



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
im. Macieja z Miechowa w Łasinie  
86-320 Łasin, ul. Radzyńska 4

Łasin, dnia 29.12.2023 r.

## DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania nr 20/ZP/2023 pn. „Zakup i sukcesywna dostawa produktów leczniczych przez okres 12 miesięcy na potrzeby SPZOZ w Łasinie”

### Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia

*Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 r. poz. 1710) przedstawia treść wniosków o wyjaśnienia treści SWZ wraz z wyjaśnieniami.*

#### **Pytanie nr 1**

Pakiet 1, Pozycja 80, Bupivacaine WZF Spinal 0.5% Heavy rozt.do wstrz. 5 mg/ml 5 amp.a 4ml: Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

***Odpowiedź:*** Zamawiający nie dopuści.

#### **Pytanie nr 2**

Pakiet 1, Pozycja 83, Calcium chloratum WZF rozt.do wstrz.doż. 67 mg/ml 10 amp.a 10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Calcium Chloratum miał dopuszczenie do stosowania u dzieci?

***Odpowiedź:*** Zamawiający wymaga.

#### **Pytanie nr 3**

Pakiet 1, Pozycja 100, Biotrakson proszek do sporządzania roztwo 1 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

***Odpowiedź:*** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 4**

Pakiet 1, Pozycja 101, Biotrakson proszek do sporządzania roztwo 2 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** *Zamawiający*

**Pytanie nr 5**

Pakiet 1, Pozycja 102, Biofuroksym pr.do p.roztw.do wstrz.doż/dom 0,75 g 1 fiol.a 17ml: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga.*

**Pytanie nr 6**

Pakiet 1, Pozycja 103, Biofuroksym pr.do p.roztw.do wstrz. 1,5 g 1 fiol.a 26ml: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga.*

**Pytanie nr 7**

Pakiet 1, Pozycja 259, Lacidofil kapsułki 60 kaps. (6 blist.po 10 szt.): Czy Zamawiający wymaga, aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 10 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga.*

**Pytanie nr 8**

Pakiet 1, Pozycja 276, Lignocainum hydrochloric. WZF 2% rozt.do wstrz. 0,02 g/ml 10 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga.*

**Pytanie nr 9**

Pakiet 1, Pozycja 276, Lignocainum hydrochloric. WZF 2% rozt.do wstrz. 0,02 g/ml 10 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 10**

Pakiet 1, Pozycja 277, Lignocainum hydrochloric. WZF 1% rozt.do wstrz. 0,01 g/ml 10 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 11**

Pakiet 1, Pozycja 277, Lignocainum hydrochloric. WZF 1% rozt.do wstrz. 0,01 g/ml 10 amp.a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 12**

Pakiet 1, Pozycja 279, Lignocainum hydrochloric. WZF 2% rozt.do wstrz. 0,02 g/ml 5 fiol.a 20ml: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 13**

Pakiet 1, Pozycja 282, \* Lorabex tabletki 1 mg 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 14**

Pakiet 1, Pozycja 283, \*Lorabex tabletki 2,5 mg 25 tabl.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 15**

Pakiet 1, Pozycja 287, Inj.Magnesii sulfurici 20% POLPHARMA rozt.do wstrz. 0,2 g/ml 10 amp.a 10ml: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej

nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 16**

Pakiet 1, Pozycja 310, \* Midanium rozt.do wstrz. 5 mg/ml 10 amp.a 1ml: 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 wymaga.

**Pytanie nr 17**

Pakiet 1, Pozycja 312, \* Midanium roztwór do iniekcji 1 mg/ml 10 amp.a 5ml: 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 wymaga.

**Pytanie nr 18**

Pakiet 1, Pozycja 313, Morphini Sulfas WZF rozt.do wstrz. 0,02 g/ml 10 amp.a 1ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Pytanie nr 19**

Pakiet 1, Pozycja 347, Controloc proszek do sporządzania roztwo 0,04 g 1 fiol.: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

**Sporządziła:**

**Dorota Steinke**

St. specjalista

ds. zamówień publicznych i projektów

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łasinie  
*Szymon Jagielski*