



Poznań, dnia 29.10.2021r.

Dz. Z. P. 25/ 21

**Uczestnicy postępowania  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
na dostawę produktów leczniczych, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 08.10.2021r  
pod numerem 2021/S 196-508163**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 6**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

**Pytanie nr 1 do części 14**

Z jakich powodów merytorycznych, w szczególności farmakologicznych, leczniczych bądź nawet ekonomicznych Zamawiający przyjął treść SIWZ w zakresie części nr 14 „Sewofluran płyn wziewny do znieczulenia ogólnego z domieszką wody od 0,03%-0,1% w butelce PEN z systemem napełniania typu Quick Fill Mark II poj. 250ml”

Produkt Sevoflurane Baxter dostarczany w aluminiowych pojemnikach pokrytych od wewnątrz żywicą epoksyfenolową pozbawionych miejsc reaktywnych dla kwasów Lewisa, zapewnia stabilne, niereaktywne środowisko dla sewofluranu i chroni przed potencjalnym rozpadem. Żywica epoksyfenolowa jest zasadą Lewisa (1. Baker MT. Sevoflurane: are there differences in products? Anesth Analg 2007; 104(6):1447-51; 2. Musioł R, Problemy stabilności anestetyków wziewnych. AIT 2009; 41: 46-50). Charakterystyka Produktu Leczniczego Sevoflurane Baxter, 100%, płyn do sporządzania inhalacji parowej w punkcie 6.5 Rodzaj i zawartość opakowania informuje o inhibitorze kwasów Lewisa jakim jest żywica epoksyfenolowa.

Warto wskazać także, że poprzez wymaganie dotyczące zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%, wskazujecie Państwo niesłusznie wyłącznie jednego, konkretnego producenta produktu leczniczego na rynku, który może spełnić to nieracjonalne (co wykazano) ograniczenie – tj. Abbvie Polska sp z o.o.

Podkreślamy raz jeszcze, że zawartość wody wskazana opisem przedmiotu zamówienia SIWZ nie ma żadnego istotnego znaczenia w zakresie stosowanego preparatu sewoflurane, w przypadkach gdy jest on opakowany w odpowiednie butelki (stosowane powszechnie w praktyce codziennej zakładów opieki zdrowotnej) tj. butelki aluminiowe pokryte od wewnątrz żywicą epoksyfenolową. Wymóg wskazany w SIWZ ma znaczenie wyłącznie w przypadku, gdy opakowanie nie posiada innych zabezpieczeń chroniących sewofluran przed potencjalnym rozpadem.

W tym miejscu pragniemy również poinformować, iż Baxter złożył odwołanie w analogicznym postępowaniu do Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. KIO 2219/18), gdzie po stronie Zamawiającego przystąpiła – jako wykonawca spółka Abbvie Polska sp. z o.o.. Na podkreślenie zasługuje fakt, iż ostatecznie Zamawiający uwzględnił żądanie Baxter Polska i wyeliminował ze swojego opisu przedmiotu zamówienia wymagania zawartości wody w sewofluranie 0,03% do 0,1%. Z kolei Abbvie Polska sp. z o.o. poprzez wyłączenie się z postępowania, w istocie potwierdziła bezzasadność postanowienia dotyczącego wymogu wody.

W związku z powyższym, wnosimy o usunięcie z treści Postępowania wymagania polegającego na dostarczeniu przedmiotu zamówienia z zawartością wody od 0,03% - 01%, co jak zostało powyżej wykazane nie ma żadnego wpływu na właściwości produktu leczniczego, jest nieracjonalne i bezzasadne, w konsekwencji służy wyłącznie uprzywilejowaniu Abbvie Polska sp. z o.o.". Dodatkowo wnosimy o usunięcie zapisu dotyczącego systemu napełniania „w butelce PEN z systemem napełniania typu Quick Fill Mark II poj. 250ml”, który wskazuje wyłącznie jednego producenta mogącego przystąpić do postępowania tj. Abbvie Polska sp. z o.o.. Baxter Polska jak wykazano wyżej posiada butelkę aluminiową o pojemności 250ml, która spełnia wszystkie



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 95 15  
e-mail: aszczeblovska@gpsk.ump.edu.pl





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

---

www.gpsk.ump.edu.pl

---

wymogi bezpiecznego użytkowania na bloku operacyjnym bez konieczności stosowania żednych dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem.

W związku z powyższym prosimy o odpowiedź na pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Sevoflurane Baxter 250 ml. wraz z bezpłatnym użyczeniem parowników kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego aparatami do znieczulenia w wymaganej ilości?

Odp: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego zgodnie z SWZ jak i zaproponowanego w zapytaniu produktu leczniczego z zawartością sewofluranu 100% bez domieszki wody, pod warunkiem spełnienia wymogu rodzaju opakowania w pojemniku aluminiowym z systemem zamkniętego napełniania analogicznym do wymaganego Quick Fill Mark II, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 2 do części 14**

Jakie aparaty do znieczulenie posiada Zamawiający i w jakiej ilości?

Odp.: Zamawiający posiada następujące aparaty do znieczulenia:

- Aespire 7900 firmy GE – 2 szt.
- Fabius firmy Dräger – 6 szt.
- Maquet Flow-I firmy Getinge – 5 szt.
- Maquet Flow-C firmy Getinge – 4 szt.



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 95 15  
e-mail: aszczebłowska@gpsk.ump.edu.pl

