

WSZ-EP-60/15/33/...../2016

Konin, 11.01.2016 r.

Wg rozdzielnika

### Wyjaśnienia do SIWZ stanowiące modyfikacje SIWZ

**Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 207 000 euro na dostawę leków i preparatów do żywienia enteralnego i parenteralnego dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Koninie (nr sprawy: WSZ-EP-60/2015)**

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zmianami), uprzejmie wyjaśniamy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 4 diety Fresubin HP Energy, w opakowaniu EasyBag 500,1000 ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, wysokokaloryczna(1,5kcal/ml), bezresztkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(7,5g/100ml), tłuszcze(olej sojowy, MCT, olej lniany(ALA), ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA)(5,8g/100ml), węglowodany(maltodekstryny)(17,0g/100ml) o osmolarności 300 mosmol/l?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 diety Fresubin 1200 Complete w opakowaniu EasyBag 1000ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,2 kcal/ml) bogatobiałkowa zawierająca białko mleka(kazeina i serwatka)(6,0g/100ml), tłuszcze(olej rzepakowy, olej słonecznikowy, ω-3 kwasy tłuszczowe olej rybi EPA,DHA) (4,1g/100ml) węglowodany(maltodekstryny)(15,0g/100ml) błonnik (dekstryny pszenicy, prebiotyk-inulina, celuloza mikrokrystaliczna) o osmolarności 345 mosmol/l?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 diety Reconvan w opakowaniu EasyBag 500ml - dieta do żywienia dojelitowego bogatobiałkowa, normokaloryczna (1,0 kcal/ml), bezresztkowa, dla krytycznie chorych zawierająca białko (wysoka zawartość białka, glutaminy i argininy): mleko (kazeina, hydrolizat białka pszenicy)(5,5g/100ml), tłuszcze (wysoka zawartość EPA i DHA z oleju rybiego, 58% MCT): olej rybi (EPA, DHA), olej szafranowy, olej lniany, MCT(3,3g/100ml), węglowodany: maltodekstryny(12g/100ml) o osmolarności 270 mosmol/l, po odpowiednim przeliczeniu w ilości 500szt.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 17 Cukrzycową dietę wysokobiałkową 7,7g białka /100ml 1,5kcal/ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 pozycja 1 worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie,

zawierającego aminokwasy 34,0g, glukozę 97,0g, emulsję tłuszczową 51,0g, azot 5,4g i energię niebiałkową 900 kcal objętość 1440ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 20 pozycja 2 worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 45,0g, glukozę 130,0g, emulsję tłuszczową 68,0g, azot 7,2g i energię niebiałkową 1200 kcal objętość 1920ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 20 pozycja 3 worka 3 komorowego Kabiven Peripheral do żywienia pozajelitowego do podawania obwodowo lub centralnie, zawierającego aminokwasy 57,0g, glukozę 162,0g, emulsję tłuszczową 85,0g, azot 9,0g i energię niebiałkową 1500 kcal objętość 2400ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 23 preparatu Vamin 14%? Jest to produkt o stężeniu 8,5%, bez elektrolitów, dzięki czemu łatwo jest dostosować mieszankę do potrzeb chorego. Ponadto preparat ten jest niskosmolarny, dlatego można go podawać do żyły obwodowej.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 25 produktu leczniczego Aminosteril N-Hepa 8% 500ml - roztwór aminokwasów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 32 pozycji 3?

Obecny kształt pakietu pozwala na przystąpienie do przetargu i tym samym złożenie ofert tylko jednemu wykonawcy (bądź przedstawicielowi wykonawcy), nie dając możliwości złożenia ofert innym wykonawcom i producentom. Wydzielenie ww. pozycji zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie jak najlepszych warunków cenowych, co jest zgodne z oczekiwaniami ekonomicznymi Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu 32 pozycji 3. W związku z tym Zamawiający umieści zmodyfikowany załącznik nr 6 do SIWZ na swojej stronie internetowej.**

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 33 preparatu Purisole SM roztwór sorbitolu i mannitolu, przejrzysty szybko eliminowany z organizmu pozwalający na bezpieczne wykonywanie zabiegów endoskopowych pęcherza moczowego stosowany w tych samych wskazaniach co Glicyna?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

12. Dotyczy § 6 ustęp 1 podpunkt 4). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy ? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

13. Dotyczy § 1 ustęp 4 umowy? W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie w zapisach umowy specyfikacji produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności i zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? (dotyczy pakietu nr 23)

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

14. Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, wracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. W projekcie umowy widnieje taki zapis (§ 4 ust.7 projektu umowy).**

Sporządziła: S. Skrycka

Z-ca Dyrektora  
ds. Ekonomiczno-Finansowych  
*Tomasz Ciesielski*