



PCZ/II-ZP/16/2018

Żnin, dn. 18.07.2018r.

Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/16/2018

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę płynów infuzyjnych dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie. Nr post. PCZ/II-ZP/16/2018.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

Pytanie 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Grupy 1a pozycji 10, 11 oraz 13** do osobnej Grupy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie **1b poz 1** produktu Voluven 10% 500 ml w opakowaniu typu Kabi Pac x 10 szt?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający w pakiecie **1a pozycja 10, 11** wyrazi zgodę na zaferowanie produktów leczniczych w bezpiecznych opakowaniach typu Kabi Pack wyposażonych 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. Reasumując - takie opakowanie skraca czas pracy personelu przy przygotowaniu infuzji oraz zmniejsza koszty przygotowania ze względu na brak konieczności dezynfekcji portów przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający w pakiecie **1a pozycja 13** wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% (Na, K, Mg, Cl, mleczany) worek 500ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający w pakiecie **1 b pozycja 1** wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Voluven 10% 500 ml w opakowaniu typu Kabi Pac x 10 szt?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 6.

Czy Zamawiający w pakiecie **1 b pozycja 9** wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Benelyte 100ml w w opakowaniu typu Kabi Pac x 40 szt?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 7.

Czy Zamawiający w pakiecie **1 b pozycja 10** wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Benelyte 250ml w w opakowaniu typu Kabi Pac x 20 szt?

Odpowiedź: TAK.



Pytanie 8.

Czy Zamawiający w pakiecie 1c pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Mannitol 20% 100 ml w opakowaniu szklanym?

Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeziarne, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skrzystalizowanych cząsteczek. Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk. Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9.

Czy Zamawiający w pakiecie 1c pozycja 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Purisole SM 3000 ml roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzystego szybko eliminowanego z organizmu pozwalającego na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowanego w tych samych wskazaniach co Glicyna?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 2 pozycja 3 witamin rozpuszczalnych w wodzie(Soluvit N) i tłuszczach(Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno?

Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%.

Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego. Są to jedyne witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach, które również mogą być stosowane u wcześniaków i noworodków oraz dzieci poniżej 11-go roku życia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 1a w pozycji nr 1,2,3,4,6,7,8,9,12 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy nr 1a poz. nr 5,10,13? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie nr 1a w pozycji nr 11 roztworu NaCl do irygacji w opakowaniu typu Pour Bottle czyli w kwadratowej odkręcanej butelce, której szyjka zabezpieczona jest specjalnym kołnierzem zapobiegającym potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni butelki? Produkt można bezpiecznie podgrzewać w łaźni wodnej do temperatury 65°C.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.



Pytanie 14.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie nr **1b w pozycji nr 3, 4**, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15.

Czy Zamawiający w Grupie nr **1b, pozycja nr 5** dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu typu worki 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.

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16.

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Grupie nr **1b w pozycji nr 8** preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worki Viaflo ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą 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
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17.

Czy ze względu na zakończenie produkcji Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Grupy nr 1c poz. nr 1**? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczby oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18.

Czy w **Grupie 3 poz. 4** Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 Fr długości: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm oraz 14FR długości: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.



Pytanie 19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 4 z grupy 3** i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20.

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: Na dzień 18.07.2018r. spółki p.n. Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie nie dotyczą przepisy Prawa restrukturyzacyjnego oraz Prawa upadłościowego.

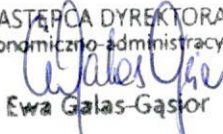
Pytanie 21.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gastor

Zamawiający żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji , na adres e-mail zamowienia@szpitalznin.pl W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na adres e-mail podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się z jego treścią.

