

Konin, 28.01.2022r.

WSZ-EP-47/21/150/2022

**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:

Pytanie dotyczy, SIWZ formularza asortymentowo-cenowego**Pakiet 2,3,4,7,9,10,**

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo epidemiologiczne w obecnej sytuacji epidemiologicznej, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania do przygotowania w nich leków i infuzji, Zamawiający doprecyzuje wymagania, co do opakowania płynów infuzyjnych ww. pakietach podobnie jak określił rodzaj opakowania w pozostałych pakietach?

Czy Zamawiający wymaga ww. pakietach płynów infuzyjnych w opakowaniu z cechami bezpieczeństwa takimi jak:

- a) butelka samodzielnie stojąca (nie wymaga dodatkowych akcesoriów np. stojaków)
- b) dwa porty niezależnie otwierane i niewymagające dezynfekcji przy pierwszym użyciu.
- c) porty opakowania bez zagłębień i krawędzi pozwalające 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.
- d) skala na opakowaniach od 250 do 1000, umożliwiająca przebieg /i kontrolę tempa infuzji przynajmniej z dokładnością do 3 znaczników pojemności.
- e) dodatkowa przestrzeń na dodanie leku w opakowaniach od 100 do 1000 ml
- f) dwa równej wielkości porty o podwójnej funkcji zarówno infuzyjnego jak i iniekcyjnego – w celu wyeliminowania otwarcia i użycia niewłaściwego portu, jeżeli są odmienne.
- g) kod kolorów na etykiecie – identyfikacja nazw roztworów, różnicująca rodzaje płynów, co zmniejsza ryzyko niewłaściwego doboru płynu infuzyjnego w trakcie realizowania

h) opakowanie nie wymaga napowietrzania (otwierania w czasie infuzji napowietrznika na przebiegu aparatu do przetaczania) – pracujące w **systemie zamkniętym**? Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007.

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

Pytanie dotyczy, SIWZ formularza asortymentowo-cenowego

Pakiet 7 Płyny, poz. 1 i 2

Ze względu na różne rodzaje składów leków występujących na rynku polskim, jako płyny wieloelektrolitowy prosimy o doprecyzowanie czy poprzez opis płyn wieloelektrolitowy, Zamawiający rozumie płyn izotonowy tj. zawiera wszystkie elektrolity osocza (Na, K, Ca, Mg, Cl) i izotoniczny in vivo tj. po podaniu do organizmu ma fizjologiczną osmolalność i nie powoduje przesunięć płynu wewnątrzkomórkowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie dotyczy, SIWZ formularza asortymentowo-cenowego

Pakiet 15, 18, 19

Prosimy o doprecyzowanie czy mając na uwadze opakowania płynów do przygotowania w nich leków i infuzji, odbywające się na oddziałach szpitalnych Zamawiający doprecyzuje wymagania, co do opakowania płynów infuzyjnych ww. pakietach podobnie jak określił rodzaj opakowania w pakiecie 13?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ. Zamawiający informuje, że w pakietach nr 15, 18 i 19 został podany rodzaj opakowania.

Czy Zamawiający wymaga ww. pakietach płynów infuzyjnych w opakowaniu z cechami bezpieczeństwa pracującego w Systemie Zamkniętym zgodnie z definicją NIOSH potwierdzonym badaniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga powyższego, 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.