



Wojewódzki Szpital
Neuropsychiatryczny
im. dr Emila Cyrana
w Lublinie

ul. Grunwaldzka 48
42-700 Lubliniec

tel. +48 34 3532800
+48 34 3532810
fax +48 34 3562880
wsnlc@gazeta.pl
www.wsnlc.pl

Izba Przyjęć
tel. +48 34 3532856



Lubliniec, dnia 05.04.2016

Nr sprawy: DZP.382.02.2016

Wykonawcy zainteresowani
udziałem w postępowaniu
o udzielenie zamówienia
publicznego

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest zadanie pn.: „**Dostawa produktów leczniczych oraz płynów infuzyjnych**”.

W związku z pytaniami do specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z 29.01.2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2015.2164), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 6 pozycja 1 płynu infuzyjnego w opakowaniu zbiorczym po 20 flakonów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 6 pozycja 4 produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym.

Opakowanie szklane jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skrzystalizowanych cząsteczek.

Ponadto Mannitol jest stosowany głównie na oddziałach neurologicznych w przypadku obrzęku mózgu, w celu wymuszenia diurezy. Jeśli mamy obrzęk mózgu, bardzo ważne jest aby dostarczyć lek zmniejszający obrzęk w jak najmniejszej objętości, każda dodatkowa objętość płynu zwiększa obrzęk. Aby osiągnąć ten sam efekt kliniczny należy podać większą ilość Mannitolu 15% niż Mannitolu 20%, co jest niekorzystne u pacjentów z obrzękiem. Dlatego powszechnie stosowany jest Mannitol 20%, a nie 15%.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z części 6 pozycji 7, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 6 poz. 1,2,3,5,6 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- 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

- 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 worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5: Czy Zamawiający w Części nr 6, pozycja 6 dopuści płyn wieloelektrolitowy o takim samym zastosowaniu klinicznym zawierający jony Na, Cl, K, Mg, ale pozbawiony jonów wapnia (Ca), w opakowaniu o pojemności 500ml typu worek z dwoma portami?

Uzasadnienie:

Formuła pozbawiona wapnia daje możliwość zastosowania z lekami, do których wiąże się wapń i ogranicza wówczas ich skuteczność oraz daje możliwość zastosowania z preparatami krwi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6: Czy Zamawiający, w Pakiecie 1, poz. 1 dopuści również proszek (200mg/5g), gdyż granulaty występuje w dawce 200mg/3g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zarówno proszek (200mg/5g), jak i granulaty w dawce 200mg/3g.

Pytanie 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie innych wielkości opakowań preparatów niż wymagane w SIWZ (celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej lub gdy na rynku występuje tylko opakowanie handlowe o wielkości innej, niż wymagane w SIWZ), z odpowiednim przeliczeniem ogólnej ilości i zaokrągleniem ewentualnych ułamkowych ilości do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

Pytanie 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę wszelkich braków preparatów po ostatniej cenie i podanie przyczyny niedostępności pod pakietem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę wszelkich braków preparatów po ostatniej cenie i podanie przyczyny niedostępności pod pakietem.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala
Neuropsychiatrycznego
im. dr Emila Cyrana
dr Henryk Kromolowski