



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn

tel.: 68 347 73 00

fax: 68 384 25 90

e-mail: sekretariat@spzowolsztyn.pl

<http://www.spzowolsztyn.pl>

NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia 01. czerwca, 2020 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/128/2020

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn: „24 miesięczna sukcesywna dostawa płynów infuzyjnych, produktów farmaceutycznych dla SPZOZ w Wolsztynie”; Nr sprawy: PN/9/2020”.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - (tekst jedn.: Dz.U.2019.1843) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 6 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 6. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 8 i 9 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 8 i 9 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.



3. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 2 pozycji 7,8,13,18,19 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2 w pozycji 1,2,3,4,5,6,9,10,11,12,16,17 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 14 i 15 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 w pozycji 1 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tę samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW II

1. Czy w pakiecie nr 1 poz. 3 i 4 Zamawiający dopuszcza opakowanie typu KabiPac/KabiClear co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zamawiający, pakiecie nr 1 poz. 3 i 4 dopuszcza opakowanie typu KabiPac/KabiClear. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.



2. Czy w pakiecie 1 poz. 6 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Dekstranum w opakowaniu zbiorczym x 12 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu leczniczego Dekstranum w opakowaniu zbiorczym x 12 szt. W tym zakresie zostanie dokonana modyfikacja.

3. Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 1 pozycji 7 co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 1 pozycji 7 (Mannitolum roztwór do infuzji 0,15 g/1ml 1 worek 100ml) roztworu o stężeniu 0,20 g/1 ml w opakowaniu butelka szklana?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 2 pozycji 13, 14, 15 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarność w granicach 280-295mosm/l? Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicyą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza



Publikacja w Curr Opin Crit Care 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicyą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu nr 2 pozycji 13, 14, 15, 18 i 19 do osobnego pakietu co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej ilości oferentów i uzyskania korzystniejszej ceny ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

ZESTAW III

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 13 ust. 3 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 13:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia liczonego od wartości niezrealizowanej części umowy.
- b) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy. Zamawiającemu służy prawo odstąpienia od umowy w przypadku, gdy zwłoka w realizacji przedmiotu umowy przekroczy 14 dni.
- c) w razie zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji w terminach określonych w § 3 wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w kwocie 100,00 zł. Zapłata kary umownej nie pozbawia Zamawiającego do skorzystania z uprawnień określonych w § 3 pkt. 6.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońka

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP

