



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI  
W RZESZOWIE**

ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów  
tel. 17 86 43 312, sek./fax 17 85 32 770  
sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl  
www.szpitalmsw.rzeszow.pl



NIP: 813-28-92-063  
REGON: 690028840

Rzeszów, 2020-06-05

Z/ZZP.2375.9.20

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków różnych do Apteki Zakładowej SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej Nr 93 z dnia 13.05.2020r. pod poz. 221796.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (Zamawiający) informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) dot. przetargu jw. wpłynęły następujące zapytania:

**PYTANIA:**

- 1) Czy Zamawiający w Zadaniu 2 . poz. 32 (BUPIVACAINE WZF SPINAL INJ. 0,02G/4 ML [x5 AMP.] ) wymaga zaoferowania 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)
- 2) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x5 AMP] Zadaniu 5 poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
- 3) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x5 AMP] Zadaniu 5 poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
- 4) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x5 AMP] Zadaniu 5 poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
  - 5 do 25 °C czy też
  - 2-8°C oraz 25°C?
- 5) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x5 AMP] Zadaniu 5 poz. 11 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
- 6) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 5 poz. 12 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?

- 7) Czy zamawiający wymaga, aby produkt t NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 5 poz. 12 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
- 8) Czy zamawiający wymaga, aby produkt t NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 5 poz. 12 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
- 5 do 25 °C czy też
  - 2-8°C oraz 25°C?
- 9) Czy zamawiający wymaga, aby produkt t NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 5 poz. 12 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
- 10) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 20 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
- 11) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 20 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
- 12) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 20 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
- 5 do 25 °C czy też
  - 2-8°C oraz 25°C?
- 13) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,005 G/2,5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 20 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
- 14) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 21 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
- 15) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 21 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
- 16) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 21 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
- 5 do 25 °C czy też
  - 2-8°C oraz 25°C?
- 17) Czy zamawiający wymaga, aby produkt NIMBEX INJ 0,010 G/5 ML [x 5 AMP] w Zadaniu nr 6 poz. 21 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
- 18) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUM INJ. 0,050G/5ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 5, poz. 14 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
- 19) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUMI INJ 0,025G/2,5ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 5, poz.15 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który

- pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
- 20) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUM INJ. 0,025G/2,5ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 6, poz.29 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
  - 21) Czy Zamawiający wymaga, aby produkt TRACRIUM INJ. 0,050G/5ML [x5 AMP] w Zadaniu nr 6, poz.30 posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?
  - 22) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.] w Zadaniu nr 33 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
  - 23) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.] w Zadaniu nr 33 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
  - 24) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.] w Zadaniu nr 33 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?
  - 25) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.] w Zadaniu nr 33 poz. 9 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
  - 26) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.]w Zadaniu nr 33 poz.10posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
  - 27) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.]w Zadaniu nr 33 poz.10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?
  - 28) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.]w Zadaniu nr 33 poz.10 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
    - 5 do 25 °C czy też
    - 2-8°C oraz 25°C?
  - 29) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,005 G/2,5 ML [x5 FIOL.] w Zadaniu nr 33 poz.10 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężenia 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**
  - 30) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,01 G/5 ML [x5 FIOL.] ]w Zadaniu nr 33 poz.11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań ?
  - 31) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,01 G/5 ML [x5 FIOL.] ]w Zadaniu nr 33 poz.11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

- 32) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,01 G/5 ML [x5 FIOL.] ]w Zadaniu nr 33 poz.11 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:
- 5 do 25 °C czy też
  - 2-8°C oraz 25°C?
- 33) Czy zamawiający wymaga, aby produkt CISATRACURIUM ACCORD INJ. 0,01 G/5 ML [x5 FIOL.] ]w Zadaniu nr 33 poz.11 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: **do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?**

**ODPOWIEDZI:**

**Ad. pyt. 1, 2, 6, 10, 14, 18, 19, 20, 21, 22, 26, 30**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu wskazanego w zapytaniu.

**Ad. pyt. 3, 4, 5, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 15, 16, 17, 23, 24, 25, 27, 28, 29, 31, 32, 33**

Zamawiający dopuszcza oba zapisy wskazane w zapytaniu.