



SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.

ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice

www.szpitalpyskowice.com.pl e-mail: szpital_pyskowice@poczta.onet.pl



Pyskowice, 24.11.2022

Wyjaśnienia nr 4 do SWZ

NIP: 9691608096
REGON: 276247465
BDO 000033535

KRS 0000469643
Sąd Rejonowy w
Gliwicach
X Wydział
Gospodarczy
Krajowego Rejestru
Sądowego

Wysokość Kapitału
Zakładowego:
36.700.000,00 zł.

Nr konta bankowego:

ING Bank Śląski
9810501285100000221
2249177

Kontakt:

Centrala:
32 233 24 24
Sekretariat Zarządu:
32 233 24 24 w. 230
Fax: 32 233 24 24 w.
283

Numery wewnętrzne:

Księgowość – 235
Kadry – 232
Dział Statystyki – 233
Zamówienia Publiczne
- 229
Dział Techniczny - 229
Zaopatrzenie – 264
Apteka – 264

Izba Przyjęć – 250
Oddział Wewnętrzny –
204
Oddział
Ginekologiczno
Położniczy – 205

W imieniu Zamawiającego, Zarząd Szpitala w Pyskowicach sp. z o.o. – działając na podstawie przepisu art. 284 ust. 1,2, i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. Zm.) wyjaśnia się treść SWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji, o udzielenie zamówienia publicznego na realizację zadania pn.: „Dostawa leków do apteki Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.”, Znak sprawy: SP/AZP/382/8/2022.

Pytanie 1

Czy w pakiecie 1 w pozycji 85 Zamawiający ma na myśli i oczekuje leku Fluconazole w opakowaniu z polietylenu, jako bezpiecznej i bardziej wygodnej, w warunkach oddziału szpitalnego, alternatywy dla opakowania szklanego? Opakowanie to pozwoli jednocześnie na minimalizację kosztów użytkowania, ze względu na fakt, że jest wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 206 Levofloxacin roztw. do infuzji 5mg/ml *100ml a na myśli i oczekuje zaoferowania leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności, jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego? Opakowanie to posiada jałowe porty , nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym podaniem (zapis potwierdzony CHPL).

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3

Czy w celu minimalizacji kosztów użytkowania Zamawiający w pakiecie 4 w pozycjach 6 i 7 oczekuje i wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne, niezależne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem, które gwarantuje szczelnego połączenia ze wszystkimi zestawami do infuzji stosowanymi powszechnie w szpitalu?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pozycji 7 w pakiecie 4 ma na myśli i wymaga leku Metronidazol 0,5% 100 ml w opakowaniu bezpiecznym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami, nie wymagającymi dezynfekcji przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? (zapis w CHPL).

Oddział Noworodków
– 217
Oddział Chirurgii –
206
Pracownia RTG – 211
Laboratorium – 213
Prac. Endoskopowa -
263
Przełożona
Pielęgniarek -237
Pielęgn. Epidemiolog. -
262

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5

Czy Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania w pakiecie 5 w pozycjach 7 i 8 produktu Meropenem, który zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, posiada stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 6 godzin w temperaturze 25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwala na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie ilości opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk w opakowaniu, niż zamieszczona w SWZ?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie 7

Czy w pakiecie 9 w pozycji 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji tłuszczowej SMOFlipid 200mg/ml – zawierającej w 1000 ml olej sojowy(60,0g), tryglicerydy o średniej długości łańcucha(60,0g), olej z oliwek oczyszczony (50,0g), olej rybny bogaty w omega-3 kwasy(30,0g) w butelce 250 ml do podawania również wcześniakom i dzieciom z niską urodzeniową masą ciała?

Odpowiedź: Tak, wyraża zgodę.

Pytanie 8

Czy w pakiecie 10 w pozycjach 12 i 13 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu Optylite, czyli płynu wieloelektrolitowego, którego skład jest najbardziej zbliżony do fizjologicznego składu osocza spośród wszystkich dostępnych na rynku płynów wieloelektrolitowych i dostępny jest w opakowaniu posiadającym jałowe membrany niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem – zapis w CHPL ?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 11 w pozycjach 1,2 i 3 zaoferowany produkt był w bezpiecznym opakowaniu, zabezpieczonym przed przypadkowym rozlaniem diety samozasklepiającą się membraną?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10

Czy w pakiecie 11 w pozycji 4 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1477 zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Czy w pakiecie 11 w pozycji 5 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego do wklucia centralnego bez kwasu glutaminowego o poj. 1970ml, zawierającego 16 g azotu, energię niebiałkową 1800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15% , olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Czy w pakiecie 11 w pozycji 6 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1448 ml, zawierającego 7,4 g azotu, energię niebiałkową 800 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ

Pytanie 13

Czy w pakiecie 11 w pozycji 7 Zamawiający ma na myśli i wymaga zaoferowania worka 3-komorowego bez kwasu glutaminowego do wklucia obwodowego o poj. 1904 ml zawierającego 9,8 g azotu energii niebiałkowej 1100 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 14

Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby zaoferować w pakiecie 18 w pozycjach 8 i 9 produkt, który może być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15

Czy w pakiecie 21 w pozycji 65 – Plofed 1% 20 ml*5 Zamawiający dopuści produkt leczniczy propofolum zawierający nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie 33 wymaga produktu leczniczego Propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 17

Czy w pakiecie 21 w pozycji 101 Zamawiający ma na myśli i oczekuje produktu NaCl 0,9% 10 ml * 50 amp. w postaci bezpiecznej ampułki bezigłowej kompatybilnej z wszystkimi rodzajami strzykawek, której stosowanie obniża koszty funkcjonowania szpitala oraz pozwala obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych, a jednocześnie zapewnia bezpieczeństwo personelu i pacjentów (kolorowe oznaczenie etykiety, wypełnienie zapisów Dyrektywy Rady UE nr 2010/32/UE z dnia 10.05.2010 roku dotyczącej zapobiegania zakłuciom i zranieniom ostrymi narzędziami w szpitalu).

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 18

Czy w pakiecie 21 w pozycji 109 Zamawiający ma na myśli i oczekuje Kalium Chloratum 15% 20ml pakowane po 20 amp. w postaci bezpiecznej ampułki bezigłowej kompatybilnej z wszystkimi rodzajami strzykawek, której stosowanie obniża koszty funkcjonowania szpitala oraz pozwala obniżyć koszty utylizacji odpadów medycznych, a jednocześnie zapewnia bezpieczeństwo personelu i pacjentów (kolorowe oznaczenie etykiety, wypełnienie zapisów Dyrektywy Rady UE nr 2010/32/UE z dnia 10.05.2010 roku dotyczącej zapobiegania zakłuciom i zranieniom ostrymi narzędziami w szpitalu).

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 19

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania w części nr 11, pozycja nr 3 (*Dieta kompletna, normokaloryczna, o neutralnym smaku do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego (1 kcal/ml) 500ml*), diety do żywienia dojelitowego o niskiej osmolarności, w granicach 200-206 mOsm/l, której zastosowanie skutkuje dużo mniejszą ilością powikłań ze strony układu pokarmowego (biegunki) ?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 20

Opierając się na potwierdzonych badaniach i zaleceniach dotyczących suplementacji żywienia pozajelitowego w cynk oraz 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 oferowane w części nr 11, pozycja nr 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02-0,06 mmol/l cynku?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 21

Z uwagi na wytyczne i zalecenia ESPN oraz Polskiego Towarzystwa Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego i Metabolizmu, który zaleca przy podarży żywienia, aby jednym z branych pod uwagę parametrów dla żywienia pozajelitowego była zawartość białka (aminokwasów) w mieszaninie żywieniowej, proszę o doprecyzowanie i potwierdzenie, że wyspecyfikowane preparaty w części nr 11, pozycja nr 8, 9, (*3-komorowy zestaw do całk. żyw. pozajelit. Zawierający emulsję tłuszczową, olej rybi i kwasy omega-3 o poj. 625ml podaż do żyły centr.*; *3-komorowy zestaw do całk. żyw. pozajelit. Zawierający emulsję tłuszczową, olej rybi i kwasy omega-3 o poj.1250ml podaż do żyły centr.*), powinny zawierać w 100ml mieszaniny żywieniowej (po aktywacji worka do żywienia pozajelitowego), co najmniej 5,6 g białka (aminokwasów)?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 22

Czy Zamawiający oczekuj zaoferowania w części nr 11, pozycja nr 4, 5, trzykomorowych worków do żywienia pozajelitowego, 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, jednocześnie umożliwi to Zamawiającemu uniknięcie ryzyka powstania powikłań pacjentów leczonych żywieniowo, związanych ze stosowaniem starych generacji emulsji opartych wyłącznie na oleju sojowym, zawierającym nadmiar prozapalnych kwasów omega-6 ?.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 22

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w części nr 10, pozycja nr 11, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, który nie jest metabolizowany przez pacjenta w schorzeniach wynikających z upośledzenia funkcjonowania wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcieńczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera-wskaźnika hipoksji tkankowej (niedotlenienia tkanek)?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 22

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzą istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 10, pozycja nr 12, 13, należy zaoferować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 22

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 10, pozycja nr 14 (Paracetamol) Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatu w opakowaniu z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według aktualnej Farmakopei Polskiej wydanie XII, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 22

Pakiet 12. Zamawiający oczekuje w pozycji 1, 2 i 3 mleko plus smoczek. Prosimy o rozdzielenie pozycji ze smoczkami do osobnych pozycji, ze względu na zróżnicowaną stawkę podatku VAT . Umożliwi to złożenie oferty większej ilości oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający prosi Wykonawcę o dodanie w formularzu cenowym dodatkowej kolumny dotyczącej smoczków, jeżeli obowiązują inne stawki podatku VAT.

Zastępca Dyrektora
ds. administracyjnych i eksploatacyjnych
mgr Dariusz Kuliński