

Kielce dn. 06.08.2021 r.

PYTANIA I ODPOWIEDZI DOTYCZĄCE PRZETARGU NA:

W związku z zapytaniami dotyczącymi postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: „Dostawę leków w okresie 3 lat” numer sprawy: TP/233/2021 Świętokrzyskie Centrum Ratownictwa Medycznego i Transportu Sanitarnego w Kielcach zgodnie z Art. 284 ust. 6 ustawy pzp. przekazuje ich treść i odpowiedzi.

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie zbiorczym w postępowaniu TP/233/2021 w pozycji 18,19,20,46,47,70 wymaga, aby płyn infuzyjny podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia?

Wymóg produktów w opakowaniach z podażą płynów w systemie zamkniętym, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%. Worek Viaflo umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Należy mieć na uwadze, że podstawowym elementem zamkniętej linii infuzyjnej jest opakowanie z płynem infuzyjnym, które zgodnie z definicją Rosenthal'a ma spełniać kilka wymogów:

- Samozapadające się ściany
- Brak konieczności napowietrzania
- Dwa niezależne porty
- Objętość rezydualna nie przekraczająca 5% objętości.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym, spełniają wszystkie powyższe wymogi i charakteryzują się niską objętością resztkową - poniżej 5% objętości potwierdzoną odpowiednim dokumentem, a co za tym idzie dostarczają ponad 98% objętości leku. Obniża to koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 16, 19, 20, 46, 47, 70 nie stawia takich wymagań.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w formularzu cenowym, w pozycji nr 51, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego (Paracetamol 10mg/ml roztwór do inf. a 50ml), konfekcjonowanego w flakonie stojącym z dwoma równymi sterylnymi portami, w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?.

Odpowiedź: Minimalne wymagania zostały określone w SWZ i oferowany produkt powinien je spełniać.

Pytanie nr 3

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w formularzu cenowym w pozycji nr 51 (Paracetamol iv. 10mg/1ml a 50 ml) , Zamawiający oczekuje zaoferowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?.

Odpowiedź: Minimalne wymagania zostały określone w SWZ i oferowany produkt powinien je spełniać.

Pytanie nr 4

Ze względu na zakończenie produkcji i braku przedłużenia dokumentu rejestracyjnego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w formularzu cenowym w pozycji nr 60, równoważny pod względem zastosowania klinicznego, preparat 4% sukcylinowanej żelatyny, zawieszony w pełni zbilansowanym roztworze elektrolitów, konfekcjonowanej w opakowaniu stojącym z dwoma równymi portami , nie wymagającymi dezynfekcji a 500ml ?.

Odpowiedź: Minimalne wymagania zostały określone w SWZ i oferowany produkt powinien je spełniać.

Pytanie nr 5

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w formularzu cenowym w pozycji nr 60, koloidowy osoczozastępczy preparat frakcjonowanej płynnej żelatyny, który nie zawiera w swoim składzie mleczanu sodowego, który nie jest metabolizowany w schorzeniach wątroby, co skutkuje powstaniem z rozcięcia kwasicy mleczanowej, oraz podawanie preparatów buforowanych mleczanami zafałszowuje wynik w przypadku wykorzystania mleczanów w diagnostyce jako markera hipoksji tkankowej?.

Odpowiedź: Minimalne wymagania zostały określone w SWZ i oferowany produkt powinien je spełniać.

Pytanie nr 6

Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczały powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcięcia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w formularzu cenowym w pozycji nr 69, 70, Zamawiający oczekuje zaoferowania płynu wieloelektrolitowego fizjologicznego, izotonicznego w pełni zbilansowanego, zawierającego jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?.

Odpowiedź: Minimalne wymagania zostały określone w SWZ i oferowany produkt powinien je spełniać.