

PYTANIA I ODPOWIEDZI 3

Dotyczy: przetargu nieograniczonego – Dostawa leków, Numer referencyjny: **STG-271-13/20**

W nawiązaniu do w/w postępowania, niniejszym zwracamy się z zapytaniami:

1) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 114 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

ODPOWIEDŹ

Tak zamawiający wymaga

2) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 114 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga miał okres ważności 24 miesiące

3) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 114 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 wymaga okres ważności 5 do 25 °C

4) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,005g/2,5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 114 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga rozcieńczenie do stężeń 0,1 do 2,0 MG/ML

5) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 115 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

ODPOWIEDŹ

Tak

6) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 115 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga miał okres ważności 24 miesiące

7) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 115 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 wymaga temperaturę 5 do 25⁰

8) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium 0,01g/5ml x 5 amp. w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 115 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 stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml

9) Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 dostawa leków, poz. 81 (Bupivacaine Marcaine Spinal Heavy 0,5% 0,02g/4ml x 5 fiol) **wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestezyjologicznych, 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

Tak Zamawiający wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry