Lubaczów, 09.09.2020

**ZP.261.7.2020**

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Wyjaśnienia**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, wyrobów medycznych i innych

W związku z otrzymanymi pytaniami wykonawców na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Lubaczowie wyjaśnia:

***Pytanie dot. Części nr 14 (Płyny infuzyjne)***

1. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w Części Nr 14 w poz. 1-7, 10-12, 14 miał na myśli płyny infuzyjne w bezpiecznych opakowaniach typu butelka (polietylen/polipropylen) KabiPac/KabiClear wyposażone w dwa różnej wielkości porty zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji.

Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz.

Takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odp.: TAK

1. W związku z zakończeniem produkcji poz. 9 Dekstranu 70 000 6% 500 ml, czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności na rynku?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem o braku dostępności na rynku

3. Czy Zamawiający ze wględu na zaistniałą sytuacje epidemiologiczną wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 14 pozycja  **1,2,3,4,5,6,7,10,11,12** opakowań bezpiecznych w systemie zamkniętym, gdzie obiętość resztkowa dla pojemności wynosi odpowiednio:

100 ml – 0,3ml

250 ml – 0,7ml

500 ml – 1,2 ml

1000 ml – 1ml

Minimalna objętośc resztkowa wynosi mniej niż 2% objętości wyjściowej płynu infuzyjnego przy zamkniętym odpowietrzniku w aparacie do przetoczeń odpowiednio dla pojemności 100ml,250ml,500ml, 1000ml- na potwierdzenie czego Wykonawca załączy oświadczenie ze wskazaniem objętości resztkowej dla poszczególnych objętości.  Przyjęcie takiego wymogu  przyczyni się do uzyskania przez Państwa oszczedności, ponieważ znacząco zmniejszy ryzyko utraty leku oraz zwiększy skutecznośc terapii i bezpieczeństwo Pacjentów.

Zamknięty System Infuzyjny:

* obniża ryzyko zakażeń krwi (BSI) o 64%
* zmniejsza śmiertelność wśród pacjentów o 91%
* obniża koszty leczenia o 83% ¹

(1 Rosenthal VD, Maki DG. *Prospective study of the impact of open and closed infusion systems on rates of central venous catheter-associated bacteremia.Am J Infect Control*. 2004;32:135-141).

Dodatkowo pozwoli to Zamawiającemu znacznie obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych i bedzie odpowiedzią na drastycznie rosnące koszty z tego tytułu. Koszty utylizacji odpadów medycznych mogą obecnie stanowic 5% budżetu Szpitala.  Na potwierdzenie czego Wykonawca załączy oświadczenie ze wskazaniem wagi opakowania po zakończonej infuzji dla wskazanych objętości.

Odp.: Zgodnie z siwz

4. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający*  wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 14 w pozycji 13 preparatu Mannitol 15%, który  ulega krystalizacji dopiero w temperaturze poniżej 16 stopni C. Przechowywany więc w temperaturze pokojowej nie wymaga podgrzania co zdecydowanie ułatwia i przyspiesza proces podania leku pacjentowi. Produkt pakowany jest w worek Viaflo co zapobiega przypadkowemu stłuczeniu i w konsekwencji jest wygodniejszy dla personelu pielęgniarskiego oraz bezpieczniejszy dla pacjentów.

Odp.: Zgodnie z siwz

5. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w  częsci 14 w pozycji 14  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.

Odp.: Zgodnie z siwz

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **części 17 pozycja 1,2,3,4,5,6,11,12,13,** preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym  w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

* zastosowanie opakowań typu worek 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 worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca

Odp.: Zgodnie z siwz

7.Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 17  w pozycji 8 i 9   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.

Odp.: Zgodnie z siwz

8.Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej  jakości produktów *Zamawiający* w części 17 w pozycji 20  wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekiem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt, nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji

9.Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na wydzielenie z części 17 pozycji 7,14,15,16,17,18,19, co umozliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

10. Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazwy własnej środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie równoważnego produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w identycznym stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp.: Zamawiający dopuszcza

11.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii?

Odp.: Zgodnie z siwz

12.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odp.; Zamawiający dopuszcza

13. Do treści art. 4 ust. 1 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do art. 4 ust. 1 wzoru umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odp.: Zgodnie z siwz

14. Do treści art. 5 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary za opóźnienie w dostawie lub wymianie reklamacyjnej do wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia brutto dziennie?

Odp.: Zgodnie z siwz

15. Do treści art. 5 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu o ewentualnej karze umownej za rozwiązanie umowy poprzez zapis o karze w wysokości 10%, ale liczonej od wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy brutto?

Odp.: Zgodnie z siwz

16.Pytanie do pakietu 8 pozycji 11

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie 4x200ml, które jest jednostka sprzedażową?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

17.Pytanie do pakietu 8 pozycji 4, 5, 6, 7, 8,9 oraz 10

Czy w związku ze zmianą opakowania miękkiego worek (typu Pack) na butelkę typu Optri, Zamawiający dopuści diety w butelce? Diety w worku nie są już sprzedawane.

Zmian opakowania podyktowana jest ochroną środowiska jak również wygodą użytkowników. Nowe opakowanie OpTri dzięki odpowiedniej nakrętce umożliwia podaż diet przy użyciu zestawów Flocare do worków, do butelek oraz zestawu uniwersalnego do worków i butelek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

18.Pytanie do pakietu 10 pozycji 5

Czy Zamawiający zgodzi się na opakowanie zbiorcze 48 szt, które jest jednostka sprzedażową?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

 Zamawiający