

# Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej w Niemodlinie

ul. Zamkowa 4, 49-100 Niemodlin

NIP: 991 022 74 26, REGON: 532203808

Tel. 77/403 34 15, e-mail: [info@zol.niemodlin.pl](mailto:info@zol.niemodlin.pl), strona internetowa: <http://zol.niemodlin.pl/>

Niemodlin, dnia 24 kwietnia 2020r

Post. nr SZOZ/ZP-1/384/2020

## Pytania i wyjaśnienia do treści siwz – II

W związku z zapytaniem złożonym w przedmiotowym postępowaniu, na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), zamawiający przekazuje treść pytań i wyjaśnień dotyczących postępowania na: **Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla SZOZ w Niemodlinie – 25 zadań częściowych.**

L.p.	Treść Zapytania/Wyjaśnienia
<b>1</b>	<b>Pytanie nr 1</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 poz. 89, 90 produktu leczniczego Ciprofloxacyn w opakowaniu zbiorczym x 20 szt.?
	<b>Wyjaśnienia:</b> Tak.
<b>2</b>	<b>Pytanie nr 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 6 produktu leczniczego Paracetamol w opakowaniu typu fiołka, pakowanego x 10 szt.?
	<b>Wyjaśnienia:</b> <b>Tak</b>
<b>3</b>	<b>Pytanie nr 3</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9. 10, 11, 12 produktów leczniczych pakowanych x 10 szt.?
	<b>Wyjaśnienia:</b> <b>Tak</b>
<b>4</b>	<b>Pytanie nr 4</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 produktów leczniczych w opakowaniach stojących z dwoma różnej wielkości portami?
	<b>Wyjaśnienia:</b> Tak

5	<p><b>Pytanie nr 5</b></p> <p>Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 pozycji 10 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 krystaloidów zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Tak</p>
6	<p><b>Pytanie nr 6</b></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 19 pozycji 12 roztworu 3% zmodyfikowanej żelatyny w opakowaniu worek 500ml, który może być stosowany w przypadkach ciężkiej niewydolności serca oraz ciężkich zaburzeń krzepnięcia</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Tak</p>
7	<p><b>Pytanie nr 7</b></p> <p>Czy w pakiecie 20 pozycji 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Dekstran, 500 ml w opakowaniu zbiorczym x 12 szt.?</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Tak</p>
8	<p><b>Pytanie nr 8</b></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 poz. 1 produktu leczniczego zawierającego zestaw pierwiastków śladowych charakteryzujących się zmodyfikowaną ilością selenu, manganu i miedzi oraz zawartością cynku zgodną z rekomendacjami międzynarodowych towarzystw ASPEN oraz ESPEN?</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> <b>Tak</b></p>
9	<p><b>Pytanie nr 9</b></p> <p>Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycji 3 dopuści równoważny zestaw do podawania diet metodą grawitacyjną – GraviSet Varioline, ENFit? Produkt nie jest dostępny pod nazwą Applix gravity set Varioline.</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Tak</p>
10	<p>Pytanie nr 10</p> <p>Czy Zamawiający w pakiecie 21 pozycji 4 dopuści równoważny zestaw do podawania diet Amika Varioline, ENFit? Produkt nie jest dostępny pod nazwą Applix Smart Varioline.</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Tak</p>

<p><b>11</b></p>	<p><b>Pytanie nr 11</b></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 w pozycji 436 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o odpowiednich pojemnościach 100ml i 250 ml, ponieważ:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%</li> <li>• Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.</li> <li>• 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.</li> <li>• Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji</li> <li>• Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?</li> </ul>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Tak</p>
<p><b>12</b></p>	<p><b>Pytanie nr 12</b></p> <p>Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów <i>Zamawiający</i> wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 19 w pozycji 10 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Plasmalyte, ale nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<p><b>13</b></p>	<p><b>Pytanie nr 13</b></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 19 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,9,11 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• zastosowanie opakowań typu worek Viaflo 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</li> <li>• redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów</li> <li>• worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją</li> <li>• koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?</li> </ul> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatów w workach Viaflo, ale nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<b>14</b>	<p><b>Pytanie nr 14</b></p> <p>Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów <i>Zamawiający</i> wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 19 pozycji 8, 12 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<b>15</b>	<p><b>Pytanie nr 15</b></p> <p>Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów <i>Zamawiający</i> wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 20 w pozycji 15 preparatu Plasmalyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na<sup>+</sup> 140 mmol/l, K<sup>+</sup> 5 mmol/l, Mg<sup>+</sup> 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worki Viaflo.</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p> <p><b>Wyjaśnienia:</b> Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu Plasmalyte, ale nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<b>16</b>	<p><b>Pytanie nr 16</b></p> <p>Czy <i>Zamawiający</i> wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 20 w pozycji 1,2,3,4,7,9,10,11,14,16 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>zastosowanie opakowań typu worki Viaflo 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</li> <li>redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów</li> <li>worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją</li> <li>koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek</li> <li>składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej</li> </ul>

	<p>powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?</p> <p>W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatów w workach Viaflo, ale nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<b>17</b>	<p><b>Pytanie nr 17</b></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 20 w pozycji 12 i 13 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, o pojemnościach odpowiednio 100ml i 250 ml, ponieważ:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%</li> <li>• Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.</li> <li>• 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.</li> <li>• Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji</li> </ul> <p>Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu Mannitol 15%, ale nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<b>18</b>	<p><b>Pytanie nr 18</b></p> <p>Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów <i>Zamawiający</i> wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakiecie 20 pozycji 5,6,8 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.</p>
<b>19</b>	<p><b>Pytanie nr 19</b></p> <p><u>Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 150 w przedmiotowym postępowaniu:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).</li> </ol>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>

20	<p><b>Pytanie nr 20</b></p> <p>Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 188 w przedmiotowym postępowaniu:</p> <p>Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>
21	<p><b>Pytanie nr 21</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>

<p><b>22</b></p>	<p><b>Pytanie nr 22</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>
<p><b>23</b></p>	<p><b>Pytanie nr 23</b></p> <p><u>Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 229 i 233 w przedmiotowym postępowaniu:</u></p> <p>Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w poz. 229?</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>
<p><b>24</b></p>	<p><b>Pytanie nr 24</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>
<p><b>25</b></p>	<p><b>Pytanie nr 25</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).</p>
	<p><b>Wyjaśnienia:</b></p> <p>Zamawiający nie wyraża zgody.</p>
<p><b>26</b></p>	<p><b>Pytanie nr 26</b></p> <p>Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w</p>

	warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.
	<b>Wyjaśnienia:</b> Tak.
<b>27</b>	<b>Pytanie nr 27</b> Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?
	<b>Wyjaśnienia:</b> <b>Tak.</b>

Powyższa odpowiedź i modyfikacje stanowią integralną część SIWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

**Dyrektor**  
**SZOZ w Niemodlinie**  
***Jan Krawczyk***