



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie

21-200 Parczew ul. Kościelna 136

tel. (83) 355-21-02 fax. (83) 355-21-00

www.spzozparczew.pl

e-mail: sekretariat@spzozparczew.pl

REGON: 000306489

NIP:539-13-33-279

KRS: 0000015873

Parczew, 29.04.2019 r.

Dział Zamówień Publicznych
zamowienia@spzozparczew.pl



Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/8/2019 (2)

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych i dietetycznych środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego do SPZOZ w Parczewie



Wyjaśnienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1 - 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (tj. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.



Pytanie 1 dotyczy Zadania nr 3 poz. 3

Czy w związku z wycofaniem z produkcji płynu pediatrycznego Zamawiający w pakiecie 3 poz. 3 będzie wymagał płynu o nazwie Benelyte - jest to obecnie jedyny płyn z przeznaczeniem dla dzieci od 1 dnia życia?

Charakterystyka płynu:

1. Glukoza stężenie 1-2,5% - zapobiega hipoglikemii i hiperglikemii, pomaga utrzymać prawidłowy poziom glikemii u dzieci.
 2. Wszystkie jony osoczowe - ze szczególnym uwzględnieniem prawidłowego, osoczowego poziomu jonów Na, aby zapobiegać powikłaniom neurologicznym spowodowanym zbyt niskim poziomem sodu w osoczu, co prowadzi do obrzęków mózgu i ryzyka śmierci.
 3. Fizjologiczna osmolarność - infuzja roztworów hipotonicznych powoduje znaczącą hiperglikemię, a także może powodować hiponatremię, dlatego ważne jest, aby roztwór miał osmolarność fizjologiczną lub delikatnie wyższą.
- Nadmieniamy, iż płyn spełnia Rekomendacje Konsensusu Płynoterapii Okołooperacyjnej u dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 3 poz. 3 produktu o nazwie Benelyte.

Pytanie 2 dotyczy Zadania nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 pozycja 1 hydroksyetyloskrobii 6% zawieszonyj w NaCl?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 dotyczy Zadania nr 9 poz. 6-9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycjach 6-9 wymaga opakowania butelka z dwoma portami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 dotyczy Zadania nr 9 poz. 6-10

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycjach 6-10 wymaga, aby porty nie wymagały dezynfekcji przed pierwszym użyciem?



Odpowiedź: Zamawiający wymaga w Zadaniu nr 9 w pozycjach 6-10, aby porty nie wymagały dezynfekcji przed pierwszym użyciem.

Pytanie 5 dotyczy Zadania nr 11 poz. 1-4

Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania w pakiecie 11 poz. 1,2,3,4 płynów infuzyjnych w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi, oznaczonymi strzałkami definiującymi przeznaczenie danego portu do odpowiedniej procedury medycznej - co redukuje ryzyko pomyłki i wyboru niewłaściwego portu - które dodatkowo są jałowe i posiadają membrany zagłębione w kołnierzach portów celem uniknięcia ryzyka przypadkowej i niezamierzonej kontaminacji poprzez ich dotknięcie i zanieczyszczenie?

Jałowe porty nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co znacznie zmniejsza koszty funkcjonowania oddziałów szpitalnych. Po usunięciu zestawu do infuzji, igły po dodaniu leku (często drogiego lub toksycznego) lub urządzenia SPIKE, membrany samouszczelniają się i nie występuje ryzyko niekontrolowanego wycieku leku, co znacząco wpływa na zwiększenie bezpieczeństwa personelu przygotowującego leki oraz pacjentów. Dodatkowo jałowe i szczelne membrany redukują niebezpieczeństwo skażenia otoczenia toksycznym lekiem, ograniczają ilość dodatkowych czynności wykonywanych przez personel.

Rozwiązania, w których membrany są zagłębione, w kołnierzach portów co uniemożliwia ich kontaminację posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Krajowego Konsultanta w Dziedzinie Pielęgniarstwa Epidemiologicznego oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Zgodnie z dokumentem „Wytyczne zapobiegania zakażeniom związanym z cewnikami donaczyniowymi”, 22.12.2011, Na podstawie: Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infectio”, Tłumaczył Dr n.med Konstanty Szudrzyński:

„W celu zminimalizowania ryzyka kontaminacji należy przecierać porty dostępu do układu odpowiednimi środkami odkażającymi (chlorheksydyną, jodopowidonem, jodoformem lub 70% roztworem alkoholu) oraz przyłączać do portów wyłącznie jałowy sprzęt. Kategoria IA

Zgodnie z innym dokumentem „Strategia zapobiegania lekooporności w oddziałach intensywnej terapii – rekomendacje profilaktyki zakażeń w oddziałach intensywnej terapii”, Ministerstwo Zdrowia w ramach programu „Narodowy Program Ochrony Antybiotyków na lata 2011-2015”, Autorzy: m.in.Prof. Dr hab. med. Waleria Hryniewicz:

„Czas wcierania środka alkoholowego z lub bez chlorheksydyny powinien być nie krótszy niż 15 sekund. (B1)”,

• „Nie należy stosować dezynfekcji przy zastosowaniu metod spryskiwania. (B1)”

Zatem procedura dezynfekcji jest czasochłonna i znacząco podwyższa koszty funkcjonowania oddziału szpitalnego, a w konsekwencji leczenia. Generuje także dodatkowe odpady medyczne. Pozytywne opinie i patronat uzyskały rozwiązania w których opakowania płynów infuzyjnych posiadają jałowe i niewymagające dezynfekcji przed pierwszym zastosowaniem membrany, które są tak skonstruowane, że redukują ryzyko kontaminacji podczas ich otwierania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 dotyczy Zadania nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku z terminem przydatności X.2019r? Jest to ostatnia dostępna i wyprodukowana na rynek Polski partia tego leku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Zadaniu nr 4 poz. 1 wycenę leku z terminem przydatności X.2019r.

Podpisał:

Z-ca Dyrektora
d/s Administracyjno-Technicznych
inż. Maria Gadomska