|  |  |
| --- | --- |
| DZP/PN/75/2022 | Zawiercie, 24.01.2023 r. |

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: dostawa produktów leczniczych – 16 pakietów.

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania (pisownia oryginalna) informuje:

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem
w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

**Pytanie nr 2**

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu.

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiolki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu.

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałoby miejsce
w oparciu o mg, ml itp.)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza powyższe jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \*
i przypisu.

**Pytanie nr 6**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających

właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań oraz przeliczenie do 2 miejsc po przecinku. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 8**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie
w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że zgodnie z częścią VI.3. pkt 2 SWZ przewiduje wezwania do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych w przypadku, gdy Wykonawca ich nie złoży lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne.

**Pytanie nr 9**

1. Czy Zamawiający w pozycji 48 pakiet 12 dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, , stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia
(pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** AD. 1. Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.

AD. 2Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.

**Pytanie nr 11**

Czy w pakiecie 4, poz. 21 zamawiający dopuści ampułki 1 ml (100mg Fe III/ 1ml) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ampułki 1ml o stężeniu 100mg Fe III/1ml jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 12**

Czy zamawiający wymaga aby preparat żelaza można było podawać do 20mg/kg masy ciała, bez górnego limitu dawki ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga aby preparat żelaza można było podawać do 20mg/kg masy ciała, bez górnego limitu dawki. Jednocześnie zamawiający dopuszcza aby oferowany preparat żelaza można było podawać do 20mg/kg masy ciała, bez górnego limitu dawki.

**Pytanie nr 13**

Czy w pakiecie 4, poz. 21 zamawiający dopuści ampułki 2 ml (100mg Fe III/ 2ml) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie 4, poz. 21 dopuszcza ampułki 2ml o stężeniu 100mg Fe III/2ml jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako lek.

**Pytanie nr 15**

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu
i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że oferowany produkt winien posiadać zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich potwierdzony odpowiednim zapisem w charakterystyce produktu leczniczego.

**Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 poz 1, 2, 3, aby produkt leczniczy Buprenorfina system transdermalny plaster posiadał w karcie charakterystyki produktu leczniczego wpis o stosowaniu plastra co 96 godzin? Pacjent może nosić system transdermalny Transtec do 4 dób co przynosi korzyści finansowe oraz łatwiejsza możliwość zapamiętania konieczności wymiany plastra?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga w pakiecie nr 3 poz 1, 2, 3, aby produkt leczniczy Buprenorfina system transdermalny plaster posiadał w karcie charakterystyki produktu leczniczego wpis o stosowaniu plastra co 96 godzin, jednocześnie dopuszczając taki preparat.

**Pytanie nr 17**

Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 20 preparatu zawierającego 87,2g/100g białka o kaloryczności 368kcal/100g. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycji 20 preparatu zawierającego 87,2g/100g białka o kaloryczności 368kcal/100g z jednoczesnym spełnieniem pozostałych parametrów zawartych SWZ oraz wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 18**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 1 pozycjach: 42, 43 diety zawierającej 18,3g/100 ml węglowodanów, o osmolarności 360 mOsm/l. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycjach: 42, 43 diety zawierającej 18,3g/100 ml węglowodanów, o osmolarności 360 mOsm/l z jednoczesnym spełnieniem pozostałych parametrów zawartych SWZ oraz wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 1 pozycji 43 diety o umiarkowanej kaloryczności 1,26kcal/100 ml, o wysokiej zawartości białka 10g/100 ml, węglowodany 10,4g/100 ml, tłuszcz 4,9g/100 ml, o osmolarności 275 mOsmol/l. Wartość energetyczna 126 kcal/528 kJ/100 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie nr 1 pozycji 43 diety o umiarkowanej kaloryczności 1,26kcal/100 ml, o wysokiej zawartości białka 10g/100 ml, węglowodanów 10,4g/100 ml, tłuszczu 4,9g/100 ml, o osmolarności 275 mOsmol/l i wartości energetyczna 126 kcal/528 kJ/100 ml.

**Pytanie nr 20**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 1 pozycja 44, diety o kaloryczności 245kcal/100 ml, białka 14,6g/100 ml, węglowodanów 25,1g/100 ml, tłuszczy 9,6g/100 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**:Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w/w produktu w pakiecie 1 pozycja 44

**Pytanie nr 21**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 1 pozycja: 45,46,47,48 diety o zawartości białka 9,6g/100 ml, węglowodanów 29,6g/100 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź**:Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie w/w produktu w pakiecie 1 pozycja: 45,46,47,48

**Pytanie nr 22**

Zamawiający w pakiecie nr 13 w pozycji 13 wyspecyfikował dietę bezresztkową, normokaloryczną, zawierającą mieszaninę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeinowych, 0% białek soi, 20% białek grochu. Czy w związku z powyższym doszło do omyłki pisarskiej, a Zamawiający oczekuje mieszaninę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeinowych, 20% białek soi, 20% białek grochu?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w pakiecie nr 13 w pozycji 13 doszło do omyłki pisarskiej w zakresie proporcji mieszaniny białek. Jednocześnie zamieszcza poprawiony załącznik nr 2 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy.

**BYŁO:**

Dieta bezresztkowa, normo kaloryczna (1kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeinowych, 0% białek soi, 20%białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100ml. Dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów. Opakowanie typu pack 1 000 ml.

**JEST:**

Dieta bezresztkowa, normo kaloryczna (1kcal/ml), zawierająca mieszankę białek w proporcji: 35% serwatkowych, 25% kazeinowych, 20% białek soi, 20% białek grochu. Zawartość białka nie mniej niż 4g/100ml. Dieta zawierająca 6 naturalnych karotenoidów. Opakowanie typu pack 1 000 ml.

**Pytanie nr 23**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 13 pozycjach: 12, 13, 14, 15, 16 opakowania typu butelka OpTri, która jest kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami, jest bardziej funkcjonalne oraz nadaje się do recyklingu. Jest to związane z procesem zmiany opakowań przez producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 13 pozycjach: 12, 13, 14, 15, 16 opakowania typu butelka OpTri, która jest kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 24**

Czy w Pakiecie 12 poz. 54 Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku w opakowaniu x 5 ml – po przeliczeniu całkowitej objętości zaoferowanego preparatu na odpowiednia liczbę opakowań (tj. 200 opakowań x 5 ml)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w pakiecie 12 pozycja 54 zmianę wielkości opakowania wraz
z przeliczeniem całkowitej objętości zaoferowanego preparatu na odpowiednią liczbę opakowań. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 25**

Pakiet 13 Pozycja 83

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Dipeptiven był dodawany do worków trzykomorowych Fresenius Kabi i posiadał potwierdzoną badaniami stabilność umożliwiającą przygotowanie kompletnej mieszaniny żywieniowej stabilnej minimum na 7 dni w ten sposób, że 6 dni w temperaturze 2-8°C, a następnie 24h godziny w temperaturze 20°C-25°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby produkt Dipeptiven mógł być dodawany do worków trzykomorowych Fresenius Kabi i posiadał potwierdzoną badaniami stabilność umożliwiającą przygotowanie kompletnej mieszaniny żywieniowej stabilnej minimum na 7 dni w ten sposób, że 6 dni w temperaturze 2-8°C, a następnie 24h godziny w temperaturze 20°C-25°C.

**Pytanie nr 26**

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 2.1.4. termin dostaw „na cito” *z 6 godzin* na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tyko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 27**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.3? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 4 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 2.3 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Jednostronna ‘odmowa przyjęcia’ może przy tym dotyczyć także wad jakościowych. Zgodnie z KC Wykonawca powinien mieć możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 28**

W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający wskazuje na zapis paragrafu 6 ust. 2 Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 29**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.a w ten sposób, że naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara – 24% wartości dostawy dziennie - jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że w paragrafie 6 ust 1 Projektowanych postanowień umowy wysokość kar jest niższa niż wskazana w treści pytania.

**Pytanie nr 30**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.b w ten sposób, że naliczać ją będzie za dzień, a nie godzinę zwłoki? Obecna kara – 24% wartości dostawy dziennie - jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że w paragrafie 6 ust 1 Projektowanych postanowień umowy wysokość kar jest niższa niż wskazana w treści pytania.

**Pytanie nr 31**

Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 6.1.d z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie zmienia zapisów Projektowanych postanowień umowy.

**Pytanie nr 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z Pakietu nr 5 pozycji nr 8, 11, 12 (insulinum humanum) ze względu na długotrwałe wstrzymanie leku w obrocie produktu oraz brak informacji o dacie wznowienia dostępności leku?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu.

**Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13, pozycja nr 59, równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K, liofilizat konfekcjonowany w jednej fiolce (0,932g suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach?.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13, pozycja nr 59, równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, zbilansowanego zestawu witamin rozpuszczalnych w wodzie i tłuszczach z witaminą K, liofilizat konfekcjonowany w jednej fiolce (0,932g suchej substancji), który pokrywa dzienne zapotrzebowanie pacjentów żywionych pozajelitowo na witaminy rozpuszczalne w wodzie i tłuszczach. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania w pakiecie nr 13, pozycja nr 48, równoważnego

preparatu pod względem zastosowania klinicznego, koncentratu pierwiastków śladowych w postaci

soli organicznych i nieorganicznych, zawierający w 1 ampułce – 10ml następujące stężenia w

mikromolach: Żelazo – 35; Cynk – 50; Molibden - 0,1; Mangan – 10; Miedz – 12; Chrom – 0,2; Selen

– 03; Jod – 1,0; Fluor – 30, w przeliczeniu na ilość sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania w pakiecie nr 13, pozycja nr 48, równoważnego preparatu pod względem zastosowania klinicznego, koncentratu pierwiastków śladowych w postaci soli organicznych i nieorganicznych, zawierający w 1 ampułce – 10ml następujące stężenia w mikromolach: Żelazo – 35; Cynk – 50; Molibden - 0,1; Mangan – 10; Miedz – 12; Chrom – 0,2; Selen – 03; Jod – 1,0; Fluor – 30. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

**Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 13, pozycja nr 58, miał na myśli trzykomorowy zestaw do całkowitego

żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapń, emulsję tłuszczową

MCT/LCT 50:50, zawierający 10,1-10,2 g azotu, objętość 1875 ml do podaży drogą żył centralnych?.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w pakiecie 13 pozycja 58 nastąpiła omyłka pisarska. Jednocześnie zamieszcza poprawiony załącznik nr 2 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy.

**BYŁO:**

Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapń, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:50, do podaży drogą żył obwodowych i centralnych zawierający 10,1-10,2 g azotu, objętość 1875 ml

**JEST:**

Trzykomorowy zestaw do całkowitego żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy, glukozę z cynkiem i wapń, emulsję tłuszczową MCT/LCT 50:50, do podaży drogą żył centralnych zawierający 10,1-10,2 g azotu, objętość 1875 ml.

**Pytanie nr 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13, pozycja nr 74, worka

trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję

tłuszczową MCT/LCT/olej rybi z najwyższą zawartością omega 3 kwasów na rynku, w stosunku

50:40:10,elektrolity z wapniem i cynkiem, do podaży drogą żył centralnych o zawartości azotu 10,0g,

energia całkowita 1475 kacl, pojemności 1250ml, w przeliczeniu na ilość sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 37**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 13, pozycja nr 70, worka

trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję

tłuszczową zawierającą średniołańcuchowe kw. tłuszczowe, długołańcuchowe kw. tłuszczowe oraz

olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów Ω-3 w ilości – 5,0g, w stosunku 50:40:10,

elektrolity z wapniem i cynkiem, o zawartości azotu 5,7g , energia niebiałkowa 795 kcal, energia

całkowita 955 kcal, do podaży obwodowej i centralnej, pojemności 1250ml, w przeliczeniu na ilość

sztuk w zamówieniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane rozwiązanie.

**Pytanie nr 38**

Ze względu na zakończenie produkcji i braku certyfikatu dopuszczenie do dystrybucji 10% emulsji tłuszczowej MCT/LCT a 500ml, czy Zamawiający w pakiecie nr 13, pozycja nr 21, wyrazi zgodę na

zaoferowanie równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, najnowszej generacji preparat 20% emulsji tłuszczowej MCT/LCT/olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów Ω-3 a 500ml, w przeliczeniu na ilość sztuk wyspecyfikowaną w swz?.

**Odpowiedź:** Zamawiający w pakiecie nr 13, pozycja nr 21, wyraża zgodę na zaoferowanie równoważnego preparatu 20% emulsji tłuszczowej MCT/LCT/olej rybi z największą na rynku zawartością kwasów Ω-3 a 500ml. Jednak wymaga odnotowania tego faktu w postaci \* i przypisu.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że dodaje pozycję nr 137 w pakiecie 8 i zamieszcza zmieniony załącznik nr 2 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy.