stężenia glukozy (glukometrów). Cena glukometrów winna zostać ujęta w cenie pasków testowych. Tym samym zmianie ulega dodatek nr 2 do Zaproszenia – załącznik cenowy (w załączeniu).

8. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie zbiorczym poz. 50 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żylniej,, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Odpowiedź taka sama, jak przy pytaniu nr 7.

Z poważaniem,

Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa
lek. Mirosław Baraniak