



Powiatowe Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.

58 - 400 Kamienna Góra ul. Bohaterów Getta 10

(075) 744-9036

fax. (075) 744-3103

<http://www.pcz.org.pl>

e-mail: pcz@pcz.org.pl

KRS 0000169608

Wys. kap. zakł. 5 106 000,00 zł

Kamienna Góra, 05.01.2021 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa produktów leczniczych dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **PN 7/2020**

- I. Działając na podstawie art.38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz.1843 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 2 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Aminomel 10E) 10% roztwór aminokwasów (15,6g azotu/l) standardowych z elektrolitami: Na 69mmol/l, K 45 mmol/l, Mg 5 mmol/l, Cl 90 mmol/l (flakony objętość 500 ml x 150 sztuk). W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwość składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, przy czym wymaga, żeby istniała możliwość zakupu pojedynczych butelek (nie wyraża zgody na opakowania zbiorcze).

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 3 dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym (Primene 10%, butelka 100ml x 40 sztuk)? Produkt leczniczy PRIMENE 10% jest roztworem 20 L-aminokwasów, który odpowiada pod względem ilościowym jak i jakościowym zapotrzebowaniu dziecka na białka, zawiera wszystkie niezbędne i nie niezbędne dla dziecka aminokwasy, zawiera stosunkowo dużo lizyny, zawiera taurynę, zawiera stosunkowo mało metioniny, charakteryzuje się obniżoną zawartością fenyloalaniny i proliny, niezbędne aminokwasy stanowią 47,5% całkowitej zawartości aminokwasów, a aminokwasy o łańcuchach rozgałęzionych 24%, badania kliniczne wykazały, że przy zrównoważonej podaży energii, produkt leczniczy PRIMENE 10% pozwala na zadawalający przyrost wzrostu i masy ciała, jak również zadawalający rozwój psychomotoryczny dziecka, -produkt leczniczy PRIMENE10% nie zawiera elektrolitów, aby ułatwić leczenie indywidualne z zastosowaniem roztworów elektrolitów. Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji i utworzenie odrębnego zadanie. Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, przy czym wymaga, żeby istniała możliwość zakupu pojedynczych butelek (nie wyraża zgody na opakowania zbiorcze).

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający w pak. 5 poz. 4 dopuszcza możliwość zaoferowania produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym - aminokwasów specjalistycznych typu NEPHRO (Aminomel Nephro 6%, butelka 500 ml x 150 sztuk)? Prosimy o wydzielenie wyżej wymienionych pozycji i utworzenie odrębnego zadanie. Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, przy czym wymaga, żeby istniała możliwość zakupu pojedynczych butelek (nie wyraża zgody na opakowania zbiorcze).

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 5 mg/ 2,5 ml w pakiecie nr 2 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 5 mg/ 2,5 ml w pakiecie nr 2 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Nie, Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby dostarczone produkty posiadały minimum 12–miesięczny termin ważności, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 5 mg/ 2,5 ml w pakiecie nr 2 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 5 mg/ 2,5 ml w pakiecie nr 2 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 10 mg/ 5 ml w pakiecie nr 2 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 10 mg/ 5 ml w pakiecie nr 2 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Nie, Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga, aby dostarczone produkty posiadały minimum 12–miesięczny termin ważności, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 10 mg/ 5 ml w pakiecie nr 2 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze 5 do 25 °C.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besylate amp 10 mg/ 5 ml w pakiecie nr 2 poz. 7 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate, amp 0,05g/5ml w pakiecie nr 2 poz. 1 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besylate, amp 0,025g/2,5ml w pakiecie nr 2 poz. 2 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 3 (Bupivacaine heavy spinal, fiol. 0,5%, 4ml) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Tak, Zamawiający wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 5 poz.2 produktu leczniczego Vamin 14? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu umożliwia dostosowanie mieszaniny do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskoosmolarny i umożliwia podaż do żyły obwodowej.

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 5 poz.3 produktu leczniczego Vaminolact o stężeniu 6,5% spełniającego pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 5 poz. 10 produktu leczniczego Glycophos we fiolkach?

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu we fiolkach.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 5 poz. 11 produktu leczniczego Supliven - zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN? Proponowany zestaw zawiera w 1 ml:

- chromu(III) chlorek sześciowodny 5,33 µg
- miedzi(II) chlorek dwuwodny 0,10 mg
- żelaza(III) chlorek sześciowodny 0,54 mg
- manganu(II) chlorek czterowodny 19,8 µg
- potasu jodek 16,6 µg
- sodu fluorek 0,21 mg
- sodu molibdenian(VI) dwuwodny 4,85 µg
- sodu selenin bezwodny 17,3 µg
- cynku chlorek 1,05 mg

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części 5 poz. 12 witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20:

Pakiet 5 poz. 7 Czy w związku z długotrwałym brakiem preparatu Humana MCT Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu o podobnym składzie – Bebilon MCT w opakowaniu 450 g? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości sztuk do wyceny.

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający dopuszcza opakowanie 450 g. Przeliczenie ilości wg zasad określonych w SIWZ (do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 21:

Pakiet 5 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści preparat Bebilon Pepti (1) w opakowaniu 400g? Obecnie preparat jest produkowany w opakowaniach po 400g. W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie ilości sztuk do wyceny.

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający dopuszcza opakowanie 400 g. Przeliczenie ilości wg zasad określonych w SIWZ (do pełnych opakowań w górę).

-
- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

Barbara Kosak