

Górno, dn. 28.05.2018 r.

Zamawiający:  
Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów  
Opieki Zdrowotnej „Sanatorium” im. Jana Pawła II w Górnie  
36-051 Górno, ul. Rzeszowska 5, woj. podkarpackie

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ  
W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA DOSTAWĘ LEKÓW  
(ST/DZP/5/2018)**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedstawia wyjaśnienia wraz z pytaniami dotyczące treści SIWZ:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 97 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z pkt 3.3 SIWZ Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp. Wymieniony punkt zawiera również informację na temat sposobu przeliczania leków wg dostępnych na rynku opakowań.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 329 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy ze względu na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zamiennik równoważny pod względem pełnego składu chemicznego, postaci, statusu rejestracyjnego, rodzaju opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), wskazań, konsystencji oraz właściwości aplikacyjnych, konfekcjonowany w opakowaniach po 250g?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z pkt 3.3 SIWZ Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp. Wymieniony punkt zawiera również informację na temat sposobu przeliczania leków wg dostępnych na rynku opakowań.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 143 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści spełniający te same cele zamiennik HepaDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych (tj. asparaginian ornityny 100mg i cholina 35mg), występujący w takiej samej postaci, a opakowaniach x 40 tabl. - po przeliczeniu masy na odpowiednią liczbą opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z pkt 3.3 SIWZ Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp. Wymieniony punkt zawiera również informację na temat sposobu przeliczania leków wg dostępnych na rynku opakowań.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 171 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z pkt 3.3 SIWZ Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp. Wymieniony punkt zawiera również informację na temat sposobu przeliczania leków wg dostępnych na rynku opakowań.

Zapytanie 5:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Zapytanie 6:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Zapytanie 7:

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

Zapytanie 8:

Czy w pakiecie Nr 1 poz. 229 (NEBBUD zawiesina 0,001g/2ml op./x 20,0 amp./Budesonidum) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budesonidu zmikronizowanego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

9. Czy Zamawiający dopuści 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 w porównaniu 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?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający oczekuje produktów spełniających wymogi opisu przedmiotu zamówienia oraz dopuszcza możliwość składania ofert zawierających rozwiązania równoważne z zastrzeżeniem art. 30 ust. 5 Ustawy Pzp.

10. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z pkt 3.3 SIWZ ze względu na różny rodzaj konfekcjonowania leków zamawiający dopuszcza możliwość ich przeliczania wg dostępnych na rynku opakowań z zachowaniem żądanej ilości podanej przez zamawiającego lub z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę - jeżeli np. wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym i po ich przeliczeniu nie można uzyskać ilości żądanej przez Zamawiającego.

