



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY  
SZPITAL ZACHODNI im. JANA PAWŁA II  
05-825 Grodzisk Mazowiecki ul. Daleka 11



International Network of  
**H**Health  
**P**romoting  
**H**ospitals & Health Services



CMJ



AQAP 2120:2009  
ISO/IEC 27001:2005  
PN-N 18001:2004  
ISO 9001:2008, 14001:2004

Dział Zamówień Publicznych  
SPSSZ - V/265/2015

Grodzisk Maz., dn. 02.11.2015 r.

### Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę leków III dla Szpitala Zachodniego w Grodzisku Mazowieckim .  
(Nr procedury SPSSZ/46/D/15)

Otrzymaliśmy zapytania dotyczące zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego postępowania.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prześle treść wyjaśnień wszystkim wykonawcom, którym doręczono SIWZ.

#### 1. Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie 262 opakowań handlowych Venofery, tj.: Ferri hydroxidum saccharum do wstrzyknięć i infuzji 0,1g Fe<sup>3+</sup>/5ml, w którym 1 opakowanie handlowe zawiera 5 ampulek po 5 ml?

**Odpowiedź:** Nie. Pozostają zapisy SIWZ.

#### 2. Pakiet 23

Czy Zamawiający w pakiecie 23 dopuszcza lek Methylprednisolone hemisuccinate fiolki (s.liofil.+rozp.) do przyg. iniekcji i.m./i.v. w postaci 1G + 10 ml w standardowych fiolkach?

**Odpowiedź:** Tak.

1. Czy Zamawiający w par. 2.4 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Tak.

2. Czy Zamawiający wykreśli w par. 4.1. frazę: „po podpisaniu przez strony umowy dokumentu dostawy przedmiotu umowy.”? Wraz z dostawą będzie do Zamawiającego dostarczana faktura zawierająca szczegółową informację o zrealizowanym zamówieniu. Tworzenie dokumentu o tej samej treści i potwierdzającego tą samą okoliczność (dostarczenia zamówienia) wydaje się zbędne.

**Odpowiedź:** Tak.

3. Czy Zamawiający zmieni wartość procentową kary umownej określonej w par. 7.1. tiret 1 oraz tiret 3 z 10 % do wartości max. 5 %? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Nie. Pozostają zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający w par. 9.1. zmieni termin rozpatrzenia reklamacji na 7 dni? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem analizy dokumentów magazynowo-spedycyjnych oraz wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Nie. Pozostają zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat albuminy ludzkiej w pakiecie 3 będący preparatem do podawania dożylnego, w pełni „zapadał” się tworząc pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia z samouszczelniającym się portem, co powoduje znaczące zmniejszenie ryzyka zakażenia krwi z uwagi na możliwość infuzji w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyniki metaanalizy danych zebranych w 15 oddziałach intensywnej terapii (OIT) w 4 krajach, gdzie dokonano zmiany z otwartego systemu do infuzji na zamknięty, wykazały, że zmiana spowodowała znaczące zmniejszenie częstości CLABSI (zakażenia krwi związane z obecnością żylnych cewników centralnych, z ang. CLABSI - Central Line Associated Bloodstream Infections) na podstawie częstości CLABSI w przeliczeniu na 1000 dni z linią centralną (10,1 do 3,3,  $p < 0,001$ ).

Wyniki badania wykazały, że śmiertelność ogólna w OIT również zmniejszyła się znacząco z 22,0 do 16,9 zgonów na 100 pacjentów ( $p < 0,001$ ). W ostatnim okresie badania pojemnikiem do infuzji stosowanym na każdym OIT był plastikowy, w pełni „zapadający się” pojemnik niewymagający zewnętrznej wentylacji do opróżnienia i wyposażony w samouszczelniający się port.

**Odpowiedź:** Nie. Pozostają zapisy SIWZ.

.....