



**CENTRUM MEDYCZNE ŻELAZNA**  
Szpital i Przychodnia św. Zofii



**MIASTO  
STOŁECZNE  
WARSZAWA**

**Warszawa, 06.02.2020 r.**

**DO: Wykonawców**

**OD: Zamawiającego**

**LICZBA STRON: 2**

**DOTYCZY: postępowania o zamówienie publiczne na usługę farmaceutyczną polegającą na sporządzaniu mieszanin do żywienia pozajelitowego wraz z dostawą gotowej mieszaniny w postaci worków do żywienia pozajelitowego, sygnatura sprawy 46-W-U-01-2020.**

---

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2. ustawy Prawo zamówień publicznych przesyłam Państwu drugą (ostatnią) część odpowiedzi na pytania zadane przez Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

**Pytanie 1:**

Zamawiający w części 3 SIWZ: OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA w ustępie 2 oraz w ustępie 1 Załącznika nr 2 do SIWZ FORMULARZ CENOWY, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA wymaga świadczenia „usługi farmaceutycznej polegającej na sporządzaniu mieszanin do żywienia pozajelitowego – metodą biuretową ...” natomiast w części 3 ustęp 2, pkt 2 SIWZ oraz w ustępie 3 Załącznika nr 2 do SIWZ FORMULARZ CENOWY, OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA wymaga sporządzania mieszanin „w Pracowni Żywienia Pozajelitowego Apteki Wykonawcy przy użyciu mieszalnika ...” Przytoczone zapisy stoją w sprzeczności. Obie metody sporządzania mieszanin do żywienia pozajelitowego są dopuszczone w Farmaceutycznych Standardach Sporządzania Mieszanin do Żywienia Pozajelitowego. Należy mieć jednak na uwadze, iż proces sporządzania mieszanin do żywienia pozajelitowego przy użyciu mieszalnika generuje znaczne koszty ok 150 zł/worek, zatem podtrzymanie tego wymogu ma znaczący wpływ na kształtowanie się ceny przygotowywanych mieszanin. Zwracamy się zatem z pytaniem czy Zamawiający odstąpi od wymogu postawionego w części 3 SIWZ: OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA w ustępie 2 punkt 2 oraz ust. 3 Załącznika nr 2 do SIWZ i wyrazi zgodę na sporządzanie mieszanin w Pracowni Żywienia Pozajelitowego Apteki Wykonawcy z zastosowaniem zwalidowanej metody biuretowej, wskazanej w Farmaceutycznych Standardach Sporządzania Mieszanin do Żywienia Pozajelitowego, do stosowania w neonatologii i pediatrii, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych wymagań opisanych przez Zamawiającego?

**Odpowiedz Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na sporządzanie mieszanin w Pracowni Żywienia Pozajelitowego Apteki Wykonawcy z zastosowaniem zwalidowanej metody biuretowej, wskazanej w Farmaceutycznych Standardach Sporządzania Mieszanin do Żywienia Pozajelitowego, do stosowania w neonatologii i pediatrii, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych wymagań opisanych w SIWZ.

---

**Pytanie 2:**

Zamawiający w Załączniku nr 6 do SIWZ Projekt umowy w paragrafie 8, a. wprowadza określenie „zła jakości dostarczonego towaru”. Proszę o doprecyzowanie w jaki sposób nastąpi weryfikacja towaru złej jakości oraz jakie przesłanki muszą zostać spełnione, aby towar uznać za złej jakości.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 6 „Projekt umowy” w § 8 ust a. w następujący sposób:  
„Zamawiający zachowuje prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w szczególności:

- a. w przypadku dwukrotnego, w okresie trzech miesięcy, zrealizowania dostawy spóźnionej lub ze zwłoką lub nie zrealizowania bądź niewłaściwego zrealizowania świadczenia z tytułu gwarancji lub rękojmi;”

Pozostałe postanowienia § 8 Załącznika nr 6 „Projekt umowy” nie ulegają modyfikacji.

---

**Pytanie 3:**

Proszę o dopuszczenie do wykazu preparatów do żywienia pozajelitowego dodatkowego preparatu pierwiastków śladowych: NUTRYELT PEDIATRIC koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji [x10 AMP. 10 ML]. W przypadku udokumentowanych problemów z dostępnością pierwotnie wskazanego przez Zamawiającego preparatu pierwiastków śladowych, zgoda na wprowadzenie zmiany pozwoli, zgodnie z decyzją lekarza zlecającego żywienie pozajelitowe, zastosowanie alternatywnego preparatu bez potrzeby podpisywania aneksu do umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza do wykazu preparatów do żywienia pozajelitowego dodatkowy preparat pierwiastków śladowych: NUTRYELT PEDIATRIC koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji [x10 AMP. 10 ML] w przypadku udokumentowanych problemów z dostępnością pierwotnie wskazanego przez Zamawiającego preparatu pierwiastków śladowych.

---

**Pytanie 4:**

Zamawiający w załączniku nr 2 do SIWZ określając przedmiot zamówienia używa określeń: „żywienie kompletne - dla niemowląt” i „żywienie częściowe – dla niemowląt”. Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie co oznaczają wprowadzone pojęcia. Czy mieszanina do żywienia pozajelitowego składająca się z worka beztłuszczowego i strzykawki z tłuszczami rozumiana jest jako żywienie kompletne, natomiast zlecenie na sam worek bez emulsji tłuszczowej kwalifikowany jest jako żywienie częściowe?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający potwierdza, iż mieszanina do żywienia pozajelitowego składająca się z worka beztłuszczowego i strzykawki z tłuszczami rozumiana jest jako żywienie kompletne, natomiast zlecenie na sam worek bez emulsji tłuszczowej kwalifikowany jest jako żywienie częściowe

---

**CZŁONEK ZARZĄDU**

**Agnieszka Łyda**