

Poznań, dnia 29.04.2020 r.

SR/XV-270-16(7)-EFK/20

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu  
SR/XV-270-16-EFK/20

## ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 6

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 1843 ze zm.) Zamawiający informuje, iż do przedmiotowego postępowania wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Tym samym Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadanie zapytania:

### ZESTAW PYTAŃ 1:

- 1) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11, poz. 4 (Bupivacaine WZF Spinal 0,5% Heavy 5 mg/ml roztwór do wstrzykiwań, do znieczuleń podpajęczkowych Opakowanie: 5 amp. 4 ml) **wymaga zaferowania 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:** Zgodnie z SIWZ.

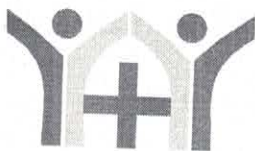
- 2) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurii besilas 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji Opakowanie: 5 amp. 5 ml w Pakiecie 22, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, aby produkt Cisatracurii besilas 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji Opakowanie: 5 amp. 5 ml w Pakiecie 22, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań.

- 3) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurii besilas 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji Opakowanie: 5 amp. 5 ml w Pakiecie 22, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

- 4) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurii besilas 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji Opakowanie: 5 amp. 5 ml w Pakiecie 22, poz. 9 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:** Zgodnie z SIWZ.

- 5) Czy zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurii besilas 2 mg/ml roztwór do wstrzykiwań i infuzji Opakowanie: 5 amp. 5 ml w Pakiecie 22, poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

- 6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań lub infuzji Opakowanie: 5 amp. po 2,5 ml w Pakiecie 22, poz. 10 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:** Zgodnie z SIWZ.

- 7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracurii besilas 10mg/ml roztwór do wstrzykiwań lub infuzji Opakowanie: 5 amp. po 5 ml w Pakiecie 22, poz. 11 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:** Zgodnie z SIWZ.

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Z poważaniem

DYREKTOR  
Szpitala Miejskiego  
im. Franciszka Raszei  
*[Podpis]*  
lek. med. Elżbieta Wrzesińska-Zak

Wyk. w 1 egz.  
1/ stron a internetowa  
1/ a/a