L. Dz. USK/DZP/**PN-179**/2017 Wrocław, 2017-10-17

**Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę Dostawa płynów infuzyjnych, żywienia poza**

**i dojelitowego, koncentratów do dializy - dogrywka**

**znak sprawy USK/DZP/PN-179/2017**

**Zamawiający zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy Pzp udziela odpowiedzi na zadane pytania:**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 7,8,12,14,15,16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynów infuzyjnych z dwoma niezależnymi, jałowymi, różnej wielkości portami oddzielnie otwieranymi? Różnica w wielkości portów zapobiega pomyłce w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją, jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania.

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 62,63. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu infuzyjnego o zawartości mleczanu sodu 6,34g/l, spełniając pozostałe zapisy SIWZ?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

3. Dotyczy pakiet 1 pozycja 70,71. W związku z wycofaniem z produkcji preparatu opisanego w SIWZ, czy Zamawiający dopuści roztwór do wlewu dożylnego zawierający:

 sodu chlorek 6,429 mg

 potasu chlorek 0,298 mg

 wapnia chlorek dwuwodny 0,147 mg

 magnezu chlorek sześciowodny0,203 mg

 sodu octan trójwodny 4,082 mg

 glukozę jednowodną 11,0 mg

 (co odpowiada glukozie 10,0 mg)

**Odp. Tak, dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Volulyte 6% - 6% Hydroxyetyloskrobia m.cz.130/0,38-0,45 w roztworze zbilansowanym elektrolitów (Na, K, Mg, Cl, anion organiczny: octan) o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza, norma 280-300 mOsm/kg, w opakowaniu worek freeflex 500ml?

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 162. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety z zawartością białka 4,6g/100ml, spełniając pozostałe wymagania?

**Odp. Tak, dopuszcza.**

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 174. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, Suplement białka - białko serwatki w proszku(proszek rozpuszczalny), zawierająca 97% białka, tłuszcze 1g/100ml, nie zawierająca błonnika, wartość energetyczna 360kcal/100g w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

7. Dotyczy § 11 ustęp 1 i 5 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

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

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01 ) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły

pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów

leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

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

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

9. Dotyczy § 11 ustęp 1 oraz 5 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary z 20% na 10%?

10. Dotyczy projektu umowy. W związku, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o zaakceptowanie dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu oraz modyfikację zapisów umowy.

**Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy.**

Z upoważnienia Dyrektora

Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego

im. Jana Mikulicza – Radeckiego

we Wrocławiu

**Magda Jellin**

Kierownik Działu Zamówień Publicznych