



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : 47 710 41 00 fax: 47 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



DZP.2344.16.2021

Białystok, dnia 28.06.2021

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę płynów do wlewów, produktów do żywienia poza- i dojelitowego oraz produktów leczniczych i wyrobów medycznych do terapii neurozastępczych.

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pakiet nr 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycja 7 dopuści dietę opartą na mieszaninie białek sojowego i kazeinowego w proporcjach 60:40 ? Pozostały zapis zgodny z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 2

Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert, Zamawiający wydzieli z pakietu nr 2:

poz. nr 5 - Dializat wodorowęglanowy

oraz

poz. nr 6 - 4% Cytrynian sodu w workach 1500 ml

i utworzy z nich osobny pakiet lub wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 6.

Pakiet nr 2

Jednocześnie wnosimy o zrewidowanie poz. nr 6 (Cytrynian sodu w workach 1500 ml) pod kątem rodzaju podłączenia, mianowicie czy jest to podłączenie typu SecuNect, gdzie takowym podłączeniem

dysonuje tylko i wyłącznie Fresenius Medical Care czy również Safe Lock, który posiada też nasza firma.

W sytuacji, jeśli jest to podłączenie typu SecuNect, prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu wyłącznie pozycji nr 5 tj. Dializatu wodorowęglanowego.

W przypadku zaniechania dokonania czynności wydzielenia poz. 3 i 4 wnosimy o uzasadnienie merytoryczne.

Podział przedmiotu Zamówienia pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu wykonawcom nie będącym przedstawicielami firmy Fresenius Medical Care Polska S.A. oraz na zaoferowanie wyrobu medycznego (w pełni kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem Multifiltrate) używanego od lat do dnia dzisiejszego przez wiele oddziałów anestezjologii i intensywnej terapii w ośrodkach klinicznych, szpitalach specjalistycznych oraz w stacjach dializ na terenie całego kraju (np. SCCS w Zabrze, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego).

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga połączenia typu SecuNect.

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wykreśli lub wydzieli do osobnej części z pakietu nr 1 poz. 45 „Liofilizowany preparat wielowitaminowy zawierający 12 witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczu (bez witaminy K) do żywienia pozajelitowego dla dorosłych -fiolka á 750 mg, op. x 10 fiol. op. 350? Powyższa zmiana umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo.

Obecny kształt pakietu nr 1 pozwala na przystąpienie do przetargu tylko hurtowni, co z punktu widzenia nie ma uzasadnienia ekonomicznego, gdyż zdecydowanie podroży wartość składanych ofert dla Zamawiającego. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie ofert producenckich, które nie będą obciążone marżą pośrednika.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w pakiecie nr 1 pozycji nr 17, 35, 36?

Obecnie przyjęty przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia pozwala złożyć ofertę tylko hurtowniom. Z możliwości złożenia oferty wykluczeni są producenci produktów leczniczych/wyrobów medycznych. Taki przyjęty opis przedmiotu zamówienia może stanowić uprzywilejowanie wyłącznie jednej grupy oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wyłącza w/w pozycje z pakietu i tworzy pakiet nr 7.

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu 1 w poz. 5,6,7,11,14,15,16,31,32,33,34,37,40 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kołec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych, zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na uzyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 38 i 39 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 38 i 39 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią? (wpis w CHPL)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 38 i 39 wymaga zaferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z: Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 25 i 26 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tę samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do treści §3 ust. 5 projektu umowy: Prosimy o dopisanie do treści §3 ust. 6 wzoru umowy słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §5 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniający Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy treści §5 ust. 7.

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy.

Pytanie dot. wzoru umowy

Do §8 ust. 1 lit. a) oraz lit. b) projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §8 ust. 1 lit a) oraz b) do wysokości 0,5% wartości niedostarczonego w terminie asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zgodnie ze wzorem umowy.