# WCPiT/EA/381- 06 /20 Poznań, dnia 10.03.2020r.

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę antybiotyków, leków ogólnych, cytostatycznych, przeciwgruźliczych, leków immunostymulujących, leków odurzających, psychotropowych, leków z importu docelowego, płynów do wlewu dożylnego, płynów do irygacji, płynów do hemofiltracji, surowic i szczepionek, środków kontrastowych, preparatów do żywienia pozajelitowego, dojelitowego i doustnego**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

***Pytanie 1:***

1. *Dotyczy Pakietu nr 1, poz.10, 11, 12, 26, 27, 29, 31, 32, 36, czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl. powl.?*
2. *Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 21, 34, czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl.?*
3. *Dotyczy pakietu nr 2, poz. 1, 2, czy Zamawiający dopuści wycenę postać poj. KabiPac?*
4. *Dotyczy pakietu nr 6, czy Zamawiający dopuści wycenę postaćtabl.powl.?*
5. *Dotyczy pakietu nr 12, poz.2, 3, 4, 5, 6, czy Zamawiający dopuści wycenę postaćtabl.powl.?*
6. *Dotyczy pakietu nr 57, poz.3,czy Zamawiający miał na myśli wycenę Iohexolum 755 mg/ml, 350 mg jodu/ml 200 ml opak. x 10 but.,30op, czy 30 szt tj. 3 x 10 but.?*
7. *Dotyczy pakietu nr 58, poz.5, 6, 18, 30, 31, 39, 40, 44, 47, 49, 55, 56, 58, 59, 60, 74, 75, 76, 77, czy Zamawiający dopuści wycenę postaćtabl.powl.?*
8. *Dotyczy pakietu nr 61, poz.28, czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl.powl.?*
9. *Dotyczy pakietu nr 61, poz.30, czy Zamawiający dopuści wycenę w postaci tabl.oprzedł.uwaln.?*
10. *Dotyczy pakietu nr 62, poz.9, 10, 11, 25, 26, 27, 42, 44, 49, 68, 69, 70, 77, 104,105, 108, 124, 125, 130, 140, 141, 149, 150, 158, 159, 164, 173, 197, 205, 206, 207, 209, 210, 216, 221, 233, 234, 240, czy Zamawiający dopuści wycenę postactabl.powl.?*
11. *Dotyczy pakietu nr 62, poz.24, czy Zamawiający dopuści wycenę postactabl.dojel.?*
12. *Dotyczy pakietu nr 62, poz28, czy Zamawiający dopuści wyceneBudesonidum 160mcg+Formoterolum 4,5mcg/dawkę (160mcg+4,5mcg)/daw, prosz.d/inh.,120daw w ilości 25 op.? (Brak dostępności opak. 60 dawek)*
13. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz. 55, 56, czy Zamawiający dopuści postać kaps.tw.? (brak postaci kaps.ozmod.uw.)*
14. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz.93, czy Zamawiający dopuści wycenę postać fiolka? (brak s-amp)*
15. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz.132, czy Zamawiający dopuści wycenę Euthyrox N 25, 25 mcg, tabl.,100 szt?*
16. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz.133, 134, czy Zamawiający dopuści wycenę Letroxw odpowiednich dawkach do pozycji? Pozwoli to na złożenie korzystniejszej ekonomicznie oferty.*
17. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz.184, 231, 232, czy Zamawiający dopuści wycenę postac tabl. przedł. uwaln.?*
18. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz.224, 246, czy Zamawiający dopuści wycenę postackps. przedł. uwaln.?*
19. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz250, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Warfarinum w dawce 3 mg?*
20. *Dotyczy Pakietu nr 62, poz. 252, czy Zamawiający miał na myśli wycenę ZoledronicAcid 4mg/5ml,konc.d/sp.roztw.d/inf,1fiol?*
21. *Dotyczy Pakietu nr 112, poz.18, 19, 36, czy Zamawiający dopuści wycenę postać tabl.powl.?*
22. *Dotyczy pakietu nr 1 poz. 22. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.*
23. *Dotyczy pakietu nr 8 poz. 1. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt ImipenemCilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?*
24. *Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?*
25. *Dotyczy pakietu nr 20 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25ºC i 8 godzin w temp. 2-8ºC, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylnej?*
26. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę  na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości  i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?*
27. *Dotyczy pakietu nr 61 poz. 38. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?*
28. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 82. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
29. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 81. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
30. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 45. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?*
31. *Dotyczy pakietu nr 62, poz. 143, czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty większej grupie oferentów.*
32. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 99. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.*
33. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 28. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
34. *Dotyczy pakietu nr 62, poz. 64, czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie oferty większej grupie oferentów.*
35. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 80. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
36. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 170. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?*
37. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 169. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?*
38. *Dotyczy pakietu nr 62 poz. 29. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?*
39. *Dotyczy pakietu nr 112 poz. 31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu: Methadonihydrochloridum, 10 mg/ml, but. 1000 ml, koncentrat do sporządzania roztworu doustnego, którego stabilność po otwarciu w temp. poniżej 25 stopni C wynosi 90 dni, a po sporządzeniu roztworu 14 dni, ze wskazaniem do substytucyjnego podtrzymującego leczenia uzależnienia od opioidów u dorosłych w połączeniu z odpowiednią opieką medyczną, społeczną i psychospołeczną? W przypadku zgody, proszę o podanie ilości opakowąń, jaką należy wycenić.*

***Odpowiedź:***

***Ad 4,5,6,7,8,12,13,14,15,16,17,18,22,23,24,25,26,41,42:Tak, Zamawiający dopuszcza.***

***Ad 11: W pakiecie 57, poz.3 chodzi o 30sztuk.***

***Ad 19: Zamawiający dopuszcza: 1 fiolka+amp-strz.rozpuszczalnika.***

***Ad 20,21,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40,43,44: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 2:***

pytania do wzoru umowy:

1. Do treści §1 ust.3 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o  dopisanie do §1 ust.3 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku zawartego w §2 ust.2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji dostawy leku w ramach importu docelowego do 21 dnia?
3. Do §2 ust.8 projektu umowy. Czy w związku niezbędnymi procedurami związanymi z realizacją przepisów ustawy Prawo farmaceutyczne Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na załatwienie reklamacji ilościowej do 48 godzin?
4. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §3 ust.10 projektu umowy)?
5. Do treści §3 ust.12 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §4 ust.1 pkt 1) projektu umowy dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §4 ust.1 pkt 2) projektu umowy dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1% wartości nie dostarczonej w terminie części przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji za każdy dzień opóźnienia?
8. Prosimy o wykreślenie zapisu §4 ust.1 pkt 3) projektu umowy. Informacje o zmianach cen urzędowych leków są powszechnie dostępne, publikowane przez Ministra Zdrowia w Dziennikach Urzędowych oraz na s tronie internetowej Ministerstwa Zdrowia. Karanie wykonawcy zamówienia publicznego za brak poinformowania zamawiającego o faktach powszechnie znanych i dostępnych nie jest celowe.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 3:***

1. Czy Zamawiający w pak. 2 w poz.1 i 2 wymaga leku w opakowaniu RTU (gotowego do użycia), które zgodnie z Rezolucją CM/Res AP(2011)1 powinno być opakowaniem leku stosowanym w szpitalu w pierwszej kolejności jak również powinno spełniać wszelkie wytyczne pracy zgodnie z definicją systemem bezpiecznego? 2. Czy Zamawiający dopuści w pak. 2 w poz. 1 i 2 lek w opakowaniu stojącym z dwoma niezależnymi, samouszczelniającymi się portami ? 3. Czy Zamawiający dopuści w pak. 9, poz. 1 opakowanie bezpieczne, stojące wyposażone w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem? 4. Czy Zamawiający wydzieli z pak. 15 poz. 3 i 4 w celu złożenia konkurencyjnej oferty ? 5. Czy Zamawiający wydzieli z pak. 81 poz. 2 w celu złożenia konkurencyjnej oferty? 6. Czy Zamawiający dopuści w pak. 81 poz. 2 żelatynę 3 % w bezpiecznym opakowaniu typu Freeflex 500 ml? 7. Czy Zamawiający dopuści w pak. 16 poz. 1 zaoferowanie preparatów w różnych opakowaniach jednostkowych, mamy na myśli butelkę szklaną, pod warunkiem, że ostateczna ilość będzie tożsama z podaną przez Zamawiającego w formularzu? 8. Dotyczy §1 ust. 3 umowy - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu? 9. Dotyczy §2 ust. 3 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu nagłej dostawy - tzw. „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

10. Dotyczy §2 ust. 8 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

 ***Odpowiedź:***

***Ad 2,3,7: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

***Ad 1,4,5,6,8,9: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 4:***

1. Czy Zamawiający w pak. 132 oczekuje preparatu pierwiastków śladowych zachowującego stabilność po zmieszaniu nie krócej niż 48 godzin?
2. Czy Zamawiający w pak.132 wymaga zaoferowania koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych ?
3. Czy Zamawiajacy w pak.147 dopuszcza możliwość zaoferowania o takim samym zastosowaniu klinicznym witamin rozpuszczalnych w wodzie i w tłuszczach w jednej fiolce o składzie: witamina A 3500 j.m.,witamina D3 220 j.m., witamina E 11,20 j.m., witamina C 125 mg, witamina B1 (tiamina)3,51 mg, witamina B2 (ryboflawina) 4,14 mg, witamina B6 (pirydoksyna)4,53 mg, witamina B12 6 μg, kwas foliowy 414 μg, kwas pantotenowy 17,25 mg, biotyna 69 μg , witamina PP 46 mg. **Przychylenie się do naszego zapytania spowoduje możliwośc składania konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszych cen przez Zamawiajacego.**
4. Czy Zamawiający w pak.147 oczekuje zaoferowania preparatu, którego składowe nie wchodzą w interakcje z lekami przecizakrzepowymi (pochodnymi kumaryny)?
5. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 132 w pozycji  nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 134 w pozycji  nr 2 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierający aminokwasy 50,6g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 134 w pozycji  nr 3 oraz nr 10 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 44,3g, elektrolity, glukozę 140g, azot 7g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), enrgii niebiałkowej 960kcal, energii całkowitej 1140 kcal – Olimel N7E 1000 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 134 w pozycji nr 4 produkut o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 65,8g, elektrolity, glukozę230g, azot 10,4g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), enrgii niebiałkowej 1720kcal, energii całkowitej 1980 kcal – Olimel N5E 2000 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 134 w pozycji  nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 66,4g, elektrolity, glukozę 210g, azot 10,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1710 kcal – Olimel N7E 1500 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadkupozytywnejodpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 140 w pozycji nr 1 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, zbilansowanego roztworu zawierającego 9 pierwiastków śladowych, charakteryzujący się zwiększoną zawartościć cynku, zmniejszoną zawartością miedzi, w którym pierwiastki śladowe wystepują w postaci stabilnych soli organicznych - Nutryelt, 10ml roztworu w ampułce ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 140 w pozycji  nr 4 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 56,9g, elektrolity, glukozę 110g, azot 9g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1070 kcal – Olimel N9E 1000ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 140 w pozycji  nr 5 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 85,4g, elektrolity, glukozę 165g, azot 13,5g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1600 kcal – Olimel N9E 1500ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 140 w pozycji  nr 6 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego zawierającego aminokwasy 88,6g, elektrolity, glukozę 280g, azot 14g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 2270 kcal – Olimel N7E 2000 ml?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 140 w pozycji  nr 7 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 38g, elektrolity, glukozę 112,5g, azot 6g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1050 kcal – Olimel Peri N4 1500ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy  Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pakiecie nr 140 w pozycji  nr 8 produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym, worka trójkomorowego do podaży drogą żył obwodowych lub centralnych zawierającego aminokwasy 50,6 g, elektrolity, glukozę 150g, azot 8g oraz emulsję tłuszczową, która jest związkiem oleju z oliwek oraz oleju sojowego ( w stosunku 80/20), energii całkowitej 1400 kcal – Olimel Peri N4 2000ml ?

**Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w produktu do osobnego pakietu.

***Odpowiedzi do 1-15: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 5:***

Pyt. do Pak. 143poz1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja 1– diety typu Cubitan -Dieta wspomagająca leczenie odleżyn i ran, kompletna,bezresztkowa, hiperkaloryczna ( 1,24 kcal/ml) ,bezglutenowa, zawierająca argininę przyspieszającą gojenie ran, zwiększona zawartość przeciwutleniaczy (wit C i E, karotenoidów, cynku), zawartość białka 8,8 g /100ml,o niskiej zawartości tłuszczu- 3,5g / 100ml, węglowodany 14,5 g/100ml, 28 % energii z białka, 45-46 % energii z węglowodanów, 26 % energii z tłuszczy ,o osmolarności min. 500 mOsmol/l opakowanie 4 x 200 ml, w trzech smakach: truskawkowy, czekoladowy, waniliowy.

Pyt. Do Pak. 143 poz 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja 2 –diety typu Nutrison Energy - Dieta bezresztkowa hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, zawartość: białka 6g/100 ml; węglowodanów 18,3g/ 100ml (w tym ponad 92% węglowodanów złożonych), tłuszczów 5.8g/ 100ml, zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 3,11; zawartość DHA+EPA nie mniej niż 34mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,30mg/ 100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml),% energii z: białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o osmolarności 360 mOsmol/l , opakowanie 1000ml

Pyt. Do Pak. 143 poz3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja 3 – diety typu Nutrison Energy - Dieta bezresztkowa hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeiny, 20% białek soi, 20% białek grochu, zawartość: białka 6g/100 ml; węglowodanów 18,3g/ 100ml (w tym ponad 92% węglowodanów złożonych), tłuszczów 5.8g/ 100ml, zawartość wielonienasyconych tłuszczów omega-6/omega-3 w proporcji 3,11; zawartość DHA+EPA nie mniej niż 34mg/100 ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,30mg/ 100ml), klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml),% energii z: białka-16%, węglowodanów-49%, tłuszczów-35%, o osmolarności 360 mOsmol/l , opakowanie 500ml

Pyt. Do Pak. 143 poz4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja 4 – diety typu NutrisonAdvancedDiason - Dieta kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1,03 kcal/ml) zawierająca 6 rodzajów błonnika 1,5 g/ 100ml, klinicznie wolna od laktozy 0,006g/ 100ml, oparta wyłącznie na białku sojowym, zawiertość: białka 4,3g/100ml, węglowodanów 11,3g/ 100ml (ponad 77% węglowodanów złożonych), tłuszczy -4,2g/ 100ml, o osmolarności 300 mOsm/l, % energii z: białka- 17 %, węglowodanów- 43 %, tłuszczów- 37 %, błonnik -3%. Dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,20 mg/100ml) w opakowaniu o pojemności 1000 ml.

Pyt. Do Pak. 143 poz8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja8 – dieta typu NutrisonAdvancedProtison - Dieta kompletna pod względem odżywczym, dedykowana pacjentom w ciężkim stanie, w stresie metabolicznym , wysokobiałkowa, zawartość białka 7,5g/100ml (99% kazeiny, 1% soja) węglowodany 15,4g/ 100ml (ponad 92 węglowodanów złożonych), tłuszcze 3,7g/ 100ml, dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów (0,25 mg/100ml), hiperkaloryczna (1,28 kcal/ml), bogatoresztkowa 1,5g/ 100ml, klinicznie wolna od laktozy (<0,025g/ 100ml), % energii z: białka - 24%, węglowodanów- 48%, tłuszczu- 26 %, błonnika - 2%, o osmolarności 270 mOsmol/l, w opakowaniu 500 ml

Pyt. Do Pak. 143 poz9

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja 9 – dieta typu NUTIDRINK YOGHURT STYLE 4 x 200 ml - Dieta kompletna,hiperkaloryczna ( 1,5 kcal/ml) z dodatkiem jogurtu, zródłem białka jest serwatka i kazeina, zawiera wyłacznie tłuszcze LCT,źródłem węglowodanów są wolno wchłaniane maltodekstryny, sacharoza i laktoza , ubogoresztkowa, bezglutenowa,zawartośc białka 5,9g/100ml,węglowodany 18,7 g/100ml, 16% energii z białka, o osmolarności 740 mOsmol/l, opakowanie 4 x 200 ml, w dwóch smakach : waniliowo-cytrynowy,

malinowy.

Pyt. Do Pak. 143 poz11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 pozycja 11 – dieta typu Nutridrink 4x 125 ml -Dieta kompletna, hiperkaloryczna (2,4 kcal/ml) o zawartości białka min. 9,4 g/100ml, 16% energi z białka, dieta do podaży doustnej, dieta bezresztkowa, bezglutenowa, zawiera głównie tłuszcze LCT, w opakowaniu 4x125 ml, o osmolarności 730 -790 mOsmol/ różne smaki.

Pyt. Do Pak. 143poz2,3,4,5,6,7,

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pakiecie 143 w pozycji 2,3,4,5,6,7diet w opakowaniu typu butelka Optri? W związku ze zmianą opakowań podyktowaną ochroną środowiska, jak również wygodą użytkowników, prosimy o dopuszczenie wyspecyfikowanych diet w nowoczesnym opakowaniu typu butelka, dostosowanej do standardów żywienia dojelitowego? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 6:***

1. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Atracuriumbesylate 50mg/5mlw Pakiet nr 62 Leki ogólne, poz. 15posiadał zapis w Charakterystyce Produktu Leczniczego, który pozwala na przechowywanie produktu po rozcieńczeniu w jednym z płynów do infuzji w temperaturze powyżej 25°C?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 7:***

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 76 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.
2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.
3. Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.
4. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.
5. Czy Zamawiający wymaga, aby zastosowanie oferowanych pasków testowych do glukometrów **nie było ograniczone tylko do takich pacjentów, u których stężenie ksylozy we krwi wynosi ≤10mg/dl?** Podobne stężenie może występować w przypadku spożywania/ stosowania produktów zawierających ksylozę, np. leków. W czasie wykonywania testu wchłaniania ksylozy stężenie tego cukru we krwi osiąga wartość wynoszącą ok. 35 mg/dl.
6. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie nr 76 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 61 poz. 73 i 74 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr. zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 61 poz. 46 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego w swoim składzie kompozycje takich samych gatunków bakterii probiotycznych w stężeniach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* 43,75% w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU?
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 61 poz. 47 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego w swoim składzie 1 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego szczepu Lactobacillus rhamnosus GG w jednej kropli produktu (5 mld bakterii/5 kropli)?

***Odpowiedzi 1-10 : Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający publikuje załączniki uwzględniające dopuszczenia pod nazwą „10.03.2020r. Zalacznik nr 1 FC p.1-24\_Antybiotyki”, „10.03.2020r. Zalacznik nr 1 FC p.56-57\_Kontrasty”, „10.03.2020r. Zalacznik nr 1 FC p.58-111\_Leki goto.”; „10.03.2020r. Zalacznik nr 1 FC p.112\_Leki psych. i odurz”.; „10.03.2020r. Zalacznik nr 1 FC p.132-147\_Zywienie”***