Kraków dnia: 2022-10-10

**Szpital Miejski Specjalistyczny**

**im. Gabriela Narutowicza w Krakowie**

ul. Prądnicka 35-37

31-202 Kraków

# WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ-5

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonegona”**Zakup i dostawa produktów farmaceutycznych III**”– znak sprawy **ZP/45/2022.**

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej”SWZ”) wraz   
z wyjaśnieniami:

|  |
| --- |
| Dotyczy § 12 ustęp 1 punkty b, c umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 20% na 10%, a także na wskazanie podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartości brutto niezrealizowanej umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kary od całości jest wyraźnie zawyżone.  **Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w zakresie kar umownych.**  **Pakiet 15**  Prośba o doprecyzowanie, że pakiecie 15 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego propofolum w nowoczesnej formule MCT/LCT 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana? Stosowanie ampułek szklanych w codziennej praktyce zapobiega przedostawaniu się cząstek korka bitumicznego do samej emulsji w trakcie wkłucia w przeciwieństwie do opakowania typu fiolka. 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. Natomiast formuła MCT/LCT aż o 27% redukuje odczucia bólowe.  **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**  **Pakiet 25**  Czy w pakiecie 25 poz. 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawek i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki, w opakowaniu zbiorczym 10 ampułek po 20 ml?  **Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**  **Pakiet 35**  1. Czy w pakiecie 35 w pozycjach 3 i 4 Zamawiający wymaga preparatu Meropenem, posiadającego zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, dodatkowo w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godzinę w temp. 25?C i 8 godzin w temp. 2-8?C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej za pomocą pompy infuzyjnej? ? Dla bezpiecznego i efektywnego terapeutycznie przeprowadzenia infuzji dożylnej stabilności produktów są kluczowe w odróżnieniu do rejestracji: zużyć natychmiast.  **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**  2. Czy w pakiecie 35 w pozycjach 5 i 6 Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku były konfekcjonowane w opakowaniu bezpiecznym z dwoma różnej wielkości portami ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji oraz aby pochodziły od jednego producenta tzn. 100, 200 mg w celu zachowania bezpieczeństwa terapii w zakresie monitorowania oraz zgłaszania działań niepożądanych?  **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**  **Pakiet 50**  Czy w pakiecie 50 poz. 1,2,3,4 Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie 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 nie wyraża zgody.** |

Zamawiający

Barbara Parcz