



**SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.**

**ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice**

www.szpitalpyskowice.com.pl e-mail: sekretariat@szpitalpyskowice.com.pl



NIP: 9691608096  
REGON: 276247465  
BDO 000033535

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

Wysokość Kapitału  
Zakładowego:  
39.700.000.00 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

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

Pyskowice, 20.10.2023r.

Dotyczy postępowania nr : SP/AZP/381/11/2023, Dostawa leków do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.

### Wyjaśnienia 5

**Pytanie 1:** 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 rozcięczenia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera-wskaźnika hipoksji tkankowej (stopnia niedotlenienia tkanek)?.

**Odpowiedź:** Tak wymaga.

**Pytanie nr 2:** Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięczenia 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 nr 3:** 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 powyżej 30ml np. typu - fiolka szklana wymaga

odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź: Tak wymaga.

**Pytanie nr 4:** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 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 nr 5:** 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 nr 6:** 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 nr 7:** Czy Zamawiający oczekuje 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, a jednocześnie umożliwi to Zamawiającemu uniknięcie ryzyka powstania powikłań u pacjentów leczonych żywieniowo, związanych ze stosowaniem starych generacji emulsji, opartych wyłącznie na oleju sojowym, zawierającym nadmiar prozapalnych kwasów omega-6 ?.

Odpowiedź: Tak wymaga.

**Pytanie nr 8 do części 26 pozycji 1** Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie mleka początkowego dla niemowląt nieoznakowanego jako żywność ekologiczna i zawierającego mieszaninę oligosacharydów prebiotycznych GOS/FOS w

stosunku 9:1, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ? Każde mleko modyfikowane dostępne na rynku podlega rygorystycznym wymogom prawnym. Zgodnie z wytycznymi FAO/WHO w żywieniu niemowląt i małych dzieci należy wykorzystywać żywność wysokiej jakości, naturalną, mało przetworzoną, najlepiej pochodzącą z kontrolowanych upraw i/lub hodowli, bądź gotowe przetwory, które muszą spełniać określone przepisami prawa żywnościowego wymagania dotyczące składu, wartości odżywczej i jakości zdrowotnej. Z kolei mieszanina GOS i FOS sprzyja zwiększeniu różnorodności składu mleka modyfikowanego. Im bardziej zróżnicowany skład oligosacharydów, tym bardziej mleko modyfikowane przypomina swoim składem mleko matki. Co więcej, mieszanina GOS/FOS wspiera również mikrobiotę jelitową i stymuluje rozwój korzystnych bakterii w przewodzie pokarmowym niemowląt, co przyczynia się do zmniejszenia ryzyka rozwoju alergii oraz infekcji.

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 9** do pakietu nr 26 pozycji 2 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie mleka hipoalergicznego zawierającego białka serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy i mieszaninę oligosacharydów prebiotycznych GOS/FOS w stosunku 9:1, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 10** do pakietu nr 26 pozycji 2 Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie żywności specjalnego przeznaczenia dla niemowląt z alergią na białka mleka krowiego, zawierającej białka serwatkowe o znacznym stopniu hydrolizy i mieszaninę oligosacharydów prebiotycznych GOS/FOS w stosunku 9:1, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 11** do części nr 12 i 26 W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SIWZ, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

**Pytanie nr 12** do części nr 1 pozycji 225 (Protifar) W związku z tym, że na rynku polskim żywność specjalnego przeznaczenia medycznego ma średnio 10-12 miesięczny termin przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Zamawiającego o uwzględnienie specyfiki tych produktów pod kątem terminu przydatności oraz modyfikację zapisów SIWZ, akceptując dostawy żywności specjalnego przeznaczenia medycznego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności danego produktu.

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Prezes Zarządu  
  
Mirosław Sobczak