

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 610 fax 86 47 33 210 tel. centr. 86 47 33 900 wew.266 (zamówienia publiczne)
e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl **www.szpital-lomza.pl**

ZT-SZP-226/01/4/2018

02.03.2018 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania przetargowego na dostawę leków, materiałów opatrunkowych, wyrobów medycznych, tlenu medycznego sprężonego, tlenu medycznego ciekłego oraz azotu skroplonego do stosowania w dermatologii i krioterapii dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży.

Szpital Wojewódzki *im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego* w Łomży uprzejmie informuje, iż wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Działając na podstawie art. 38 ust. 2 z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2017 r. poz. 1579), zwanej dalej ustawą, udzielamy następujących wyjaśnień:

1. Dotyczy Części nr 75-75.1

Czy zamawiający w pakiecie 75-75.1 dopuści Paracetamol w opakowaniu typu Ecoflac, opakowanie z dwoma równymi portami, niewymagającymi dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy Części nr 87

Czy Zamawiający w pakiecie 87 tj. Smofkabiven wlew 493ml dopuści:

Worek trzykomorowy zawierający w swym składzie: 5 g N, emulsję tłuszczową MCT/LCT w tym Omega 3, o objętości 625 ml i kaloryczności całkowitej 740kcal?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Dotyczy Części nr 117-117.1

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizol inj w pakiecie 117 pozycja 117 i 117.1 można było mieszać z Poltram 50 i Poltram 100, 50 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

4. Dotyczy Części nr 1.1

Czy zamawiający wymaga, aby midazolam w pakiecie 1 pozycja 1.1 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Dotyczy Części nr 114

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 114 pozycja 1 leku Kalium Chloratum WZF 15% 10 ml x 50 amp.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

6. Dotyczy Części nr 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 60, pozycja 1 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml typu pour bottle, jałowa, w butelce odkręcanej kwadratowej z zabezpieczeniem, aby kropla wylewanego płynu nie mogła potoczyć się po zewnętrznej stronie butelki. Butelka kwadratowa eliminuje możliwość pomyłki z płynami do zastosowania dożylnego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Dotyczy Części nr 68

Pakiet nr 68

a)W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach in vitro (Tego typu badania posiada większość wykonawców, wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vivo. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie potwierdzenie bakteriobójczości.

b)Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy lub utlenionej celulozy, które posiadają następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,E. Coli potwierdzone badaniami
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- bardzo szybki efekt hemostazy - hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;

- zawartość grupy karboksylowej 16/18-24%,
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakterioobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- niskie pH potwierdzone badaniami
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Części nr 69

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego, parafiny stałej 80% i palmitynianu izopropylu 20%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy Części nr 53.16

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: *Lactobacillus acidophilus*, *Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus* i *Bifidobacterium lactis* w łącznym stężeniu $1,6 \times 10^9$ CFU/kaps, w opakowaniach x 20 kaps – po przeliczeniu i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Części nr 53.16

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków od pierwszych dni życia, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy Części nr 53.63

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy Części nr 109

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce pojemność 12 ml - 100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL	2,000 g
Chlorhexidine Gluconate Sol.	0,05 g

Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g
Propyl Hydroxybenzoate 0,10 g
Hydroxyethyl Cellulose
Propylene Glycol
Purified Water

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy Części nr 68

Czy zamawiający dopuści wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100 % utlenionej regenerowanej celulozy o udokumentowanym działaniu bakteriobójczym potwierdzonymi badaniami in vitro?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jałowy hemostatyk o udokumentowanym działaniu bakteriobójczym potwierdzonymi badaniami in vitro.

14. Dotyczy Części nr 69

Czy Zamawiający może określić czego dotyczy opis 12,5g?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nastąpił błąd w opisie. Właściwy opis to:

Sterylny воск kostny, skład: 70% воск pszczeli, 30 % wazelina waga 2,5g-2,95g plaster

15. Dotyczy Części nr 69

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 24 sztuki z odpowiedni przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ - wzoru umowy na Pakiety 1-38, 42-119

Mając na uwadze zasady miarkowania i proporcjonalności kar umownych proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy na następujące:

„w dostarczeniu zamówionego asortymentu będącego przedmiotem zamówienia - w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień zwłoki – w danym pakiecie”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

17. Dotyczy Części nr 3, pozycja 3

a) Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampulko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem, gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampulko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana

budowa ampulko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampulko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Części nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Dotyczy Części nr 14

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 14 poz nr 14 (Nadroparin 2850 jm/0,3 ml)?

b) W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie - czy ze względów ekonomicznych w zadaniu 14 poz nr 14, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę 1000 opakowań Nadroparin 2850 jm/0,3 ml x 10 amp.strz., na postać wielodawkową Nadroparine Calcium, czyli FRAXIPARINE MULTI inj 9500jm/ml x10f a 5ml (w ilości 63 opakowań) + STRZYKAWKA KD-JECTIII 1ml +igła 25G x100 (w ilości 63 opakowań) + MINI SPIKE V X 1 szt (w ilości 630 szt)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na postać wielodawkową.

19. Dotyczy Części nr 107

Czy Zamawiający w części 107 Dobutaminum inj/doz. 0,25g x 1 fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

20. Dotyczy Części nr 99

a) Dotyczy Części nr 99

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepca w rozmiarze 10 x 8cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 99.1

b) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepca w rozmiarze 8 x 15 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Części nr 99.3

c) Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania przylepca w rozmiarze 10 x 35 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Dotyczy Części nr 99.7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania samoprzylepnego opatrunku, który zbudowany jest z 1 hydrokoloidu (karboksymetyloceluloza sodowa) zawieszzonego w macierzy (matrycy) polimerowej. Ma obramowanie samoprzylepne. Warstwa zewnętrzna–folia poliuretanowa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Dotyczy Części nr 99-99.7

W razie nie wyrażenia zgody na powyższe pytania dotyczące części 99.1 części 99.3 i części 99.7 prosimy o wyłączenie pozycji 99.5 oraz 99.6 do odrębnej części.

Odpowiedź: Zamawiający wyraził zgodę na pytania 20a, 20b, 20c i 21.

Pełnomocnik Dyrektora
ds. administracyjno-inwestycyjnych
mgr Aneta Gembółka-Siemhorn

