

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

**DOSTAWA
PRODUKTÓW LECZNICZYCH**

Znak sprawy: DAZ.26.091.2016

L.dz. 2608 /16

WYJAŚNIENIA nr 1 TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164, dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej SIWZ/ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1 dotyczy części nr 22 pozycja 1

Czy w pozycji nr 1 części 22 zamawiający dopuszcza wycenę mleka modyfikowanego gotowego do spożycia, przeznaczonego dla niemowląt przedwcześnie urodzonych z małą i bardzo małą masą urodzeniową ciała, o pojemności 70 ml., zawierające łącznie:

- opatentowaną, klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów (GOS/FOS) w proporcji 9:1, w ilości 0,8g/100 ml
- zawierające długołańcuchowy wielonienasycony kwas tłuszczowy (DHA) oraz średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe (MCT)
- zawierające nukleotydy w ilości 3,2 mg/100 ml
- o poziomie żelaza 1,6 mg/100ml.
- o poziomie białka 2,6 g/100ml
- Maksymalna osmolarność mieszanki 315 mOsm/l ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy części 22 pozycji nr 2

Czy w pozycji nr 2 części 22 zamawiający dopuszcza wycenę mleka modyfikowanego w płynie gotowego do spożycia, przeznaczonego dla niemowląt od urodzenia, o pojemności 90 ml., zawierające łącznie:

- opatentowaną, klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów (GOS/FOS) w proporcji 9:1, w ilości 0,8g/100 ml
- długołańcuchowy wielonienasycony kwas tłuszczowy DHA w ilości 0,32% kwasów tłuszczowych ogółem
- nukleotydy w ilości 3,2 mg/100 ml
- minimalny poziom białka 1,3 g/100ml
- maksymalny poziom żelaza 0,5 mg/100ml
- Maksymalna osmolarność mieszanki 285 mOsm/l ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy części 22 pozycji nr 3

Czy w pozycji nr 3 części 22 zamawiający dopuszcza wycenę hipoalergicznego modyfikowanego mleka początkowego w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt o pojemności 90 ml., w którym:

- źródłem białka jest białko serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy
- opatentowaną, klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów (GOS/FOS), w proporcji 9:1, w ilości 0,8g/100 ml
- DHA (długołańcuchowy wielonienasycony kwas tłuszczowy) ilości 0,32% kwasów tłuszczowych ogółem
- zawierające nukleotydy w ilości 3,2 mg/100 ml
- o maksymalnym poziomie żelaza 0,53 mg/100ml.
- o minimalnym poziomie białka 1,5 g/100ml
- Maksymalna osmolarność mieszanki 335 mOsm/l?"

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy części 22 pozycji nr 4

Czy w pozycji nr 4 części 22 zamawiający dopuszcza wycenę dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u niemowląt od urodzenia z

tendencją do ulewania, który: zawiera mączkę z ziaren chleba świętojańskiego; długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe LCPUFA, w tym kwas DHA w ilości 0,2% kwasów tłuszczowych ogółem; nukleotydy w ilości 3,2 mg/100 ml, konfekcjonowane w opakowaniach 400 g?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 dotyczy części 22 pozycji nr 5

Czy w pozycji nr 5 części 22 zamawiający dopuszcza wycenę mleka modyfikowanego następnego, przeznaczonego dla niemowląt powyżej 6. miesiąca życia. Wspiera zdrowy rozwój dziecka dzięki zawartości:

wapnia i witaminy D – dla mocnych kości

żelaza – wspiera rozwój mózgu

oligosacharydów GOS/FOS 9:1, w dawce 0,8 g/100 ml

nukleotydy – niezbędne w czasie intensywnego wzrostu

Dodatkowo:

pokrywa zapotrzebowanie niemowlęcia na kwasy tłuszczowe dzięki zawartości mieszaniny tłuszczów roślinnych

zawiera kwas α -linolenowy ważny dla prawidłowego rozwoju mózgu

zawiera laktozę, jako główne źródło węglowodanów

zawiera jod – niezbędny składnik hormonów tarczycy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 dotyczy części 22 pozycji nr 6

Czy w pozycji nr 6 części 22 zamawiający dopuszcza wycenę mleka następnego przeznaczonego dla niemowląt powyżej 6. miesiąca życia, zawierającego łącznie:

opatentowaną, klinicznie przebadaną kompozycję oligosacharydów GOS/FOS w proporcji 9:1, w ilości 0,8 g/100 ml; zhydrolizowane białko; długołańcuchowe wielonienasycone kwasy tłuszczowe (LCPUFA); nukleotydy w ilości 3,2 mg/100 ml, konfekcjonowane w opakowaniach 400 g ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w części nr 3 dopuści lek **Cefazolin-MIP 2g** z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga w części nr 12, w pozycjach od 1 do 3, aby produkt leczniczy Levofloxacinum pochodził od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 pozycji 3, 4, 6, 7, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Dotyczy § 4 ustęp 4 umowy. Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy na ratunek - tak, by termin ten wynosił 12 godzin od złożenia zamówienia. Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliższej siedziby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego. Zamawiający zachowuje wyznaczony na dzień **15.11.2016** r. termin składania i otwarcia ofert.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie wskazanych zmian w składanych ofertach.

**DYREKTOR
WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO
IM. NAJŚWIĘTSZEJ MARYI PANNY
W CZĘSTOCHOWIE
BARBARA MAGNUSZEWSKA - PANKIEWICZ**

.....

podpis

kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej