

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: tryb podstawowy nr TP.382.148.2022 BS – płyny infuzyjne i przyrządy towarzyszące

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 3, poz. 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, zmniejszający ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%? Zaproponowane rozwiązanie umożliwi 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.

• zastosowanie opakowań typu worki Viaflo

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

• 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 worki wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca, co może wpłynąć na poprawę komfortu pracy personelu?

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 3, poz. 11

„W pakiecie 3 poz. 11 proponujemy kompatybilny przyrząd typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawką dla ochrony przed przypadkowym wyciekem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem oraz ruchomą końcówką celem precyzyjnego i łatwego pobierania zapewniającym stabilne połączenie z workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h.

Przyrząd posiada zastawkę uniemożliwiającą wyciek płynu w pozycji odwróconej.

SPIKE (aplikator) do przygotowywania i pobierania leków z połączeniem bezigłowym Clearlink.

Długość linii głównej 6 cm.

Objętość napełniania linii głównej (w przybliżeniu) 0,38 ml.

Produkt może być używany maksymalnie 100 razy lub przez okres 96 godzin.

Produkt nie zawiera lateksu naturalnego.

Bez odpowietznika

Zastawka ze złączem Luer typu Clearlink jest chemicznie i mechanicznie kompatybilna z 70% alkoholem izopropylowym, 10% jodyną powidonową i 0,2 roztworem chlorheksydyny.

Okres przechowywania 35 miesięcy.

Ilość sztuk w kartonie – 30.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z opakowaniami z poz. 1-10.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 3, poz. 9

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 w pozycji 9 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.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 3, poz. 9

„Czy zamawiający w pakiecie 3 w poz 9 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 3, poz. 9

„Czy Zamawiający w Pakiecie 3 w pozycji 9 wymaga zaoferowania 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

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 2, poz. 1

„Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Glicyne 1,5% 5000ml worek typu Clear-Flex. Roztwór do irygacji w 1000 ml roztworu zawiera 15 g glicyny. Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 2, poz. 3

„Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 dopuści preparat 0,9% Natrium Chloratum 500 ml, stosowany do irygacji, w opakowaniu typu Pure Bottle- butelka wyposażona w kołnierz zapobiegający potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni oraz system zamknięcia (dokręcany pierścień) chroniący przed niekontrolowanym otwarciem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza preparat 0,9% Natrium Chloratum 500 ml, stosowany do irygacji, w opakowaniu typu Pure Bottle- butelka wyposażona w kołnierz zapobiegający potoczeniu się kropli po zewnętrznej powierzchni oraz system zamknięcia (dokręcany pierścień) chroniący przed niekontrolowanym otwarciem.

*Z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych*

75-581 Koszalin
ul. Chałubińskiego 7

www.swk.med.pl
e-mail: szpital@swk.med.pl

centrala: 94 34 88 400

skrzynka ePUAP: swkoszalin
NIP 6691044410
REGON 330006292-00036

BDO 000008455

KRS 0000006505
Sąd Rejonowy w Koszalinie
IX Wydział Gospodarczy KRS