

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

do wiadomości uczestników postępowania

WYJASNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawców zadania pn. **Preparaty i sprzęt do żywienia poza i dojelitowego w warunkach domowych** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2020/S 079-185924 z dnia 22.04.2020r*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy *Prawo zamówień publicznych*, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Dotyczy - Formularz cenowy zał. 3 do SIWZ

Czy Wykonawca powinien wycenić i przedstawić Zamawiającemu ofertę wyliczoną wg kolumny „Ilości razem” czyli sumy „Ilości/24 miesiące” i „Ilości 50% prawa opcji” czy wg kolumny „Ilość/24 miesiące”?

Odpowiedź:

Należy wycenić kolumnę „Ilość razem” o czym świadczy wprowadzona formuła.

2. Czy podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta kwotę jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia oszacowaną na podstawie ilości gwarantowanej (24 miesiące) czy powiększonej o 50% prawa opcji? Jeśli wg ilości gwarantowanej (24 miesiące) to w jaki sposób Zamawiający dokona oceny czy nie została przekroczona wartość jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia jeśli Wykonawca miałby przedstawić ofertę powiększoną o 50% prawa opcji?

Odpowiedź:

Zamawiający przed otwarciem ofert poda kwotę jaka zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia w rozbiciu dla zamówienia podstawowego, dla zamówienia z prawa opcji i na koniec kwotę razem dla całości zamówienia tj. zamówienie podstawowe + prawo opcji.

3. Czy w związku z decyzjami GIF o wstrzymaniu i wycofaniu z obrotu wszystkich dostępnych na rynku produktów zawierających substancję czynną Ranitidinum roztwór do wstrzykiwań (decyzje w załączeniu) Zamawiający wykreśli z Formularza cenowego zał. 3 pozycję 45 (Ranitydyna 0,05 g / 5 ml lub 0,05 g / 2 ml)?
Jeśli nie, to czy Wykonawca powinien wycenić pozycję, przyjmując ostatnią obowiązującą na rynku cenę, z adnotacją w formularzu oferty o możliwości sprzedaży zaoferowanego produktu leczniczego jedynie w momencie zmiany decyzji GIF o wstrzymaniu lub wycofaniu produktów w obrocie, aktualnych na dzień składania ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla pozycje nr 45 z formularza cenowego.

4. Dotyczy poz. 80, 81

Czy w Części 20 poz. 80 i 81 Zamawiający dopuści igły typu Sterican (w wymaganych rozmiarach tj.: 0,9 x 40mm dla poz. 80 i 1,2 x 40mm dla poz. 81) posiadające polskojęzyczne

etykiety na opakowaniu handlowym (100szt) - bez opisów polskich na opakowaniach jednostkowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych igieł.

5. Dotyczy Formularza cenowego zał. 3

Analizując Formularz cenowy zauważyliśmy w poz. 51, 53, 70, 73, 75,76, 82 rozbieżność pomiędzy sumą „Ilości/24 miesiące” i „Ilości 50% prawa opcji” a ilością w kolumnie „Ilości razem”. Czy mimo to Wykonawca ma wycenić ofertę wg aktualnej kolumny „Ilości razem” czy Zamawiający skoryguje te ilości?

Odpowiedź:

Wykonawca ma wycenić kolumnę „Ilości razem”.

6. Pakiet 1 Pozycja 46 ,48

Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt, posiadał samozasklepiającą się membranę chroniącą przed przypadkowym wylaniem diety, zapewniającej jej sterylność i bezpieczeństwo podania dla pacjenta pozostałe zapisy zgodnie z SWIZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określał opisanego wymogu.

7. Pakiet 1 Pozycja 49

Czy zamawiający wymaga aby dieta zawierała 4,65g/100ml białka, bogata w kwasy EPA i DHA, w opakowaniu 1000ml, niskowęglowodanowa w opakowaniu z zamozasklepiającą się membraną?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określał opisanego wymogu.

8. Pakiet 1 Pozycja 50

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie diety wspomagającej leczenie ran, ze zwiększoną zawartością białka (6g/100ml) i argininy (0,22g/100ml), z uwagi na fakt iż arginina jest substratem do syntezy azotu w organizmie, zgodnie z zaleceniami wysoka podaż argininy tj. powyżej 6 g na dobę jest niekorzystna dla pacjenta a ciągła ekspozycja tkanek ma działanie cytotoksyczne, pozostałe zapisy zgodnie z SWIZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany opis.

9. Pakiet 1 Pozycja 51

Czy zamawiający wymaga aby oferowana dieta zawierała 7,5g/100ml białka, 1,5kcal/100ml, bogata w EPA i DHA ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określał opisanego wymogu.

10. Pakiet 1 Pozycja 59

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety normokalorycznej, peptydowej, opartej na hydrolizacie białka serwatki zawierająca MCT, zawartość białka (1kcal/ml) ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na opisaną dietę.

11. Czy Zamawiający w części nr 1 pozycjach 57, 58, dopuści inny niż opakowanie miękkie typu pack rodzaj opakowania (butelka OpTri) – skład diety i pojemność bez zmian, opakowanie kompatybilne z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i bardziej funkcjonalne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę opakowania.

12. Czy w części nr 1 w pozycji 50 z związku z oczekiwaniem diety wspomagającej leczenie ran, Zamawiający wymaga diety, która ma wskazanie rejestracje jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie określał opisanego wymogu.

13. Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby w paragrafie 2, pkt 14 umowy

- a. *W zakresie preparatów do żywienia dojelitowego termin ważności ma być nie krótszy niż połowa terminu ważności dla danego produktu. Dla pozostałego asortymentu objętego umową minimalny termin ważności powinien wynosić 12 miesięcy od daty dostawy zestawu do Apteki Zamawiającego..*
- b. dla pakietu 20 żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż **6 miesięcy**.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę brzmienia pkt. 14 paragrafu 2.

14. Część 1 w pozycji 67

- a. W związku z przejściem ze złączy ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączane łączniki przejściowe, tzw „transition”. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami EnLock nie są już produkowane. Dlatego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez nasadek i adapterów przejściowych na system EnLock.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zestawy bez nasadek i adapterów przejściowych na system EnLock.

15. Pakiet 85

1/Czy zamawiający dopuszcza roztwór cytrynianu trisodowego do zabezpieczania czasowego dostępu naczyniowego (cewniki dializacyjne) w postaci duopaku ampułkostrzykawek gotowych do użycia o pojemności min.3 ml roztworu. Podziałka na ampułkostrzykawce z dokładnością do 0,2 ml. Pakowane aseptycznie w opakowaniu duopak.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakiego stężenia cytrynianu oczekuje : 4%, 30% czy 46,7%?

3/ Czy zamawiający wymaga sterylizacji radiacyjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

DYREKTOR
WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)