



**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**  
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GŁÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20

CENTRALA 599-10-00 FAX 599-15-02

Warszawa, 15.11.2018

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych 182 pakiety**  
Postępowanie znak DZP.262.153.2018

W związku z wpływaniem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1:

Dotyczy Pakietu 61. Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI ( target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź 1:

Zamawiający nie wymaga

Pytanie 2:

Dotyczy Pakietu 61. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego propofolum 20 ml w opakowaniu typu ampulka szklana? Stosowanie ampulek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłócia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. W tym konkretnym przypadku jest to o tyle istotne, że emulsja ma biało mleczny kolor i cząstki korka mogą zostać niezauważone i podane pacjentowi dożylnie co stwarza ryzyko powstania zatoru.

Odpowiedź 2:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 3:

Dotyczy Pakietu 29 – Linezolidum. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w opakowaniu butelka z dwoma portami typu KabiPac?

Odpowiedź 3:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w/w opakowań

Pytanie 4:

Dotyczy Pakietu 138. 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?

Odpowiedź 4:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5:

Czy w celu zwiększenia konkurencyjności Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 131 preparatu zagęszczającego w formie proszku przeznaczonego do zagęszczania napojów i posiłków? Preparat oporny na amylazę ślinową. Preparat przeznaczony do postępowania medycznego w dysfagii. Opakowanie 150g.

Odpowiedź 5:

Opis przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

Pytanie 6:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 181 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. Bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-

12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź 6:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego preparatu

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wymaga aby ciprofloksacyna w pakiecie 176 i 177 pozycja nr 1 była w postaci monowodzianu?

Odpowiedź 7:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w pakiecie 2 i 3 pozycja 1 wymaga aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiolki ?

Odpowiedź 8:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 85 pozycji nr 1 aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnym, zewnątrzoponowo i podjęczynówkowo?

Odpowiedź 9:

Tak

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 61 pozycja 1 aby propofol po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedź 10:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie nr 80, pozycja nr 1 roztwór Bupivacainum hydrochloricum 0,5% miał zarejestrowaną możliwość rozcieńczenia w roztworze 5% glukozy ?

Odpowiedź 11:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 173 pozycja nr 1 bupivacainum spinal była roztworem hiperbarycznym?

Odpowiedź 12:

Tak

W związku z udzielonymi wyżej odpowiedziami Zamawiający na podstawie art. 38 ust 4 ustawy Prawo zamówień publicznych zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
mgr Beata Kierzkowska