

CZ/DUM/3 /2023

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy przetargu: Dostawa leków ZP/18/2022

Zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r Prawo zamówień publicznych(Dz.U.2022.1710.tj. z późn. zm.) Zamawiający odpowiada na następujące pytanie:

I

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie numer 1 poz. 295 w przedmiotowym postępowaniu:

- 1) Czy w Pakiecie numer 1 poz. 295 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.
Odpowiedź:

Zamawiający wymaga leczniczego.

- 2) Czy w Pakiecie numer 1 poz. 295 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie numer 1 poz. 435 w przedmiotowym postępowaniu:

- 3) Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie numer 1 poz. 435 paski testowe były kompatybilne z aktualnie posiadanymi i stosowanymi przez Zamawiającego glukometrami GlucoDr. auto A?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z zapisem SWZ oczekuje testów paskowych kompatybilnych z glukometrami spełniającymi wymagane normy .

II

1. Czy Zamawiający ma na myśli i wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany preparat Meropenem w pozycjach 340 i 341w pakiecie 1 posiadał stabilność gotowego roztworu

**Centrum Zdrowia
w Mikołowie Sp. z o.o.**

Prezes Zarządu
dr Cezary Tomiczek
ul. Waryńskiego 2, 43-190 Mikołów
Kancelaria Zarządu
tel. 32 32 57 635, fax 32 22 60 860
www.szpital-mikolow.com.pl

NIP 635-180-25-38
REGON 241294970
KRS 0000335411

kapitał zakładowy: 9 495 100, 00 zł

**PFSz**
Polska Federacja Szpitali

**ZWIĄZEK SZPITALI I POWIATOWYCH
WOJEWÓDZTWA ŚLĄSKIEGO**



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 dożyłnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

2. Czy w pozycji 1 w pakiecie 4 Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1, w przeliczeniu wymaganej ilości sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 4 pozycja 2, 3, 5, 6, 9, 10, 12, 14, 15, 16, 19, 20, 21 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 pozycja 11, 12 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przezierne, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skryzalizowanych cząsteczek.

Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk.

Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem.

odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy załącznika nr 2 do SWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SWZ?

odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

Młw

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU
Centrum Zdrowia w Mikotwie Sp. z o.o.
mgr Mateusz Niewdana