

Olsztyn, dnia 24-04-2018

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych stosowanych u pacjentów żywnych dojelitowo i pozajelitowo w warunkach domowych i szpitalnych** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2018/S 059-129986 z dnia 24-03-2018*).

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:

CZEŚĆ NR 1.

pozycja 55 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 55** i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie

oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 1** wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu aminokwasów standardowych o stężeniu 11,4% bez zawartości elektrolitów w opakowaniu butelka 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 2** wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu aminokwasów standardowych o stężeniu 8,5% bez zawartości elektrolitów w opakowaniu butelka 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pozycji 25** witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszaniny żywieniowej ampulka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%. Proponowane przez nas preparaty, pomimo że są konfekcjonowane osobno stanowią równoważnik preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach a ich przygotowanie jest łatwe i nieskomplikowane.

Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 29** wyrazi zgodę na zaoferowanie Kalii chloridum 15 % inj. iv. 10 ml w opakowaniu 20 ampulek polietylenowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 30** wyrazi zgodę na zaoferowanie Kalii chloridum 15 % inj. iv. 20 ml w opakowaniu 20 ampulek polietylenowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania w **pozycji 29 oraz 30** Kalii chloridum 15 % inj. iv. w plastikowych nietłukących ampułkach w systemie bezigłowym z końcówką luer lock pasujące do wszystkich typów strzykawkę zarówno zwykłych jak i luer lock? Takie rozwiązanie zapobiega przypadkowym zakłuciom i jest zgodne z Dyrektywą Unijną nr 2010/32/UE, a ponadto nie ma konieczności korzystania z igieł, co daje dodatkowe oszczędności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 64** wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniu 500ml? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie objętości preparatu tj. zaferowania 22000 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 65** dopuszcza wycenę preparatu o osmolarności 239 mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania wyżej wymienionego preparatu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 67** wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniu 500ml? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie objętości preparatu tj. zaferowania 14800 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 68** wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniu 500ml? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie objętości preparatu tj. zaferowania 22000 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych

Czy Zamawiający w **pozycji 79** dopuszcza wycenę zestawu grawitacyjnego do **żywienia dojelitowego** z niezmiennymi pozostałymi parametrami opisanymi w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie doszło do omyłki pisarskiej. Dokonano stosowanej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 70** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 79** wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o długości 250 cm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wymienionego zestawu , przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 79** ma na myśli zestaw do żywienia **dojelitowego** metodą grawitacyjną uniwersalny do worków oraz butelek?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie doszło do omyłki pisarskiej. Dokonano stosowanej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 79** wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu zakończonego złączem ENFit?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

pozycja 57, Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest

DZPZ/333/4UEPN/2018

produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 57** i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

pozycja 36, Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-FlowT w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki - brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na

zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

pozycja 37, Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-FlowT (cytrynian sodu) w stężeniu 30% postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki - brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 36** i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 37** i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 65** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety spełniającej wymagania Zamawiającego, a o osmolarności 255mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 66** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety zawierającej szerszy wachlarz aminokwasowy, bo zawierającej poza kazeiną również białka serwatkę, soję i groch, co daje 16% energii z białka, wzbogaconą w kwasy DHA i EPA, 0,6g/100ml tłuszczu MCT, oraz o niższej osmolarności 250mOsmol/l, opakowanie 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 67** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o niskiej zawartości węglowodanów, gdzie 46,4% energii pochodzi z tłuszczu, dieta posiada Najniższy na rynku współczynnik oddechowy RQ - 0,822, hiperkaloryczna, bogatoresztkowa, opakowanie 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 72** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety hiperekalorycznej 1,5kcal/ml, wysokobiałkowej 6g/100ml, posiadającą szeroki wachlarz aminokwasów, gdzie poza białkiem kazeiną są białka serwatki, soji i grochu, co daje 16% energii z białka, 49% energii z węglowodanów oraz 35% energii pochodzącej z tłuszczu, zawierającej 0,9g/100ml tłuszczu MCT, wzbogaconą w kwasy DHA i EPA - 34,0 mg, o osmolarności 360mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 73** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety peptydowej, zawierającej 47% MCT, o osmolarności 455msomol/l w opakowaniu 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 76** wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk En-Fit 10ml? Pojemność 20ml chyba została wpisana omyłkowo.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. 36 Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™S (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 2 x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. 36 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Lock S 4% x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem zamawianej ilości

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. 37 Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™S (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki 2 x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. 37 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Lock S 4% x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem zamawianej ilości tj. 600 zestawów Twin Pack ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. 37 Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt *Citra-Lock™* (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (strzykawka o pojemności 10ml) stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poz. 36 Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt *Citra-Lock*TM (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 5ml (strzykawka o pojemności 10ml) stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w **poz. 71** Zamawiający dopuści produkt o zawartości argininy 0,19g/100ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w **poz. 79** Zamawiający miał na myśli uniwersalny zestaw do żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy w **poz. 49 i 50** Zamawiający dopuści igły typu Sterican [w wymaganych rozmiarach tj.: 0,9 x 40mm dla poz. 49 i 1,2 x 40mm dla poz. 50) posiadające polskojęzyczne etykiety na opakowaniu handlowym (IOOszt) - bez opisów polskich na opakowaniach jednostkowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 63, 64, 65, 68 Czy Zamawiający ma na myśli dietę opartą na 4 rodzajach białka? W dietach standardowych, które są stosowane u szerokiej grupy Pacjentów, ma to szczególne znaczenie. Każde z czterech białek ma inną wartość biologiczną BV oraz czas wchłaniania, co pozwala zaspokoić potrzeby różnych Pacjentów. Optymalnie dobrana ilość i różnorodność białek pozwala na stałą dostępność substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych. Zastosowanie diety opartej na wielu rodzajach białek jest poparte wytycznymi WHO z 2007 r dot. spożycia białek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 64 Czy Zamawiający oczekuje diety o osmolarności do 280mOsm/l? Jest to osmolarność niższa od osmolarności osocza, tym samym nie powoduje "ściągnięcia" wody do światła jelit, a co za tym idzie niweluje biegunki osmotyczne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 65 Czy Zamawiający dopuszcza dietę o zbliżonej osmolarności 255mOsm/l? Jest to osmolarność niższa od osmolarności osocza, tym samym nie powoduje "ściągnięcia" wody do światła jelit, a co za tym idzie niweluje biegunki osmotyczne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 66 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety Nutrison MultiFibre, charakteryzującej się mieszaniną 4 białek (serwatka, kazeina, dwa białka roślinne grochu i soi), 6 rodzajami błonnika, frakcji rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych, opartą o tłuszcze LCT, wzbogaconą w kwasy DHA i EPA, zawierającą 0,6g/100ml tłuszczy MCT. O osmolarności 250 mOsmol/l, do podawania przez zgłębnik.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 67 Czy Zamawiający oczekuje diety o niskiej zawartości węglowodanów, która będzie oparta o białko sojowe?

Standardowa zdrowa dieta zawiera mieszaninę białek pochodzenia roślinnego i zwierzęcego. Badanie epidemiologiczne pokazuje, iż zwiększenie spożycia białka sojowego związane jest z obniżeniem poziomów lipidów we krwi. (Nagata et al, 1998). Dieta zawierająca białko sojowe jest efektywna w redukowaniu poziomu cholesterolu całkowitego, lipoprotein o niskiej gęstości (LDL) oraz trójglicerydów (TG), wpływa również na zwiększenie poziomu lipoprotein o wysokiej gęstości (HDL) zwanych „dobrym cholesterolem”. Metaanaliza Andresona pokazuje iż stosowanie diety zawierającej białko sojowe obniża poziom cholesterolu całkowitego o 9,3%, LDL o 12,9% oraz TG o 10,5%., bez statystycznie znamiennej zmiany na HDL. Działanie diety opartej o białko sojowe wpływa korzystnie na terapię pacjentów z cukrzycą typu 2. (Anderson, 1995). Badania prowadzone w

DZPZ/333/4UEPN/2018

następnych latach potwierdziły korzystny wpływ diety zawierającej białko sojowe na profil lipidowy, oraz korzystne działanie u pacjentów cierpiących z powodu cukrzycy, uogólnionej miażdżycy tętnic. (Teixeira, 2000, Young et al, 2011). W świetle powyższych badań zasadnym wydaje się aby dieta dla Pacjentów z cukrzycą opierała się na białku sojowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 70 Czy Zamawiający określając, że preparat ma zawierać zwiększoną ilość składników ważnych w procesie leczenia ran, ma na myśli dietę zawierającą minimum 0,85 g/100 ml argininy oraz 1,9 g/100 g Zn 9,2g/ 100 ml Selenu, Wit C. 36,5 mg/100ml oraz Wit. E 7,2 mg/100 ml? Zastosowanie takich ilości składników w diecie przyczynia się do szybszego gojenia ran, co zostało dowiedzione w badaniu Ceredy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 76 Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający oczekuje strzykawki o objętości 10ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 78 W związku z tym, że na rynku występują dwa adaptory enfit/ enlock, bardzo prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy chodzi o adapter oral?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 79 Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający oczekuje zestawów do żywienia dojelitowego metodą grawitacyjną, do połączenia z butelką oraz workiem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

pozycja 41.Worek 3 komorowy do żywienia pozajelitowego o pojemności 1448ml zawierający roztwór aminokwasów z tauryną, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową, zawierającą olej sojowy, trójglicerydy średniołańcuchowe, olej z oliwek i olej rybny omega 3 kwasy tłuszczowe, bez kwasu glutaminowego. Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny o nieco zmienionych parametrach,

DZPZ/333/4UEPN/2018

tj: Worek 3 komorowy do żywienia pozajelitowego o pojemności 1250 ml, zawierający roztwór aminokwasów, elektrolity, glukozę, emulsję tłuszczową, zawierającą olej sojowy, trójglicerydy średniołańcuchowe, olej rybny bogaty w trójglicerydy omega 3?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

CZEŚĆ NR 2.

pozycja 44, Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie **pozycji 44** i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Czy zamawiający dopuszcza w **pozycji nr 29** o takim samym zastosowaniu klinicznym worek trzykomorowy do podania drogą drogą żył centralnych, zawierający 13,5 g azotu, 1600kcal energii całkowitej, 1260kcal energii niebiałkowej, 165g glukozy, 60g tłuszczu, bez zawartości elektrolitów i fosforanów. Worek ma zachowywać stabilność po zmieszaniu komór 7 dni w temp. 2-8 st.C i 48h po dodaniu witamin i pierw.śladowych. Emulsja tłuszczowa o zawartości 80% oliwy z oliwek - 1500 ml/ Olimel N9.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy zamawiający dopuszcza w **pozycji nr 14** o takim samym zastosowaniu klinicznym worek trzykomorowy do podania drogą drogą żył centralnych zawierający 9,9 g azotu, 1800 kcal energii całkowitej, 1560 kcal energii niebiałkowej, 240 g glukozy, 60 g tłuszczu ,z zawartością elektrolitów i fosforanów. Worek ma zachowywać stabilność po zmieszaniu komór 7 dni w temp.2-8 st.C i 48h po dodaniu witamin i pierw.śladowych. Emulsja tłuszczowa o zawartości 80% oliwy z oliwek - 1500 ml/Multimel N7E.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy zamawiający dopuszcza w **pozycji nr 28** o takim samym zastosowaniu klinicznym worek trzykomorowy do podania drogą drogą żył centralnych zawierający 6,6 g azotu, 1200 kcal energii całkowitej, 1040 kcal energii niebiałkowej, 160 g glukozy, 40 g tłuszczu ,z zawartością elektrolitów i fosforanów. Worek ma zachowywać stabilność po zmieszaniu komór 7 dni w temp.2-8 st.C i 48h po dodaniu witamin i pierw.śladowych. Emulsja tłuszczowa o zawartości 80% oliwy z oliwek - 1000 ml/Multimel N7E.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 2** wyrazi zgodę na zaferowanie roztworu aminokwasów standardowych o stężeniu 11,4% bez zawartości elektrolitów w opakowaniu butelka 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w **pozycji 3** wyrazi zgodę na zaferowanie roztworu aminokwasów standardowych o stężeniu 8,5% bez zawartości elektrolitów w opakowaniu butelka 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w **pozycji 4** witamin rozpuszczalnych w wodzie (Soluvit N) i tłuszczach (Vitalipid N Adult) konfekcjonowanych osobno? Podczas przygotowania mieszanki żywieniowej ampułka witamin rozpuszczalnych w tłuszczach służy jako rozpuszczalnik liofilizatu witamin rozpuszczalnych w wodzie. W przypadku preparatu witamin rozpuszczalnych w

DZPZ/333/4UEPN/2018

wodzie i tłuszczach konieczne jest przygotowanie roztworu tychże witamin w oparciu o inny rozpuszczalnik np. woda do wstrzykiwań, NaCl 0,9%. Proponowane przez nas preparaty, pomimo że są konfekcjonowane osobno stanowią równoważnik preparatu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach a ich przygotowanie jest łatwe i nieskomplikowane. Preparat Vitalipid N Adult zawiera dodatkowo w swoim składzie witaminę K zalecaną w standardach żywienia pozajelitowego przez Polskie Towarzystwo Żywienia Pozajelitowego i Dojelitowego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 34-36 worków do żywienia pozajelitowego, posiadających przewód napelniający z końcówką męską, z gwintem wewnętrznym, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 16 wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniu 500ml? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie objętości preparatu tj. zaoferowania 112 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 17 dopuszcza wycenę preparatu o osmolarności 239 mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wymienionego preparatu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 18 wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniu 500ml? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie objętości preparatu tj. zaoferowania 2524 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 25 dopuszcza wycenę preparatu o osmolarności 239 mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza możliwość zaferowania wyżej wymienionego preparatu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 30 dopuszcza wycenę preparatu o zawartości sodu maksymalnie 150mg / 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 32 wyraża zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniu 500ml? Czy w przypadku pozytywnej odpowiedzi zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie objętości preparatu tj. zaferowania 3260 sztuk produktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 45 dopuszcza wycenę zestawu grawitacyjnego do żywienia dojelitowego z niezmiennymi pozostałymi parametrami opisanymi w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe i dopuszcza możliwość zaferowania wyżej wymienionego preparatu, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 46 wyrazi zgodę na zaferowanie diety w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w poz. 17 wyrazi zgodę na zaferowanie diety spełniającej wymagania Zamawiającego, a o osmolarności 255mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w poz. 67 wyrazi zgodę na zaferowanie diety o niskiej zawartości węglowodanów,

DZPZ/333/4UEPN/2018

gdzie 46,4% energii pochodzi z tłuszczu, dieta posiada Najniższy na rynku współczynnik oddechowy RQ - 0,822, hiperkaloryczna, bogatoresztkowa, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 25** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety spełniającej wymagania Zamawiającego, a o osmolarności 255mOsmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 26** wyrazi zgodę na zaoferowanie suplementu białka w proszku o zawartości białka 87,2g/100g w przeliczeniu na pełne opakowania po 225g, daje to 1299 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 27** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o dużej zawartości glutaminy 1,66g/100ml oraz argininy 0,28g/100ml oraz kaloryczności 1,28 kcal/ml w opakowaniu 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 30** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o zawartości 81 mg Na?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający w **poz. 50** wyrazi zgodę na zaoferowanie diety o niskiej zawartości węglowodanów, gdzie 46,4% energii pochodzi z tłuszczu, dieta posiada Najniższy na rynku współczynnik oddechowy RQ - 0,822, hiperkaloryczna, bogatoresztkowa, 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 17, 19, 25 Czy Zamawiający ma na myśli dietę opartą na 4 rodzajach białka? W dietach standardowych, które są stosowane u szerokiej grupy Pacjentów, ma to szczególne znaczenie. Każde z czterech białek ma inną wartość biologiczną BV oraz czas wchłaniania, co pozwala zaspokoić potrzeby różnych Pacjentów. Optymalnie dobrana ilość i różnorodność białek pozwala na stałą dostępność substratów do regeneracji uszkodzonych tkanek, ograniczenie katabolizmu oraz szybkie rozpoczęcie procesów naprawczych. Zastosowanie diety opartej na wielu rodzajach białek jest poparte wytycznymi WHO z 2007 r dot. spożycia białek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

poz. 17, 25 Czy Zamawiający dopuszcza dietę o zbliżonej osmolarności 255mOsm/l? Jest to osmolarność niższa od osmolarności osocza, tym samym nie powoduje "ściągnięcia" wody do światła jelit, a co za tym idzie niweluje biegunki osmotyczne.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 18 Czy Zamawiający oczekuje diety o niskiej zawartości węglowodanów, która będzie oparta o białko sojowe?

Standardowa zdrowa dieta zawiera mieszaninę białek pochodzenia roślinnego i zwierzęcego. Badanie epidemiologiczne pokazują, iż zwiększenie spożycia białka sojowego związane jest z obniżeniem poziomów lipidów we krwi. (Nagata et al, 1998). Dieta zawierająca białko sojowe jest efektywna w redukowaniu poziomu cholesterolu całkowitego, lipoprotein o niskiej gęstości (LDL) oraz trójglicerydów (TG), wpływa również na zwiększenie poziomu lipoprotein o wysokiej gęstości (HDL) zwanych „dobrym cholesterolem”. Metaanaliza Andresona pokazuje iż stosowanie diety zawierającej białko sojowe obniża poziom cholesterolu całkowitego o 9,3%, LDL o 12,9% oraz TG o 10,5%., bez statystycznie znamiennego wpływu na HDL. Działanie diety opartej o białko sojowe wpływa korzystnie na terapię pacjentów z cukrzycą typu 2. (Anderson, 1995). Badania prowadzone w następnych latach potwierdziły korzystny wpływ diety zawierającej białko sojowe na profil lipidowy, oraz korzystne działanie u pacjentów cierpiących z powodu cukrzycy, uogólnionej miażdżycy tętnic. (Teixeira, 2000, Young et al, 2011). W świetle powyższych badań zasadnym wydaje się aby dieta dla Pacjentów z cukrzycą opierała się na białku sojowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 30 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie diety niskosodowej 81mg Na/ 100ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 30 Czy Zamawiający oczekuje diety której osmolarność nie przekracza 270 mOsm/l? Niska osmolarność zmniejsza ryzyko biegunek osmotycznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz. 46 Czy Zamawiający określając, że preparat ma zawierać zwiększoną ilość składników ważnych w procesie leczenia ran, ma na myśli dietę zawierającą minimum 0,85 g/100 ml argininy oraz 1,9 g/100 g Zn 9,2g/ 100 ml Selenu, Wit C. 36,5 mg/100ml oraz Wit. E 7,2 mg/100 ml? Zastosowanie takich ilości składników w diecie przyczynia się do szybszego gojenia ran, co zostało dowiedzione w badaniu Ceredy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga produktów szczegółowo opisanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i na takie też produkty powinna być złożona oferta przetargowa.

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu SIWZ V pkt. 1.2. dotyczącą spełniania warunku udziału w postępowaniu przez Wykonawcę w zakresie jego sytuacji ekonomicznej lub finansowej i obniży wymagana wartość posiadanych Śródków własnych lub zdolności

część 1 - 913.000 zł

część 2 - 187.000 zł

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz ogłoszenia o zamówieniu.

Dotyczy Umowy na żywienie domowe §2 pkt. 1 - „Wykonawca pogrupuje zamówiony towar w pakiety przeznaczone dla poszczególnych pacjentów.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy §2 pkt. 1 na zapis zgodny z przepisami Prawa Farmaceutycznego czyli - „Wykonawca pogrupuje towar zgodnie z zamówieniem Apteki Szpitalnej Zamawiającego.”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Umowy na żywienie domowe §2 pkt 3 - "Zamówienie (załącznik nr 2 do

umowy) wraz podaniem numeru *referencyjnego* i *miejsowości dostawy* sporządza personel Poradni Żywienia Poza i Dojelitowego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Olsztynie."

§1 pkt 1 - „zamówienie jest zatwierdzone przez Kierownika Apteki Zamawiającego lub upoważnionego pracownika Apteki"

oraz Załącznika nr 2 - do Umowy na żywienie domowe.

Czy Zamawiający dokona zmiany zapisu Umowy na żywienie domowe §2 pkt 3 na treść "Zamówienie (załącznik nr 2 do umowy) wraz z podaniem numeru referencyjnego sporządza personel Apteki Szpitalnej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Olsztynie." oraz Zał. nr 2 do niej (Zamówienie) na zastąpienie treści „Poradnia dla chorych żywionych poza i dojelitowo w warunkach domowych" na Apteka Szpitalna. Uzasadnienie: Przesyłane do Wykonawcy zamówienie powinno być składane przez Aptekę Szpitalną, nie zaś przez Poradnię Żywienia Poza i Dojelitowego. Zgodnie z art. 72 ust. 3 ustawy Prawo farmaceutyczne hurtownia farmaceutyczna nie może zrealizować zamówienia złożonego przez podmiot nieuprawniony - w tym przypadku przez Poradnię.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Umowy na żywienie domowe §3 pkt. 4 - "W przypadku niemożności dostarczenia zestawu z przyczyn leżących po stronie pacjenta Wykonawca niezwłocznie przekaze Zamawiającemu wyjaśnienie na piśmie (fax-em na nr 89 53 86 226, pocztą elektroniczną na adres: apteka@wss.olsztyn.pl), a zestaw pozostanie w dyspozycji Wykonawcy." Czy Zamawiający dokona zmiany zapisu Umowy na żywienie domowe §3 pkt. 4 na treść: W przypadku niemożności dostarczenia zestawu z przyczyn leżących po stronie pacjenta Wykonawca niezwłocznie przekaze Zamawiającemu wyjaśnienie na piśmie (fax-em na nr 89 53 86 226. pocztą elektroniczną na adres: [apteka\(5\)wss.olsztyn.pl](mailto:apteka(5)wss.olsztyn.pl)) a zestaw zwróci Zamawiającemu.

Uzasadnienie: Zgodnie z regulacjami prawnymi towar nie może zostać w dyspozycji Wykonawcy, z uwagi na to, że to Apteka Szpitalna będzie jego właścicielem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Umowy na żywienie domowe §3 pkt. 5 - "Wykonawca, w cenie umowy, odbierze niewykorzystane leki i wyroby medyczne od pacjentów, u których nastąpił zgon oraz dokona ich utylizacji na własny koszt."

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie §3 pkt. 5 Umowy na żywienie domowe?
Uzasadnienie: Wykonawca nie jest właścicielem towaru, właścicielem jest Apteka Szpitalna i jedynie ona może dokonać utylizacji. Wykonawca może na prośbę Zamawiającego odebrać niewykorzystane

leki i wyroby medyczne i dostarczyć je do Apteki Szpitalnej Zamawiającego zgodnie z §2 pkt. 8 w/w Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy Umowy na żywienie domowe §9 pkt. 1 - „(...) W cenie towaru Wykonawca pogrupuje towar w zestaw i dostarczy zestaw do Apteki Zamawiającego oraz dostarczy zestaw pacjentowi. Nazewnictwo asortymentu na wystawianej fakturze musi być zgodne z nazewnictwem asortymentu określonym w umowie. Faktura zostanie wystawiona odrębnie dla każdego zestawu z podaniem imienia, nazwiska i numeru PESEL pacjenta." Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu Umowy **§9 pkt. 1** na treść : „(...) W cenie towaru Wykonawca pogrupuje towar w zgodnie z zamówieniem i dostarczy do Apteki Zamawiającego a następnie na zlecenie Apteki odbierze zestawy i dostarczy pod wskazany adres. Nazewnictwo asortymentu na wystawianej fakturze musi być zgodne z nazewnictwem asortymentu określonym w umowie. Faktura zostanie wystawiona odrębnie dla każdego zamówienia z podaniem zindywidualizowanego numeru referencyjnego zamówienia."

Uzasadnienie: Z uwagi na przepisy dotyczące ochrony danych osobowych ich przetwarzanie jest możliwe, gdy jest to konieczne do realizacji umowy - w tym przypadku umieszczanie danych osobowych pacjenta na fakturze może stanowić naruszenie przepisów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie dokonano stosownej modyfikacji treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

.....
podpis osoby uprawnionej