

795
EZP/...../20

Wrocław, 06.09.2020

Wg rozdzielnika

Sukcesywna dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz kosmetyków z podziałem na 599 zadań, znak sprawy ZP/PN/42/20/LA/JHP

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr ZP/PN/30/20/PDM/JHP Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38, ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada:

Pytanie nr 24

Dot. projektu umowy §5 ust. 2,

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów projektu umowy oraz SIWZ odnośnie terminu dostaw interwencyjnych prosimy o wydłużenie maksymalnego terminu dostaw interwencyjnych do 48 godzin roboczych.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. projektu umowy §5 ust. 10 i 11

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z umowy zapisu §5 ust. 10 i 11 dotyczącego tzw. nabycia zastępczego.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. projektu umowy §5 ust. 11

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o usunięcie z projektu umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie §7 ust.1 w przypadku dokonania wykonania zastępczego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu u innego dostawcy – poprzez wykreślenie z §5 ust. 11 ostatniego zdania. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. projektu umowy §5 ust. 11

Zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie zapisu w §5 ust. 11 następującej treści:

o

Różnica nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego w terminie towaru wynikającej z arkusza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. wzoru umowy §7 ust. 1 podpunkt a

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu w §7 ust. 1 podpunkt a projektu umowy w sposób następujący:

- a. *zwłokę w dostarczeniu zamawianego asortymentu (uwzględnienie reklamacji) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej/ reklamowanego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, przy czym w przypadku gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł należna kara wynosić będzie 10 zł*

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. wzoru umowy §7 ust. 1 podpunkt b

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu w §7 ust. 1 podpunkt b projektu umowy w sposób następujący:

- b. *rozwiązanie umowy lub odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca- w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.*

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. projektu umowy §7

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §7 ustępu 5 i 6 o następującej treści:

5.Strony postanawiają, że zapisy §8 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

6.Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. projektu umowy §7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §7 ustępu 5 o następującej treści:

7.Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §8 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Dot. projektu umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie następującego zapisu:

SIŁA WYŻSZA

1. *Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.*
3. *W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
4. *Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
5. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*
6. *Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 3 projekt umowy poprzez dodanie paragrafu 10 o następującej treści:

§ 10 Siła Wyższa

1. **Żadna ze stron umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z umowy spowodowane przez okoliczności traktowane jako Siła Wyższa. Przez Siłę Wyższą rozumie się zdarzenia niezależne od obu stron i powstałe z przyczyn o obiektywnym charakterze, a które zakłócają lub uniemożliwiają realizację umowy, w tym m. in. epidemię SARS-CoV-2.**
2. **W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, strona której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań niezwłocznie, nie później jednak niż w ciągu 2 dni roboczych, za pośrednictwem faksu lub e-mailem powiadomi drugą stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Do powiadomienia należy dołączyć dowody na poparcie zaistnienia Siły Wyższej.**

3. Jeżeli Siła Wyższa uniemożliwi dokończenie realizacji umowy, strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać umowę bez nakładania na żadną ze stron dalszych zobowiązań, oprócz płatności należnych z tytułu wykonanej do tej chwili dostawy.

4. W przypadku braku zawiadomienia zarówno o zaistnieniu, jak i o ustaniu okoliczności Siły Wyższej, jak również nie przedstawienia dowodów, o których mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu nie ma zastosowania.

Dot. SIWZ

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wniesienia wadium na mocy ustawy z 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 tzw. tarcza antykryzysowa 4.0 (Dz.U. poz. 1086), który znosi obowiązek żądania wadium w postępowaniu wyrażony w art. 45 ust. 1 PZP .

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 25

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie par.5 ust.3 umowy użyczenia? Wykonawca odpowiada za produkt i jego bezpieczeństwo na zasadach ogólnych. Wykonawca nie może się zgodzić na automatyczną odpowiedzialność za sprzęt w przypadku, gdy szkoda na osobie powstała, gdy Zamawiający działał zgodnie z instrukcją, kiedy to szkoda może powstać z innych przyczyn, których Zamawiający nie przewidział w umowie, a za które nie ponosi odpowiedzialności Wykonawca.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego postanowienia do umowy użyczenia, jako par.5 ust.1a?

„Użyczający nie ponosi jakiegokolwiek odpowiedzialności za szkody powstałe w wyniku używania Urządzeń w sposób niezgodny z Umową, w szczególności w wyniku nie przestrzegania instrukcji utrzymania lub obsługi Urządzeń lub innych dokumentów związanych z Urządzeniami, jak również za decyzje medyczne podejmowane przez Biorącego w użyczenie w związku z ich użyciem.”

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego postanowienia do umowy użyczenia, jako par.3

ust.2?

„Biorący do używania zobowiązuje się używać Urządzenia zgodnie z ich przeznaczeniem i utrzymywać je w dobrym stanie technicznym, odpowiadającym normalnemu użytkowaniu. Biorący do używania zobowiązuje się używać Urządzeń wyłącznie w celu podawania pacjentom produktów leczniczych, produkowanych przez spółki z grupy Użyczającego, wymienionych w załączniku nr 1 do niniejszej Umowy z uwagi na kompatybilność Urządzeń wyłącznie ze wskazanymi tam produktami.”

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 27

1. Dot. Zadania 121 - Czy Zamawiający dopuści dietę niekompletną wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml) w postaci napoju, nie zawierającą tłuszczu, gdzie 89% energii pochodzi z węglowodanów, 11% z białka? Dieta bezreszkowa, klinicznie wolna od laktozy, bezglutenowa, przeznaczona do żywienia drogą doustną.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

2. Dot. Zadania 123 - Czy Zamawiający dopuści dietę kompletną pod względem odżywczym, dietę wysokoenergetyczną (1,5 kcal/ml), dostarczającą 300 kcal, 11,2 g białka oraz 4 g błonnika (bogatoreszkowa) w jednym opakowaniu 200ml?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów SIWZ.

3. Dot. Zadania 230 – Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

4. Dot. Zadania 253 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu wieloelektrolitowego Optilyte, spełniającego najnowsze Polskie Wytyczne Okołooperacyjnego Leczenia Płynami opracowane w ramach prac Sekcji Płynoterapii i Hemostazy Polskiego Towarzystwa Anestezjologii i Intensywnej Terapii, według których należy: stosować zbilansowane krystaloidy zawierające w swoim składzie wszystkie jony w stosunku zbliżonym do zawartości w osoczu (zawartość jonu chloru poniżej 110mEq/l) oraz osmolarności w granicach 280-295mosm/l?

Optilyte spełnia zapisy Wytycznych w zakresie opisanych wartości. Podaż płynów z zawyżonym poziomem jonów Cl prowadzi do podwyższenia stężenia poziomu jonów Cl w osoczu, natomiast wzrost poziomu jonów Cl w osoczu powyżej 125 mmol/l wiąże się:

- ze zwiększeniem ryzyka śmierci pacjentów
- ze zwiększeniem ryzyka wystąpienia dysfunkcji nerek
- z wydłużeniem czasu leczenia szpitalnego

Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w *Curr Opin Crit Care* 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw. NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasicą i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia. Na podstawie McCluskay S., et al.: Hyperchloremia after noncardiac surgery is independently associated with increased morbidity and mortality: a propensity-matched cohort study. *Anesth Analg* 2013; 117:412-21

Optilyte jest jedynym dostępnym na rynku płynem wieloelektrolitowym, którego skład jest fizjologiczny, najbardziej zbliżony do osocza

Publikacja w Curr Opin Crit Care 2015;21:309, która szuka odpowiedzi na pytanie „Czy istnieje optymalny/idealny krystaloid”, również zwraca uwagę na skład roztworów krystaloidowych porównując 0,9% roztw NaCl z roztworami zbilansowanymi, izotonicznymi o zawartości chloru <110 mEq/L i zbliżonym do osocza SID. Stosowanie roztworów o składzie zbliżonym do 0,9% roztw. NaCl związane było z hiperchloremiczną kwasica i uszkodzeniem perfuzji nerek, z uszkodzeniem funkcji immunologicznej (uszkodzenie chemotaksji leukocytów, osłabienie funkcji makrofagów) i obniżeniem szpitalnej przeżywalności. Wg Autorów, stosowanie zbilansowanych roztworów, jako rezultat niższej zawartości jonu chloru i połączenia z anionami buforującymi, pozwala uniknąć hiperchloremicznej kwasicy i ograniczyć niepożądane efekty. Rutynowe stosowanie roztworów krystaloidów o ponad fizjologicznej zawartości chloru i niskim SID jak. np. 0,9% roztw. NaCl może być związany z wystąpieniem objawów niepożądanych. W przeciwieństwie do tego, stosowanie roztworów z fizjologiczną zawartością chloru i zbilansowanym składzie elektrolitów (SID zbliżony do osocza) może poprawić prawdopodobieństwa przeżycia.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza obok istniejących zapisów SIWZ.

5. Dot. Zadania 257 - Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Ampułki wykonane z polietylenu spełniają zapisy Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE, ponieważ:

- są wykonane z plastiku, dzięki czemu nie istnieje ryzyko stłuczenia produktu leczniczego i narażenia szpitala na straty finansowe
- eliminują ryzyko zranienia personelu podczas otwierania i przygotowywania leku dla pacjenta
- eliminują ryzyko zranienia i skażenia personelu ponieważ posiadają zakończenie luer lock i możliwość podłączenia strzykawki bezpośrednio do ampułki bez konieczności zastosowania igły.

Dodatkowo stosowanie plastikowych ampułek bezigłowych powoduje oszczędności finansowe dla szpitala, ponieważ nie wymagają one dezynfekcji – oszczędność środków do dezynfekcji i czasu personelu, oraz nie wymagają stosowania specjalnych igieł posiadających filtry zabezpieczające:

- przed przedostawaniem się cząstek stałych powstających w wyniku uderzenia gumy zabezpieczającej fiolkę szklaną
- przed przedostawaniem się do produktu leczniczego okruchów szkła podczas otwierania szklanej ampułki.

Bezpieczne rozwiązania – plastikowe ampułki bezigłowe pasujące do wszystkich strzykawek - posiadają patronat Polskiego Stowarzyszenia Pielęgniarek Epidemiologicznych, Naczelnej Izby Pielęgniarek i Położnych oraz Polskiego Towarzystwa Pielęgniarek Anestezjologicznych i Intensywnej Opieki co znajduje potwierdzenie na stronie www.zyciewplynie.pl.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

6. Czy w zadaniu 280 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu lidocaine w opakowaniu o pojemności 5 ml z zachowaniem przez Zamawiającego ilości wymaganej w postępowaniu, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza z zachowaniem ilości wymagany w postępowaniu.

7. Dot. Zadania 300, 302 - Czy Zamawiający wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

8. Dot. Zadania 328 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płynów infuzyjnych w opakowaniach stojących?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

9. Dot. Zadania 330 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Natrium Chloratum 0,9% 50 ml w opakowaniu worek FreeFlex+ bez PCV, z dwoma jałowymi, różnej wielkości portami?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

10. Dot. Zadania 334 - Czy Zamawiający ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

11. Dot. Zadania 401, 402 Zamawiający wymaga prod. lechn. propofolum zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT? Ze względu na słabą rozpuszczalność propofolu w wodzie, użycie właściwej emulsji tłuszczowej jako rozpuszczalnika umożliwia podawanie dożylnie propofolu z uniknięciem działań niepożądanych. Emulsja tłuszczowa zawierająca w swoim składzie tłuszcze LCT oraz MCT powoduje znaczne zmniejszenie ilości wolnego propofolu w fazie wodnej emulsji. Dzięki temu propofol rozpuszczony w takiej emulsji tłuszczowej, podany dożylnie: zmniejsza ból podczas iniekcji, redukuje ilość podawanych lipidów.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

12. Czy w zadaniu 401, 402 Zamawiający wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne dane dotyczące podawania produktu leczniczego w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

13. Dot. Zadania 415 – Czy zgodnie z treścią ChPL produktu Rocuronium Zamawiający wymaga, aby produkt mógł być przechowywany poza lodówką, w temperaturze poniżej 30°C do 12 tygodni?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający dopuszcza ALE NIE WYMAGA.

14. Dot. Zadania 475 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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%. Osobno konfekcjonowane witaminy umożliwiają ponadto dostosowanie podaży witamin do potrzeb pacjentów. Soluvit N umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w wodzie u pacjentów poddanych ciągłej terapii nerkozastępczej, natomiast Vitalipid N Adult umożliwia dodatkową suplementację witamin rozpuszczalnych w tłuszczach u pacjentów z chorobami wątroby lub trzustki.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

15. Dot. Zadania 478 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył centralnych, zawierającego roztwór aminokwasów, glukozę, olej sojowy, elektrolity o zawartości azotu 5,4 g ?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

16. Dot. Zadania 479 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania worka 3-komorowego do żywienia pozajelitowego drogą żył obwodowych, zawierającego roztwór aminokwasów, węglowodany, tłuszcze i elektrolity, o zawartości azotu 5,4 g w oferowanej objętości 1440 ml?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17. Dot. Zadania 559 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Oxaliplatin Kabi, co do którego po rozcieńczeniu w 5% roztworze glukozy, wykazano chemiczną i fizyczną stabilność roztworu przez 24 godziny podczas przechowywania w temperaturze pokojowej (od 15°C do 25°C) i w lodówce w temperaturze od 2°C do 8°C?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

18. Dot. Zadania 561 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Paclitaxel Kabi, którego roztwór przygotowany do infuzji, rozcieńczony w 5% roztworze glukozy, w 0,9% roztworze chlorku sodu, w 5% roztworze glukozy w płynie Ringera lub w 5% roztworze glukozy z 0,9% roztworem chlorku sodu, zachowuje stabilność chemiczną i fizyczną przez 24 godz. w temp. 25°C?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

19. Dot. Zadania 597 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego o wysokiej zawartości białka do wkłucia centralnego, dedykowanego na oddziały intensywnej terapii, o niskiej zawartości glukozy, z emulsją tłuszczową zawierającą olej z oliwek, o niskim stosunku wartości energii niebiałkowej do azotu (60kcal/1 g N), zawierającego 10,6 g azotu, energię niebiałkową 635 kcal, o poj. 1012 ml?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

20. Dot. Zadania 598 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego o wysokiej zawartości białka do wkłucia centralnego, dedykowanego na oddziały intensywnej terapii, niskiej zawartości glukozy, z emulsją tłuszczową zawierającą olej z oliwek, o niskim stosunku wartości energii niebiałkowej do azotu (60kcal/1g N), zawierającego 15,9 g azotu, energię niebiałkową 952 kcal, o poj. 1518 ml?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

21. 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?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z par. 5 ust. 3 (załącznik nr 3 projekt umowy) za zgoda zamawiającego dostarczany asortyment może posiadać datę ważności krótszą niż 9 mcy licząc od daty dostawy.

22. Dotyczy projektu umowy §5 ust. 2: Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostaw - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił dla dostaw „CITO” 1 dzień roboczy.

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

23. Dotyczy projektu umowy §7 ust. 1b: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy?

Odpowiedz zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Ponadto Zamawiający modyfikuje treść w załączniku nr 1 do SIWZ w zadaniu 533 :

W KOLUMNIE 4 -Postać farmaceutyczna, dawka jest tabl.powl.5 mg a **powinno być tabl.powl.250 mg**

W KOLUMNIE 5 –Ilość w opakowaniu jest 56 a **powinno być 30**

I.p.	Nazwa międzynarodowa substancji czynnej, skład lub zastosowanie	Postać farmaceutyczna, dawka, wymiary	Ilość w opakowaniu
1	2	4	5
53 3	GEFITINIB*	tabl.powl.250 mg	30

Produkt leczniczego pod nazwa międzynarodową Gefitinib dostępny jest tylko w dawce 250 mg i w wielkości opakowania handlowego 30 tabletek .W załączniku nastąpiła omyłka pisarska .

Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust.4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz. U. 2020. 288) zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień 22.10.2020 r. godz. 10:00/10:15.