

Sandomierz 28.04.2021 r.

Szpital Specjalistyczny  
Ducha Świętego  
ul. Schinzla 13  
27-600 Sandomierz

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego  
w postępowaniu na dostawę leków, znak PN/1/2021

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków, znak PN/1/2021**

Do Zamawiającego w dniu 21.04.2021 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

**Pytania**

- 1. Dot. Pakietu 6 poz. 1 i 2:** Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
- 2. Dot. Pakietu 7:** Czy Zamawiający w ramach pakietu 7 wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu? Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko-strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.
- 3. Dot. Pakietu 15:** Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie opakowań z płynem infuzyjnym, które w Charakterystyce Produktu Leczniczego mają zapisaną informację o jałowości dwóch portów: portu do infuzji i portu do dostrzyknięć co gwarantuje sterylność portów, bezpieczeństwo użytkowania, skraca czas przygotowywania leków do podaży oraz zmniejsza koszty użytkowania opakowań z płynami infuzyjnymi? Zgodnie z Wytycznymi porty dostępu należy w celu odkażenia przecierać przez min.15 sekund, a następnie odczekać aż środek do dezynfekcji odparuje. Dezynfekcję należy przeprowadzić poprzez zastosowanie odpowiedniego środka odkażającego, np. chlorlhekzydyna, jodopowidonem, jodoforem lub 70% alkoholem.
- 4. Dot. Pakietu 16:** Czy Zamawiający ma na myśli butelkę stojącą z bezpiecznym korkiem posiadającą jałową membranę potwierdzoną zapisem w CHPL?
- 5. Dot. Pakietu 18 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Manitolu 20% w butelce szklanej o pojemności 250 ml?
- 6. Dot. Pakietu 18 poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Aminowen Infant 10% 100ml -roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego niemowląt(wcześnieiaków i noworodków urodzonych w terminie) oraz małych dzieci, zawartość azotu 14,9 g/l tauryna 0,4 g/l, osmolarność 885 mOsm/l, bez kwasu glutaminowego w opakowaniu 100 ml? Dopuszczenie ww. preparatu zwiększy konkurencyjność, a tym samym pozwoli uzyskać korzystniejszą cenowo ofertę.
- 7. Dot. Pakietu 21 poz. 1 i 2:** Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?
- 8. Dot. Pakietu 26 poz. 1 i 2:** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz. w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
- 9. Dot. Pakietu 28:** Czy Zamawiający wymaga aby produkt leczniczy Piperacilin/Tazobactam posiadał możliwość podania razem z aminoglikozydami?

- 10. Dot. Pakietu 38 poz. 2:** Czy Zamawiający wymaga aby Paracetamol 50 ml mógł być stosowany u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg zgodnie z treścią ChPL? Zamawiający wymaga aby zgodnie z zaleceniami brytyjskiej Agencji Oceny Leków dotyczących bezpieczeństwa stosowania paracetamolu, preparat Paracetamol w opakowaniu o pojemności 50 ml mógł być przeznaczony do podania u noworodków urodzonych o czasie, niemowląt, małych dzieci i dzieci o masie ciała do 33 kg? Zapis powinien być potwierdzony odpowiednim zapisem w ChPL.
- 11. Dot. Pakietu 39 poz. 5:** Czy Zamawiający w związku z wycofaniem z produkcji produktu Kabiven 2566 ml wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Kabiven o pojemności 2053 ml w tym azotu 10,8g, kalorii 1900 kcal?
- 12. Dot. Pakietu 57:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie płynu wieloelektrolitowego buforowanego octanami i cytrynianami z jonami wapnia 2 mmol/l, butelka stojąca z dwoma jałowymi portami potwierdzonymi zapisem w CHPL, 500ml?

***Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 28.04.2021 r.:***

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 21.04.2021 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 135 ust. 2 Pzp poniżej udziela wyjaśnień na zadane pytania:

- 1) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 2) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 3) Zamawiający dopuszcza.
- 4) Zamawiający dopuszcza.
- 5) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 6) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 7) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 8) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 9) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 10) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
- 11) Zamawiający dopuszcza.
- 12) Zamawiający dopuszcza.

**DYREKTOR**  
Szpitala Specjalistycznego Ducha Świętego  
w Sandomierzu

*dr n. med. Marek Kos*