

Sandomierz 29.09.2021 r.

Szpital Specjalistyczny
Ducha Świętego
ul. Schinzla 13
27-600 Sandomierz

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na dostawę produktów leczniczych, znak PN/4/2021

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, znak PN/4/2021

Do Zamawiającego w dniu 23.09.2021 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

Pytania

- 1. Dot. Pakietu 14 poz. 1 i 2:** Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w Pakiecie 14 w pozycji 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie 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 zaoferowanie 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.
- 2. Dot. Pakietu 15 poz. 1, 2, 3, 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 1,2,3,4, preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:
 - 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 - oczywistym jest, iż płyny infuzyjne pakowane są w butelki i worki różniące się nie tylko surowcem opakowań, ale także wagą i tym samym kosztem ich utylizacji. W związku z obecną sytuacją epidemiologiczną która wpływa na konieczność podaży płynów w systemie zamkniętym, kwestia minimalnej objętości resztkowej po podaży płynu odgrywa ważną rolę. Zgodnie z definicją Rosenthal'a wartość rezydualna po podaży nie przekracza 5% objętości wyjściowej płynu infuzyjnego przy zamkniętym odpowietrzniku w aparacie do przetoczeń – zgodnie z definicją systemu zamkniętego 1,2,3,4. System Viaflo po-

siada najniższe na rynku wartości resztkowe po podaży płynów w systemie zamkniętym, udokumentowane dla każdej objętości co znacznie wpływa na wagę opakowania. Składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca. Zamawiający stosując zapisy „Płyny infuzyjne w butelkach PE lub PP z dwoma niezależnymi portami.” wyłączył możliwość zaoferowania produktów z zakresu części nr 8 SWZ, przez większą ilość wykonawców. Niniejsze oczywiście prowadzi z jednej strony do ograniczenia konkurencji – a to poprzez wyłączenie możliwości złożenia oferty przez możliwie szeroką gamę wykonawców, z drugiej zaś do wyboru przez Zamawiającego korzystniejszej oferty. Podkreślić bowiem należy, iż dopuszczenie do udziału w postępowaniu większej grupy wykonawców spowoduje konkurencyjność ofert i atrakcyjność ich cen a jednocześnie dla samego Zamawiającego zagwarantuje szeroki wybór dostępnych na rynku produktów. Powyższe rozwiązanie byłoby zasadne także z uwagi na wymogi ustawy o finansach publicznych. Biorąc pod uwagę zasady i przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2010 poz. 2019 ze zm. (dalej pzp) należy wskazać, iż Zamawiający dokonując wszelkich czynności w ramach prowadzonych postępowań o udzielenie zamówienia publicznego obowiązany jest do stosowania przepisów prawa powszechnie obowiązującego, w tym pzp – z uwzględnieniem zasad i reguł tam wskazanych.

3. Dot. Pakietu 18 poz. 1: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 w pozycji nr 1 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

4. Dot. Pakietu 31 poz. 1: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 31 w pozycji nr 1 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji

- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpeli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

5. Dot. Pakietu 61 poz. 1: Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów *Zamawiający* wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 61 w poz. 1 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 udzielona przez Zamawiającego w dniu 29.09.2021 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 23.09.2021 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 135 ust. 2 Pzp poniżej udziela wyjaśnień na zadane pytania:

- 1) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 2) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 3) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 4) Zamawiający nie wyraża zgody.
- 5) Zamawiający nie wyraża zgody.

DYREKTOR
Szpitala Specjalistycznego Ducha Świętego
w Sandomierzu

dr n. med. Marek Kos