



PCZ/II-ZP/06/2020

Żnin, dn. 06.07.2020r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę płynów infuzyjnych dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. w Żninie. Nr post. PCZ/II-ZP/06/2020.

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. Dotyczy Grupy 2 – pozycja 2

Czy w związku z zakończeniem produkcji Addamel N 20 ampulek 10ml wyrażą Państwo zgodę na zaoferowanie w tej pozycji produktu Supliven 20 ampulek 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy Grupy 1a w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8,9,12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Grupa 1a w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8,9,12 preparatów 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?
- W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3. Dotyczy: Grupa 1b, poz. 3

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie Grupa 1b w pozycji 3 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: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4. Dotyczy Grupy 1b, poz. 3

Czy zamawiający w pakiecie Grupa 1b w pozycji 3 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: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy Grupy 1b, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w pakiecie Grupa 1b w pozycji 5 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, 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 lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6. Dotyczy Grupy 1c, poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie Grupa 1c w pozycji 4 preparatów 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?

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7.

W związku z zaistniałą sytuacją zagrożenia epidemicznego firma **zwraca się z wnioskiem o dopuszczenie w postępowaniu formy komunikacji elektronicznej** za pośrednictwem systemu teleinformatycznego tj. platformy zakupowej zamawiającego na mocy art. 10a ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 - j.t. ze zm.) w związku z § 2 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 roku w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1320 ze zm.), **tj. złożenia oferty i wszelkich innych wymaganych w postępowaniu oświadczeń i dokumentów w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 5 ust. 8 „...od otrzymania od Zamawiającego reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9.

Do treści §5 ust.11 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10.

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 06.07.2020r. spółka p.n. Pałuckie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. w Żninie nie dotychczas przepisy Prawa restrukturyzacyjnego oraz Prawa upadłościowego.

Pytanie 11.

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.

Pytanie 12.

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.

Pytanie 13.

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 14.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 b pozycja 6 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Benelyte 100ml w w opakowaniu typu Kabi Pac x 40 szt?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15.

Czy Zamawiający w pakiecie 1 b pozycja 7 wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Benelyte 250ml w w opakowaniu typu Kabi Pac x 20 szt?

Odpowiedź: Tak.



Pytanie 16.

Czy Zamawiający w pakiecie 1c pozycja 3 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 17.

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 ampułka 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 18.

W związku z przedmiotowym postępowaniem prosimy o odpowiedź na następujące pytanie dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:

1. Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert, czy Zamawiający dokona podziału Grupy 3 (Zestaw dla potrzeb terapii nerkozastępczych) na dwie osobne podgrupy:

- Grupa 3 a – Płyny dla potrzeb terapii nerkozastępczych – obecne pozycje 1 oraz 3;
- Grupa 3 b – Zestawy dla potrzeb terapii nerkozastępczych – pozostałe pozycje z Grupy 3?

Podział pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu wykonawcom nie będącym przedstawicielami firmy Fresenius i zaoferowanie wyrobu medycznego (w pełni kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem Multifiltrate) używanego od lat do dnia dzisiejszego przez wiele OAIT w ośrodkach klinicznych, szpitalach specjalistycznych oraz w stacjach dializ na terenie całego kraju (np. SCCS w Zabrze lub Uniwersyteckie Centrum Kliniczne Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego), a dla Zamawiającego takie rozwiązanie będzie korzystne ze względów ekonomicznych. Płyny nie różnią się składem i są w pełni kompatybilne z aparaturą, którą posiada zamawiający. Informujemy również, że na prośbę Szpitala jesteśmy w stanie dostarczyć wiele referencji wskazujących na poprawne wykonanie zamówień jak i potwierdzających kompatybilność i jakość oferowanych płynów. W tym również na prośbę szpitala jesteśmy w stanie dostarczyć próbki cytrynianów i dializatów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych


Ewa Galas-Gasior

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.

