



Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 i nast. ustawy Pzp na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu.
SR/XV-270-16-AG/26

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 21

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 z późn. zm., z 2025 poz. 620 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

ZESTAW PYTAŃ 1:

Pytanie nr 1:

Pakiet 15, pozycja 6.

1. Czy zamawiający w pakiecie 15, pozycja 6 wymaga, aby oferowany produkt z argipresyną nie był ograniczony w Chpl zapisem o stabilności fizykochemicznej roztworu po rozcieńczeniu do 18 godzin w temperaturze pokojowej?

Uzasadnienie:

Stabilność roztworu argipresyny po rozcieńczeniu w temperaturze pokojowej ma bezpośredni wpływ na organizację pracy personelu i ekonomikę terapii. Produkty, których Charakterystyka Produktu Leczniczego przewiduje krótką trwałość po rozcieńczeniu (np. ograniczenie do 18 godzin), wymuszają częstą wymianę strzykawek i zestawów infuzyjnych, co generuje dodatkowe koszty związane z materiałami jednorazowymi, rozcieńczalnikami i czasem pracy personelu medycznego. W praktyce klinicznej na oddziałach intensywnej terapii standardem jest prowadzenie nieprzerwanego wlewu przez co najmniej 24 godziny z jednej strzykawki. Ograniczenia czasowe krótsze niż doba zwiększają liczbę manipulacji przy pacjencie, podnoszą ryzyko błędów przy podawaniu leku oraz obciążają zespół pielęgniarski.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 2:

Pakiet 15, pozycja 6.

2. Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta produktu leczniczego zawierającego argipresynę potwierdzające co najmniej 24-godziną stabilność fizykochemiczną po rozcieńczeniu w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Pakiet 15, pozycja 6.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 15, pozycja 6 wymaga produktu leczniczego zawierającego argipresynę w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, z uwagi, iż rekomendowanym i standardowym sposobem podania argipresyny w praktyce klinicznej jest ciągła infuzja dożylna przy użyciu pompy infuzyjnej?



Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 4:

Pakiet 15, pozycja 6.

4. Czy zamawiający w pakiecie nr 15, pozycja 6 wymaga, ważności leku z minimum 1 rokiem okresu przydatności do użycia od dnia dostawy oraz okresu stabilności chemicznej leku, od daty produkcji zgodnie z CHPL powyżej 2 lat?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5:

Pakiet 15, pozycja 6.

5. Czy zamawiający w pakiecie nr 15, pozycja 6 wymaga tylko takich produktów zawierających argipresynę, które nie zawierają w Charakterystyce Produktu leczniczego specjalnych ostrzeżeń i środków ostrożności dotyczących stosowania u pacjentów z przewlekłym zapaleniem nerek?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 6:

Pakiet 23, pozycja 5.

1. Czy zamawiający w pakiecie 23, pozycja 5 wymaga, aby oferowany produkt z argipresyną nie był ograniczony w Chpl zapisem o stabilności fizykochemicznej roztworu po rozcieńczeniu do 18 godzin w temperaturze pokojowej?

Uzasadnienie:

Stabilność roztworu argipresyny po rozcieńczeniu w temperaturze pokojowej ma bezpośredni wpływ na organizację pracy personelu i ekonomikę terapii. Produkty, których Charakterystyka Produktu Leczniczego przewiduje krótką trwałość po rozcieńczeniu (np. ograniczenie do 18 godzin), wymuszają częstą wymianę strzykawek i zestawów infuzyjnych, co generuje dodatkowe koszty związane z materiałami jednorazowymi, rozcieńczalnikami i czasem pracy personelu medycznego. W praktyce klinicznej na oddziałach intensywnej terapii standardem jest prowadzenie nieprzerwanego wlewu przez co najmniej 24 godziny z jednej strzykawki. Ograniczenia czasowe krótsze niż doba zwiększają liczbę manipulacji przy pacjencie, podnoszą ryzyko błędów przy podawaniu leku oraz obciążają zespół pielęgniarski.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 7:

Pakiet 23, pozycja 5.

2. Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta produktu leczniczego zawierającego argipresynę potwierdzające co najmniej 24-godzinną stabilność fizykochemiczną po rozcieńczeniu w temperaturze pokojowej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8:



Pakiet 23, pozycja 5.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 23, pozycja 5 wymaga produktu leczniczego zawierającego argipresynę w postaci koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, z uwagi, iż rekomendowanym i standardowym sposobem podania argipresyny w praktyce klinicznej jest ciągła infuzja dożylna przy użyciu pompy infuzyjnej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Pakiet 23, pozycja 5.

4. Czy zamawiający w pakiecie nr 23, pozycja 5 wymaga, ważności leku z minimum 1 rokiem okresu przydatności do użycia od dnia dostawy oraz okresu stabilności chemicznej leku, od daty produkcji zgodnie z CHPL powyżej 2 lat?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Pakiet 23, pozycja 5.

5. Czy zamawiający w pakiecie nr 23, pozycja 5 wymaga tylko takich produktów zawierających argipresynę, które nie zawierają w Charakterystyce Produktu leczniczego specjalnych ostrzeżeń i środków ostrożności dotyczących stosowania u pacjentów z przewlekłym zapaleniem nerek?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

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

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>
2/ <https://i.raszei.poznan.pl/>
3/ a/a

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Technicznych
SZPITAL MIEJSKI IM. FRANCISZKA RASZEI
w Poznaniu
mgr Tadeusz Komar

