



Sokółka dn. 18.03.2021r

### WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej wartości 130000 PLN na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze, materiałów opatrunkowych oraz szwów. CPV – 33600000-6 Produkty farmaceutyczne; 33141121-4 Szwy chirurgiczne.

**Znak sprawy: SPZOZ LEKI / 2021 Nr ogłoszenia – 2021/S 043-106887 z dnia 03.03.2021r**

Zamawiający zgodnie z art. 135 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SWZ:

1. Czy Zamawiający w Grupie 21, poz. 4 (Bupivacaine hydrochloride//roztwór dowstrz.podpajęczynówkowych 5 mg/ml a 4ml x 5, równoważny co do wskazań, czasu działania/wystąpienia efektu znieczulenia z np. Marcaine Spinal Heavy.) wymaga zaoferowania 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: Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy Zamawiający w Grupie 24, poz. 7 (Bupivacaine hydrochloride//roztwór do wstrz.podpajęczynówkowych 5 mg/ml a 4ml x 5 amp.) wymaga zaoferowania 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: Zamawiający dopuszcza.**

3. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate//roztwór do wstrz. i wlewu doż. 50 mg/5ml x 5 amp. w Grupie 21, 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: Zamawiający dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurium besilate//roztwór do wstrz. i wlewu doż. 25 mg/2,5ml x 5 amp. w Grupie 21, 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: Zamawiający dopuszcza.**

5. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 2,5 ml w Grupie 21 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

6. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 2,5 ml w Grupie 21 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba okresy ważności.**

7. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 2,5 ml w Grupie 21 poz. 5 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: Zamawiający dopuszcza.**

8. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 2,5 ml w Grupie 21 poz. 5 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby w CHPL były zapisy pozwalające na rozcieńczenie do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.**

9. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 5 ml w Grupie 21 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

10. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 5 ml w Grupie 21 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oba okresy ważności.**

11. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 5 ml w Grupie 21 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: Zamawiający dopuszcza oba okresy ważności.**

12. Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 2mg/ml x 5 amp a 5 ml w Grupie 21 poz. 6 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby w CHPL były zapisy pozwalające na rozcieńczanie do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml.**

13. Czy Zamawiający w Pakiet nr 27 poz. 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Pangrol 25000? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

14. Czy Zamawiający w Pakiet nr 27 poz. 8 wyrazi zgodę na zaproponowanie leku Pangrol 10000? Pozwoli to na uzyskanie zdecydowanie niższej ceny na ten preparat.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

15. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki w opakowaniach o pojemności 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

16. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania olejku w opakowaniach a' 500 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

17. Grupa nr 70: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 45 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku zgodnego z opisem, ale w rozmiarze 6,5cm x 10cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

18. Grupa nr 72: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ligniny w rozmiarze 37cm x 57cm (+/- 5%), która nie jest wyrobem medycznym a produktem higienicznym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ligninę w rozmiarze 37cm x 57cm (+/- 5%).**

19. Grupa nr 79: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny za odpowiedniej wielkości opakowanie (2 lub 3 sztuki) i odpowiednie przeliczenie zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

20. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 1 i 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego małego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 10cm x 7,5cm x 3,3cm ; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 15cmx20cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

21. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 2 i 5 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego dużego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 15cm x 3,3cm +/- 1cm; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

22. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego średniego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 18cm x 12,5cm x 3,3cm ; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

23. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego okrągłego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: 2 x okrągły opatrunek piankowy z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach średnica 12,5 cm x grubość 1,6 cm. Opatrunek piankowy z nacięciami; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

24. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne:Poz. nr 7 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania złącza (rozgałęźnika) typu Y kompatybilnego ze wszystkimi proponowanymi przez nas zestawami opatrunkowymi i zbiornikami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

25. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne:Poz. nr 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zbiornika na wydzielinę 300 ml z filtrami powietrznym i węglowym oraz środkiem żelującym znajdującym się wewnątrz zbiornika, połączonego z dwuświatłowym drenem o długości 180 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

26. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne:Poz. nr 9 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zbiornika na wydzielinę 800 ml z filtrami powietrznym i węglowym oraz środkiem żelującym znajdującym się wewnątrz zbiornika, połączonego z dwuświatłowym drenem o długości 180 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

27. Czy Zamawiający w grupie 95 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy naczyniowe, polimerowe, niewchłaniające w rozmiarze (L) pakowane w magazynku do wyboru przez zamawiającego po 6 sztuk. 14 magazynków w opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

28. Czy Zamawiający w grupie 95 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe rozmiar ML (średnio-duże) i L (duże) zamykane „oczkowo” tj. zamykane poprzez zetknięcie końców ramion klipsa a następnie zwarcie ramion na całej długości (co prowadzi do uchwycenia struktury anatomicznej bez możliwości jej wymknięcia w momencie zamykania klipsa). Wymiary: wysokość 7,21mm, długość po zamknięciu: 8,98mm. 20x6 klipsów i wymiary: wysokość 10,07mm, długość po zamknięciu: 12,38mm. Kompatybilne z posiadanymi klipsownicami. Sterylne?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Sporządził:  
St. inspektor d/s zamówień publicznych  
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:  
Dyrektor SPZOOZ w Sokółce  
Jerzy Kułakowski