

### Wszyscy Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

W związku ze skierowanymi pytaniami dotyczącymi postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę leków, antybiotyków, płynów infuzyjnych, preparatów i sprzętu do żywienia pozajelitowego do SPZOZ w Bychawie** Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania:

#### 1. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 8, pozycji nr 1 równoważnego produktu pod względem zastosowania klinicznego, roztworu pierwiastków śladowych Tracutil 10ml x 10 ampulek w przeliczeniu na ilość sztuk wymaganą w specyfikacji?

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę.

#### 2. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 8, pozycja nr 2 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego 10% roztwór aminokwasów typu- 10% Aminoplasmal a 500ml?

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę.

#### 3. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 8, pozycja nr 4, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, zestaw zbilansowany witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach w jednej fiołce do żywienia pozajelitowego typu Viantan 5ml x 10 fiolek?

W odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę.

#### 4. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w części nr 8, pozycja nr 4, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K w jednej fiołce, który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach?

W odpowiedzi

Nie.

#### 5. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 8, pozycja nr 30, fizjologiczny płyn wieloelektrolitowy konfekcjonowany w butelce z dwoma płaskimi sterylnymi portami równej średnicy?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 6. Pytanie

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 rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 8, pozycja nr 30, 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?

W odpowiedzi

Nie.

#### 7. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 8, pozycja nr 32 preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, 6% preparat Hydroxyethylamylum zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów a 500ml ?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 8. Pytanie

Z uwagi na zalecenia jakie stawia Stowarzyszenie na Rzecz Leczenia Ciężkich Krwotoków oraz Wytyczne Europejskie co do procedur postępowania w masowych krwotokach pourazowych i okołoperacyjnych, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w części nr 8, pozycja nr 32, preparat hydroksyetyloskrobi, który posiada osmolarność zbliżoną do osmolarności osocza norma 290 – 300 mOsm/l , oraz aby zapobiec kwasicy z rozcieńczenia (np. stosując roztwory na bazie tylko 0,9% NaCl), powinien posiadać odpowiedni układ buforujący do uzupełnienia wodorowęglanów, w pełni zbilansowany- czyli dostosowany do składu elektrolitowego osocza, zawierający w odpowiednim stężeniu jony: Na, Cl ,K, Ca ,Mg?

W odpowiedzi

Nie.

#### 9. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 8, pozycja nr 3,8,10,21,23,25,30,32,33, w/w preparatów, równoważny pod względem zastosowania klinicznego, konfekcjonowanych w butelkach stojących wyposażonych w dwa sterylnie zabezpieczonych równej średnicy portach?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 10. Pytanie

Z uwagi na fakt, że wszyscy producenci opakowań z płynami infuzyjnymi oferują obecnie na rynku opakowanie z samouszczelniającymi się płaskimi portami, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w części nr 8, pozycja nr 3,8,10,21,23,25,30,32,33 opakowań z płynem infuzyjnym posiadającym dwa płaskie samouszczelniające się porty?

W sytuacji konieczności ponownego użycia portu, opakowanie z portem bez zagłębień i krawędzi, pozwala na skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni portu metodą przecierania, (również po usunięciu zabezpieczenia portu) zgodnie z zaleceniami PSPE zeszyt VIII , bez ryzyka pozostawienia w obrębie portu pozostałości antyseptyku, co minimalizuje zagrożenie jego przeniesienia do płynu /lub leku przygotowanego już do infuzji.

W odpowiedzi

Tak.

#### 11. Pytanie

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 8, pozycja nr 34, 35, 36, worki trzykomorowe powinny zawierać przynajmniej 0,02-0,06 mmol/l cynku?

W odpowiedzi

Tak.

#### 12. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 4, pozycja nr 1, 2, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, gotowy roztwór do infuzji Amikacin 2,5mg/ml a 100ml, Amikacin 5mg/ml a 100 ml, (przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem w rozpuszczalniku) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii – Rezolucja Rady Europy CM/ResAP (2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia - RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 13. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 3, pozycja nr 22, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, gotowy roztwór do infuzji Gentamicin 80 mg / 80 ml, (przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem w rozpuszczalniku) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii – Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia - RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

W odpowiedzi

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

#### 14. Pytanie

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w części nr 4, pozycja nr 1, 2, (Amikacin) oraz w części nr 3, pozycja nr 22, (Gentamicin), w/w preparaty, które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci?

W odpowiedzi

Nie.

#### 15. Pytanie

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 1, pozycja nr 242 (Paracetamol 10mg/ml a 50 ml), Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z

portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania ( według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzania zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?

W odpowiedzi

Nie.

16. Pytanie Część nr 9 pozycja 4

W związku z oczekiwaniem diety „wspomagającej leczenie trudno gojących się ran i odleżyn”, Czy Zamawiający wymaga by zaoferowana dieta miała rejestracyjne wskazanie do stosowania u pacjentów z ranami i odleżynami? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi

Tak, wymaga.

17. Pytanie Pakiet 8 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?

W odpowiedzi

Tak.

18. Pytanie Pakiet 9 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści pompę do żywienia enteralnego o wysokiej klasy odporności na zalanie wodą IP35 bez możliwości mycia pod bieżącą wodą? Możliwy do ustawienia przepływ 1-600 ml/h.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

19. Pytanie

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 9 poz. 4 dieta zawierała argininę w dawce nieprzekraczającej rekomendowanej dawki dziennej? Prawidłowa podaż argininy: 2-6 g/dobę (The American Society of Nutritional Science, 2014), Arginina jest substratem do syntezy NO w organizmie. Wpływa na rozszerzenie naczyń krwionośnych (zwiększenie dopływu tlenu) oraz na aktywację makrofagów. Nadmierna podaż jest niekorzystna, ponieważ ciągła ekspozycja tkanek na NO może mieć działanie cytotoksyczne, prowadzące do uszkodzenia wielu narządów?

W odpowiedzi

Nie wymaga.

20. Pytanie

W związku z zaistniałą sytuacją panującą epidemii w kraju oraz procedur ograniczających bezpośrednie kontakty, Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę formy złożenia oferty na elektroniczną (zgodnie z zaleceniami UZP). Możliwość złożenia oferty w formie elektronicznej, pozwoli wykonawcom na przygotowanie i złożenie oferty. Wykonawca zwraca się jednocześnie o zmianę terminu składania ofert.

W odpowiedzi

Zgodnie z SIWZ.

Specjalista  
ds. zamówień publicznych

p.o. Dyrektora  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Bychawie

Piotr Derkaczew