

Konin, 28.01.2022r.

WSZ-EP-47/21/152/2022

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/  
strona internetowa prowadzonego postępowania**

**Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ**

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o wartości równej lub przekraczającej progi unijne, na zadanie pod nazwą: „Dostawa płynów infuzyjnych” (nr sprawy WSZ-EP-47/2021).**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm. – zwanej dalej „Ustawą Pzp.”) Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

1. Czy Zamawiający w pak. 2 wymaga, aby lek Natrium Chloratum 1000 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań ( brak gazika i płynu do dezynfekcji nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

2. Czy Zamawiający w pak. 3 wymaga, aby lek Natrium Chloratum 500 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań ( brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

3. Czy Zamawiający w pak. 4 wymaga, aby lek Natrium Chloratum 250 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

4. Czy Zamawiający w pak. 7 w poz. 1 wymaga, aby Płyn Wieloelektrolitowy 500 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

5. Czy Zamawiający w pak. 7 w poz. 2 wymaga, aby Płyn Wieloelektrolitowy 1000 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

6. Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania w Pakiecie 7 pozycji 1 i 2 płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarność w granicach 280-295mosm/l? Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21.

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza.

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid” , również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicy i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

7. Czy Zamawiający w pak. 8 wymaga, aby płyny w opakowaniach z polietylenu z zamkniętym systemem infuzyjnym posiadały dwa jałowe porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem co

znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

8. Czy Zamawiający w pak. 9 wymaga, aby lek Glucosum 10 % 500 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

9. Czy Zamawiający w pak. 10 w poz. 1 i 2 wymaga, aby lek Glucosum 5% 500 ml i 1000 ml był dostępny w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji)?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

10. Czy Zamawiający w pak. 16 w poz. 1, 2 i 3 wymaga, aby leki były dostępne każdy w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejszy koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

11. Czy Zamawiający w pak. 17 w poz. 1, 2, 3, 4 wymaga, aby leki były dostępne w opakowaniu stojącym z dwoma bezpiecznymi samouszczelniającymi się portami, które nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem co znacząco zmniejsza koszty użytkowania opakowań (brak gazika i płynu do dezynfekcji, nie generuje również dodatkowych kosztów utylizacji) ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

12. Czy Zamawiający w §5 ust. 5 wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe w związku z tym modyfikuje §5 ust. 5 w Projektowanych Postanowieniach Umowy nr 47/2021 (Załącznik nr 5 do SWZ) w następujący sposób:**

**„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Towar wolny od wad. W razie dostarczenia Towaru wadliwego, Wykonawca zobowiązuje się do wymienienia go na wolny od wad do 14 dni roboczych od złożenia reklamacji przez Zamawiającego. Zamawiającyłoży reklamację za pośrednictwem poczty elektronicznej.”**

**Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 5 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.**

13. Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w §5 ust. 5 z:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar wolny od wad. W razie dostarczenia towaru wadliwego, Wykonawca zobowiązuje się do wymienienia go na wolny od wad **w ciągu ... dni roboczych** od złożenia reklamacji. Zamawiający złoży reklamację za pośrednictwem faksu lub poczty elektronicznej”

na:

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.**

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.