

Żary, dnia 26.04.2017 r.

**105.Kresowy Szpital Wojskowy z Przychodnią  
Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Żarach**

**Do wiadomości wykonawców**

DZP -3830-11(3)/17.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę różnych produktów leczniczych dla 105.  
Kresowego Szpitala Wojskowego z Przychodnią SPZOZ w Żarach nr DZP 3830 – 11/17.**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. ,poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje, oraz wprowadzam do specyfikacji istotnych warunków zamówienia następujące zmiany:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 11, pozycji 9,10 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemności 100ml, 250ml, ponieważ: Mannitol 15% i 20% mają wskazania do stosowania w tych samych jednostkach chorobowych a dawkowanie mieści się w rozpiętości zakresu terapeutycznego leku. Roztwory Mannitolu 15% nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (w przeciwieństwie do mannitolu 20%), a zatem może być gotowy do użycia bez czasochłonnego rozpuszczania w gorącej kąpielii wodnej. Nadruk informacji o leku na worku Viaflo zabezpiecza użytkownika przed odklejeniem etykiety oznakowania leku przez co zmniejsza możliwość wystąpienia pomyłki. Mannitol 15% w worku Viaflo eliminuje ryzyko stłuczenia opakowania oraz zapewnia łatwość zawieszenia przy pacjencie ze względu na wieszak stanowiący integralną część worka.

**Odpowiedz:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 2**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 11 poz.12,17 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ: zastosowanie opakowań typu worek 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?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedz:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 3**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 11 poz.13 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach?

**Odpowiedz:** Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie nr 4**

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 23 poz.10,11,12,13,14,15,16,17, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

zastosowanie opakowań typu worek 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 butelekskładowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

**Odpowiedz:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 23, pozycja 22 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml /1000 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?

**Odpowiedz:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie w Zadaniu 23, pozycja 22 preparatu: Natrium Chloratum 0,9% do irygacji – przepłukiwania 500 ml /1000 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.

**Pytanie nr 6**

Czy zamawiający w zadaniu 6 poz. 11, w związku z brakiem cewnika 11F o długości 17,5 cm z powłoką bizmutową, zrezygnuje z cewnika w takiej kombinacji?

**Odpowiedz:** Zamawiający zrezygnuje z cewnika w takiej kombinacji.

**Pytanie nr 7**

Wykonawca jako dystrybutor wyrobów zobligowany jest do przestrzegania zapisów ustawy o wyrobach medycznych, norm ISO 9001: 2015 oraz 13485: 2016 (USTAWA z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, Dz.U. z 2015 poz. 876) oraz wytycznych określonych przez wytwórców. W związku z tym sprzedaż wyrobów medycznych z magazynu hurtowego Wykonawcy prowadzona jest w opakowaniach fabrycznych. Celem spełnienia wymogu odpowiedniego oznakowania oraz zaopatrzenia odbiorców w instrukcje użytkowania najbezpieczniejszą formą dystrybucji jest sprzedaż w pełnych, oryginalnych opakowaniach. Oprócz funkcji informacyjnej należy podkreślić funkcję ochronną opakowania zewnętrznego wyrobu, które zabezpiecza produkt przed działaniem szkodliwych czynników zewnętrznych, takich jak temperatura, wilgoć i uszkodzenia mechaniczne. Oryginalne opakowania są zwalidowane i zapewniają odpowiedni poziom ochrony wyrobu.

W związku z tym pytamy, czy Zamawiający zgodzi się na dodanie do projektu umowy, w paragrafie nr 3 zapisu, iż zamówienia składane będą w ilościach odpowiadających oryginalnemu opakowaniu zbiorczemu?

**Odpowiedz:** Zamawiający dokona zakupu zgodnie z opisem siwz.

Wykonawcy zobowiązani są uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania oferty.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Zamawiający

Z-ca D Y R E K T O R A  
DS. EKONOMICZNO-TECHNICZNYCH  
105 SZPITALA W O D Z I K O W E G O Z P R A Z Y C H O D N I Ą  
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Zaczku

Andrzej Sordyński