



**„Dolnośląskie Centrum Zdrowia Psychicznego” sp. z o.o.**

Wybrzeże J. Conrada – Korzeniowskiego 18, 50-226 Wrocław

**Tel. 71 77 66 200 Fax 71 75 75 970**

e-mail: [sekretariat@dczp.wroclaw.pl](mailto:sekretariat@dczp.wroclaw.pl) [www.dczp.wroclaw.pl](http://www.dczp.wroclaw.pl)

Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabryczna VI Wydział Gospodarczy

NIP:895-196-51-26 KRS:0000348483 REGON:021184819

Kapitał Zakładowy: 89 765 000,00 zł



**DOLNY  
ŚLĄSK**

Wrocław 15.05.2026r.

### Wyjaśnienie nr 1 do SWZ

Do wszystkich Oferentów postępowania nr:

19/LEKI/DCZP/2026/P

na

**Sukcesywna dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych do apteki szpitalnej na potrzeby „Dolnośląskiego Centrum Zdrowia Psychicznego” sp. z o.o.”**

**Zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień na zapytania Oferentów:**

#### **Pytanie nr 1 do zad. 12 poz. 40:**

Czy w Zadanie 12 poz. 40 (Metoclopramid) Zamawiający wymaga produktu, który wykazuje stabilność chemiczną i fizyczną po zmieszaniu z 0,9 % sodu chlorkiem, 5 % dekstrozą, roztworem Ringera z mleczanami i 4 % dekstrozą w 0,18 % sodu chlorku przez 48 godzin w temperaturze 15–25°C w sztucznym świetle i przez 48 godzin w temperaturze 5 (?) °C, przy stężeniu produktu 0,1 mg/mL. potwierdzonej w CHPL?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wymaga. Zamawiający wymaga roztworu do wstrzykiwań.

#### **Pytanie nr 2 do zad. 12 poz. 60:**

Czy w Zadanie 12 poz. 60 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcium chloride DEMO 1g/10ml x10 amp.PL.? Informujemy, że w resuscytacji krążeniowo-oddechowej (CPR) należy rozważyć podanie jednorazowej dawki 10 ml (10% w/v), zgodnie z algorytmem zalecanym przez Europejską Radę Resuscytacji (ERC) i Radę Resuscytacji (w Wielkiej Brytanii).

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie nr 3 do zad. 16 poz. 5 i 6:**

Czy w Zadanie 16 poz. 5 i 6 (Dexamethasonum inj.) Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do:

- a). Leczenia ostrych stanów zagrożenia życia wymagających podania glikokortykosteroidów m.in. wstrząs o różnej etiologii, obrzęk mózgu, obrzęk krtani i strun głosowych, ostre odczyny uczuleniowe, ciężkie stany spastyczne oskrzeli, tj. stan astmatyczny, dychawica oskrzelowa w przebiegu zakażenia, przewlekły nieżyt oskrzeli, przełomy w chorobie Addisona.
- b). Sytuacji klinicznych wymagających zastosowania glikokortykosteroidów celem leczenia i (lub) łagodzenia objawów choroby podstawowej lub jej powikłań.
- c). Profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.
- d). Profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

a). Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z rozporządzeniem MZ z dnia 30 marca 2026r., poz. 429 dotyczącym wykazu produktów leczniczych wchodzących w skład zestawu przeciwwstrząsowego, ratującego życie.

b). Zamawiający wymaga.

c). Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

d). Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 4 do zad. 16 poz. 17:**

Czy w Zadanie 16 poz. 17 Zamawiający wymaga, aby hydrocortison posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do stosowania w leczeniu pacjentów w ciężkim stanie, wymagających szybkiego podania glikokortykosteroidów w przypadku sepsy i wstrząsu septycznego?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 5 do zad. 16 poz. 17:**

Czy w Zadanie 16 poz. 17 Zamawiający wymaga, aby zaofiarowany hydrocortison posiadał w opakowaniu proszek do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnik?

Mając na uwadze specyfikę produktu i konieczność szybkiego podania leku, dostępność rozpuszczalnika w jednym opakowaniu z proszkiem do sporządzania roztworu ogranicza ryzyko związane ze zwłoką w podaniu co w bezpośredni sposób przekłada się na bezpieczeństwo pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

**Zamawiający wymaga w opakowaniu proszku do sporządzania roztworu oraz rozpuszczalnika.**

**Powyższe wyjaśnienia wiążą Wykonawców z chwilą ich zamieszczenia na stronie prowadzonego postępowania i należy je uwzględnić podczas sporządzania oferty.**