



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4  
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10 41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70 NIP: 626-25-10-567  
KONTO BANKOWE ING Bank Śl. O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 20.08.2021 r.

DZP – 13/2021

**Wyjaśnienia treści SWZ  
do wszystkich zainteresowanych**

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
na dostawę leków ogólnych oraz preparatów do żywienia poza i dojelitowego**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej.

**Pytanie nr 1 – dot. pakietu nr 30**

Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w pakiecie nr 30, (Paracetamol). 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)?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 2 – dot. pakietu nr 46 poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 46, pozycja nr 6, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Genatmicin 1mg/ml; 80mg/80ml.( przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus ( butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii – Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie

leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

**Odp.:** Nie.

**Pytanie nr 3 – dot. pakietu nr 5 poz. 3, 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 5, pozycja nr 3, 4, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego, gotowy roztwór do infuzji Amikacin 5mg/ml a 100ml, Amikacin 10mg/ml a 100ml,( przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem) w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii – Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

**Odp.:** Tak.

**Pytanie nr 4 – dot. pakietu nr 5 poz. 3, 4, pakiet 46 poz. 6**

Proszę, o doprecyzowanie, czy należy zaoferować w pakiecie nr 5, pozycja nr 3, 4, (Amikacin) oraz w pakiecie nr 46, pozycja nr 6,(Gentamicin), w/w preparaty, które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami, stosowanie wymienionych substancji nasila i generuje reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych, a w szczególności u wcześniaków, noworodków, niemowląt i dzieci?

**Odp.:** Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań w opisie przedmiotu zamówienia.

**Pytanie nr 5 – dot. pakietu nr 23 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta? Czy Zamawiający wymaga aby prod. leczn. Propofol zawierającego nowoczesną emulsję

MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność Propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie Propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego Propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu Propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

**Odp.:** Zamawiający oczekuje Propofolu zawieszzonego w emulsji MCT/LCT.

**Pytanie nr 6 – dot. pakietu nr 23 poz. 3, 4**

Czy w pakiecie 23 pozycja 3 i 4 zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 7 – dot. pakietu nr 39 poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Fluconazol nie wymagał specjalnych środków ostrożności podczas stosowania, zwłaszcza ochrony przed światłem?

**Odp.:** Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań do opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie nr 8 – dot. pakietu nr 39 poz. 4, 5**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

**Odp.:** Zamawiający oczekuje preparatu, który będzie można bezpiecznie podawać w czasie 3-godzinnej infuzji dożylniej po rozpuszczeniu np. w 0,9% NaCl.

**Pytanie nr 9 – dot. pakietu nr 40 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 40 pozycja 2 opakowanie typu butelka KabiPac ?

**Odp.:** Tak.

**Pytanie nr 10 – dot. pakietu nr 43 poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 43 pozycja 4 wymaga opakowania bezpiecznego z dwoma niezależnymi, różnej wielkości sterylnymi portami przed pierwszym użyciem, z zabezpieczeniem ułatwiającymi identyfikację portu do infuzji i portu do iniekcji? Zapis dotyczący jałowości portów powinien być potwierdzony zapisem w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego.

**Odp.:** Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymagań do opisu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie nr 11 – dot. pakietu nr 57 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 57 pozycja 17 opakowanie typu ampulka ?

**Odp.:** Tak.

**Pytanie nr 12 – dot. pakietu nr 59 poz. 3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu koncentrat białka w proszku pojemnik 300g? W przypadku zgody proszę o doprecyzowanie w jaki sposób przeliczyć ilość produktu.

**Odp.:** Tak, proszę wycenić 7 op.

**Pytanie nr 13 – dot. pakietu nr 60 poz. 1**

Czy zamawiający miał na myśli dietę opartą na białku kazeinowym i serwatkowym niebędącym w formie hydrolizatu? Pozostałe parametry zgodnie z opisem.

**Odp.:** Tak.

**Pytanie nr 14 – dot. projektowanych postanowień umowy**

Wnosimy o zmianę zapisu § 3 ust. 6 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była zrealizowana minimum na poziomie 70 %. Zamawiający przed ogłoszeniem postępowania ma obowiązek prawidłowo oszacować wartość oraz ilość przedmiotu zamówienia. Skoro Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykorzystania przedmiotu umowy na poziomie minimum 25 %, oznacza to, że nie dochowano należytej staranności podczas przygotowywania postępowania, a wymagane ilości poszczególnych produktów leczniczych/wyrobów medycznych są mocno zawyżone.

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 15 – dot. projektowanych postanowień umowy § 8 ust. 1 punkt 1.3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 10 z dn. 18.08.2021 r.

**Pytanie nr 16 – dot. projektowanych postanowień umowy § 8 ust. 1 punkt 1.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych dot. niedotrzymania przez Wykonawcę określonego terminu dostawy do 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 10 z dn. 18.08.2021 r.

**Pytanie nr 17 – dot. projektowanych postanowień umowy § 8 ust. 1 punkt 1.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych zwłoki w wykonaniu obowiązków określonych w § 10 ust. 2 do 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii dostawy za każdy dzień zwłoki?

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 10 z dn. 18.08.2021 r.

**Pytanie nr 18 – dot. projektowanych postanowień umowy § 9 punkt 1, 2**

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 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. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odp.:** Patrz odpowiedź na pytanie nr 11 z dn. 18.08.2021 r.

**Pytanie nr 19 – dot. zapisów SWZ**

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza w zakresie pakietu nr 58, 59,60, 61,

Z poważaniem

**p.o. Z-CY DYREKTORA**  
ds. Techniczno-Administracyjnych  
SPZOZ Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
Nr 4 w Bytomiu  
*Marcin Briks*