

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Świdniku



ul. Bolesława Leśmiana 4; 21-040 Świdnik

REGON 431010878
tel. (81) 751 42 15
www.spozswidnik.pl

NIP 712-24-83-842
fax (81) 751 27 49
sekretariat@spozswidnik.pl

Bank Pekao S.A. Nr rachunku bankowego: 02 1240 5497 1111 0010 7390 0187

Świdnik, dn. 08.12.2020

Uczestnicy postępowania / strona internetowa /

dotyczy przetargu nieograniczonego na Dostawę produktów leczniczych - numer sprawy SPZOZ/ZP/271/17/11/2020

W związku z postawionymi pytaniami związanymi z przetargiem jw. Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Świdniku zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych uprzejmie odpowiada:

Ad. Pyt. 1 - Pakiet nr 4 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 2

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pakiecie nr 4, pozycja nr 17: Metamizol-SF (Metamizolum natriicum monohydricum) 500 mg/ml, 5 amp. à 2 ml w ilości 60 op.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pakiecie nr 4, pozycja nr 18: Metamizol-SF (Metamizolum natriicum monohydricum) 500 mg/ml, 5 amp. à 5 ml w ilości 400 op.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 4 – Pakiet nr 2, poz. 44

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 44 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 5 – Pakiet nr 2, poz. 41

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiaganiem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 6

Do §1 ust.2 projektu umowy. Czy ze względu na stan epidemii i wzmożone środki ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw zwykłych do 2 dni od złożenia zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 7

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §2 ust.1 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 8

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy §2 ust.3 i §11 ust.1 lit.b) projektu umowy)?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 9

Do §6 ust.2 projektu umowy. Czy w związku niezbędnymi procedurami związanymi z realizacją przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne oraz stanem epidemii i wzmożonymi środkami ostrożności, Zamawiający wyrazi zgodę na załatwienie reklamacji jakościowej do 72 godzin od złożenia reklamacji?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 10

Do treści §7 ust.2 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 11

Do treści §7 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 12

Do §9 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kary umownej za odstąpienie od umowy w wymiarze 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 13

Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu zamieszczonego w §10 wzoru umowy, z uwagi na fakt, że w art. 10 ust.1 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, ustawodawca przewidział uprawnienie wierzyciela do domagania się rekompensaty w wysokości 40E/70E/100E jako zryczałtowanego odszkodowania, niezależnego od faktycznie poniesionych kosztów? Zgodnie z art. 13 ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, postanowienia umów wyłączające lub ograniczające uprawnienie wierzyciela, o którym mowa w art. 10 są nieważne, stąd w/w zapis umowy będzie obarczony sankcją nieważności.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 14 – Pakiet nr 1, poz. 2-16

Czy zamawiający w pakiecie 1 w pozycjach 2-16 wymaga zaferowania produktów w opakowaniach posiadających etykiety z kolorowym nadrukiem umożliwiającym szybką identyfikację produktu i zaferowania opakowań płynów infuzyjnych z etykietami na opakowaniu bezpośrednim, w których każdy rodzaj płynu jest zdefiniowany innym kolorem na etykiecie, np.: 0,9% NaCl – kolor żółty, glukoza 5% - kolor zielony, glukoza - 10% kolor różowy, płyn wieloelektrolitowy kolor fioletowy?

W trudnym czasie pandemii, gdy zasoby pracowników ochrony zdrowia są ograniczone, a ryzyko zakażenia personelu medycznego i jednocześnie pacjentów większe, Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów wymaga, aby zaferować w pakiecie 1 w pozycji 2-14 produkty lecznicze w opakowaniach, które posiadają jałowe, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, co będzie potwierdzone w chpl oraz szczelne membrany uniemożliwiające wyciek leku z opakowania?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 15 – Pakiet nr 1, poz. 15, 16

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 15 i 16 ma na myśli zaferowanie produktów leczniczych w opakowaniach, które posiadają jałowe porty potwierdzone zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 16 – Pakiet nr 1, poz. 18 - 21

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 18-21 ma na myśli zaferowanie produktów leczniczych w opakowaniach, które posiadają jałowe, niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, co będzie potwierdzone w chpl oraz szczelne membrany uniemożliwiające wyciek leku z opakowania?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 17 – Pakiet nr 1, poz. 25

Czy zamawiający w pakiecie 1 poz. 25 wymaga aby zaferowany produkt nie posiadał kwasu glutaminowego, który może wpływać na Ośrodkowy Układ Nerwowy?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 18 – Pakiet nr 1, poz. 26

Czy zamawiający w pakiecie 1 poz. 26 wymaga zaferowania czteroskładnikowej emulsji tłuszczowej w butelce 100 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 19 – Pakiet nr 1, poz. 27

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 27 ma na myśli zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia obwodowego zawierającego roztwór aminokwasów, 20% emulsję tłuszczową LCT, węglowodany i elektrolity o objętości 1440 ml, zawartości azotu 5,4 g, energii niebiałkowej 900 kcal, osmolarności 750 mOsm/l x 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości? Prosimy podać jak należy prawidłowo przeliczyć wielkość opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza. Należy wycenić 50 opakowań

Ad. Pyt. 20 – Pakiet nr 1, poz. 28

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie w worka 3-komorowego do wkłucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 493 ml zawierającego 4 g azotu, energię niebiałkową 450 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek x 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości? Prosimy podać jak należy prawidłowo przeliczyć wielkość opakowań

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 21 – Pakiet nr 1, poz. 29

Czy Zamawiający, w pakiecie 1 pozycja 29, wyrazi zgodę za zaoferowanie produktu pakowanego x 4 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości? Prosimy podać jak należy prawidłowo przeliczyć wielkość opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza. 1,25 op. = 5 worków

Ad. Pyt. 22 – Pakiet nr 1, poz. 30

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 30 wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego bez elektrolitów i kwasu glutaminowego do wkłucia centralnego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 23 – Pakiet nr 1, poz. 33

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 33 wymaga zaoferowania produktu leczniczego zawierającego zbilansowany zestaw pierwiastków śladowych dla pacjentów o wadze równej lub wyższej niż 15 kg, charakteryzującego się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku w ilości 5mg/dz. zgodnie z rekomendacjami ASPEN oraz ESPEN?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 24 - Pakiet nr 2, poz. 40

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 40 ma na myśli zaoferowanie bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, nietłukących, pasujących do wszystkich strzykawk i niewymagających stosowania igły podczas pobierania leku z ampułki?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 25 - Pakiet nr 2, poz. 40

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 40 wymaga aby zaoferowany produkt posiadał kolorowe oznaczenie etykiet na opakowaniu bezpośrednim, w tym kolor czerwony dla 15% KCl, co zwiększa bezpieczeństwo i pozwala zmniejszyć ryzyko pomyłki wyboru niewłaściwego leku, a w przypadku koncentratu 15% KCl jest to niezwykle istotne?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 26 - Pakiet nr 4, poz. 6

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 6 wymaga opakowania z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 27 - Pakiet nr 4, poz. 17, 18

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 17 i 18 wymaga aby produkt metamizole, był zaferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 28 - Pakiet 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie nr 1 w pozycji 3,4,5,7,8,9,10,13,14,18,19,20,21 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności do sterylności portów, w workach Viaflo pragniemy zauważyć, że są one wyposażone w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym- czyli nie trzeba go dezynfekować przed umieszczeniem w nim kolca aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 29 - Pakiet 1, poz. 15 i 16

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, pozycja 15 i 16 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na,Cl,K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 30 - Pakiet 1, poz. 15 i 16

Czy zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 15 i 16 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 31 - Pakiet 2, poz. 45

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 45 w Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.

Ad. Pyt. 32 - Pakiet 2, poz. 45

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 45 w Zamawiający dopuści zaferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.

Ad. Pyt. 33 - Pakiet 2, poz. 45

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 34 - Pakiet 2, poz. 44

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w siwz? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.

Ad. Pyt. 35 - Pakiet 2, poz. 44

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.

Ad. Pyt. 36 - Pakiet 2, poz. 44

Czy w Pakiecie nr 2 poz. 44 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.

Ad. Pyt. 37 - Pakiet 2, poz. 44

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 38 - Pakiet 2, poz. 97

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 39 - Pakiet 2, poz. 97

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ****Ad. Pyt. 40 - Pakiet 2, poz. 97**

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ****Ad. Pyt. 41 - Pakiet 1, poz. 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 25, 10% Aminoplasmal Paed a 100ml, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 10% roztwór aminokwasów pediatrycznych a 100ml, konfekcjonowanych w worku ?

Odpowiedź**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ****Ad. Pyt. 42 - Pakiet 1, poz. 25**

Z uwagi na bezpieczeństwo stosowania i przechowywania oraz eliminacji ryzyka zanieczyszczenia aluminium wynikające z zastosowania szklanych butelek , które to zanieczyszczenie skutkujące uszkodzeniem układu nerwowego a często kości, szczególnie u wcześniaków i noworodków, czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 1, pozycja nr 25, preparat aminokwasów pediatrycznych a 100ml konfekcjonowanego w workach bez PVC, lateksu i aluminium?

Odpowiedź**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ****Ad. Pyt. 43 - Pakiet 1, poz. 15, 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 15, 16, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, płyn fizjologiczny wieloelektrolitowy izotoniczny, konfekcjonowany w butelce stojącej z dwoma sterylnymi portami, buforowany jabłczanami i octanami, bez zawartości mleczanów?

Odpowiedź**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ****Ad. Pyt. 44 - Pakiet 1, poz. 15, 16, 17**

Z uwagi na zapis w SIWZ dla płynu wieloelektrolitowego oraz wytyczne i zalecenia towarzystw anestezjologicznych, europejskie ESA i krajowe PTaIT. Proszę o doprecyzowanie, czy w pakiecie nr 1, pozycja nr 15, 16, 17 należy zaferować płyn wieloelektrolitowy, fizjologiczny, izotoniczny, który zgodnie z obecnie zalecaną fizyko-chemiczną koncepcją Stewarda, posiada SID (różnica w stężeniu silnych jonów) w granicach 24-29 mEq/l, o osmolalności zbliżonej do osmolalności osocza w granicach 285 – 295 mOsm/kg H2O ?

Odpowiedź**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Ad. Pyt. 45 - Pakiet 1, poz. 28

Z uwagi na fakt, że podaż białka jest kluczowym aspektem związanym z bezpiecznym i skutecznym żywieniem pozajelitowym, Zamawiający oczekuje, aby w pakiecie nr 1 pozycja nr 28, wyspecyfikowany worek do żywienia pozajelitowego o określonych parametrach w opisie specyfikacji, zawierał przynajmniej 5,7g aminokwasów w 100ml mieszaniny żywieniowej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 46 - Pakiet 1, poz. 27

Czy Zamawiający oczekuj zaferowania w pakiecie nr 1, pozycja nr 27, trzykomorowego worka do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowego lub centralnego, które posiadają emulsję tłuszczową będącą mieszaniną przynajmniej dwu składnikową, składającą się między innymi z kwasów tłuszczowych średniołańcuchowych, długołańcuchowych, oleju rybiego lub oleju z oliwek. Nie ograniczy to konkurencji, gdyż wszyscy producenci dysponują workami tego typu, a jednocześnie umożliwi to Zamawiającemu uniknięcie ryzyka powstania powikłań u pacjentów leczonych żywieniowo, związanych ze stosowaniem starych generacji emulsji, opartych wyłącznie na oleju sojowym, zawierającym nadmiar prozapalnych kwasów omega-6?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 47 - Pakiet 1, poz. 27, 28

Z uwagi, że cynk jest ważny kofaktorem wielu istotnych dla organizmu przemian biochemicznych, a jego niedobór skutkuje między innymi upośledzeniem gojenia się ran, proszę o doprecyzowanie czy oferowany w zadaniu nr 1, pozycja nr 27, 28, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02-0,06 mmol/l cynku?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 48 - Pakiet 1, poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 1, pozycja nr 33, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, koncentrat 9 pierwiastków śladowych do żywienia pozajelitowego Tracutil 10ml x 5 amp. zawierający cynku 50 mc. moli i selenu 0,3 mc. moli na ampułkę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Ad. Pyt. 49 - Pakiet 1, poz. 31, 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania w pakiecie nr 1, pozycja nr 31, 32, równoważnego preparatu pod względem zastosowania klinicznego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiołce (932mg suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ad. Pyt. 50 - Pakiet 1

Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie nr 1, pozycja nr 2,3,4,5,8,9,10,11,15,16,17,19,21, opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?.

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII, bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Z poważaniem

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Świdniku
lek. med. Jacek Kamiński