



**SZPITAŁE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 20/PN/2015

Z dnia: **03-12-2015 (aktualizacja)**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITAŁE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30, www.szpitaletczewskiesa.pl

Pytanie 1

Pakiet 5, poz. nr 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2

Pakiet 5, poz. nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (13g)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający **wymaga, aby** w pakiecie Nr 5 poz. 5 (Budezonid płyn do inhalacji 0,25 mg/ml-2ml x 20 szt.) **posiadał zarejestrowane wskazanie u pacjentów z zespołem krupowym zapaleniem krtani, tchawicy i oskrzeli-niezależnie od etiologii ?**

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga takiej rejestracji. W tym wypadku zastosowanie mają zapisy umieszczone na dole tabeli dla pakietu nr 6, w załączniku nr 4 do SIWZ, co do przedłożenie odpowiednich dokumentów na etapie realizacji umowy.

Pytanie 4

Czy w pakiecie Nr 5 poz. 5 (Budezonid płyn do inhalacji 0,25 mg/ml-2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 1 pozycja 203 aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 2 i 8 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 157 leku Plofed 1% em. do wstrz. iv 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1, pozycji: 145 i utworzenie odrębnego pakietu dla ww. pozycji.

Jednocześnie informujemy, że od dnia 01 września 2014r. odpowiedzialność za dystrybucję leków ujętych w w/w pozycji została całkowicie przekazana firmie farmaceutycznej Aspen Pharma Ireland Limited

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

Pakiet nr 1 poz. 210 i 211

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie szczepy bakterii probiotycznych Lactobacillus (najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych – działanie potwierdzone w kilkuset badaniach klinicznych) i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. odpowiadający parametrom określonym w poz. 211 pakietu 1 w SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 10

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 20/PN/2015 w zadaniu (pakiecie) nr 1, w pozycji 210 dotyczącej „LacidoEnter probiotyk bez laktozy x 20 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsułek - z przeliczeniem na takiej wielkości

opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 11

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 20/PN/2015 w zadaniu (pakiecie) nr 1, w pozycji 211 dotyczącej „Bakterie kwasu mlekowego 2x10 do 9 pot.CFU/Lactobacillus rhamnosus, Lactobacillus helveticus/ x 60 kapsułek” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 12

Pakiet 1 poz. 210 i 211

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych – działanie potwierdzone w kilkuset badaniach klinicznych) w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek (po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający określił możliwość stosowania preparatów równoważnych jeśli w SIWZ podana jest nazwa handlowa

Pytanie 13

Pakiecie 1 poz. 96 w przedmiotowym postępowaniu:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi informujemy że paski danej marki są kompatybilne jedynie z glukometrami tej samej marki, co ograniczałoby konkurencję do wyrobu konkretnego producenta, nadając mu praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaoferowania produktu

konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. jako nieodpłatne użyczenie, wliczenie w cenę pasków lub dzierżawa) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włośniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia; i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny i bezpłatny serwis zaoferowanego sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe.

Odpowiedź: Zamawiający posiada już glukometry i nie widzi potrzeby ich wymiany. Proszę zapoznać się zapisami SIWZ co do produktów równoważnych i nazw handlowych.

Pytanie 14

14.1. Pakiet nr 6 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej $100\mu\text{g}/\text{dm}^2$?

14.2. Pakiet nr 6 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowany papier?

14.3. Pakiet nr 6 poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 (1-4) potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.4. Pakiet nr 6 poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-3 potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.5. Pakiet nr 6 poz. 6-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 50 µg/g ?

14.6. Pakiet nr 6 poz. 6-10

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowe?

14.7. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein poniżej 50µg/g ?

14.8. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice polimerowane od strony wewnętrznej ?

14.9. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimalnej 240mm?

14.10. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,12 mm (±0,03mm)?

14.11. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z normą ASTM F 1671 potwierdzone przez jednostkę niezależną ?

14.12. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic będących środkiem ochrony indywidualnej w kat. III?

14.13. Pakiet nr 6 poz. 11-13

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic posiadające badania migracji globalnej ?

14.14. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze brązowym?

14.15. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

14.16. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice o min. długości 290mm, o grubości na palcu 0,23mm?

14.17. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 (1-4) potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.18. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-3 potwierdzone badania wykonane przez jednostkę niezależną ?

14.19. Pakiet nr 6 poz. 14-16

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowe?

14.20. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

14.21. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice z teksturą na końcach palców?

14.22. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm, o grubości na palcu 0,08mm?

14.23. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQI 1,5?

14.24. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 8 substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 w tym., min. 3 substancje chemiczne z załącznika A potwierdzone badaniami jednostki niezależnej ?

14.25. Pakiet nr 6 poz. 17-19

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

14.26. Pakiet nr 6 poz. 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

14.27. Pakiet nr 6 poz. 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem 10N?

14.28. Pakiet nr 6 poz. 20-22

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374-3 potwierdzone badaniami jednostki niezależnej?

14.29. Pakiet nr 6 poz. 23-25

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 240mm, o grubości na palcu 0,07mm ($\pm 0,03$ mm)?

14.30. Pakiet nr 6 poz. 23-25

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 a odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic zgodnych z normami EN 374, EN 420, EN 388 oraz będących środkiem

ochrony indywidualnej w kat. III ?

14.31. Pakiet nr 6 poz. 23-25

Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania rękawic wolnych od ftalanów?

14.32. Pakiet 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonanie oferty na pozycje?

Odpowiedzi:

Ad. 14.1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.2 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.6 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.7 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.8 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.9 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.10 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.11 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.12 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.13 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.14 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.15 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.16 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.17 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.18 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.19 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.20 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.21 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.22 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.23 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.24 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.25 Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.26 Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.27 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.28 Zamawiający dopuszcza takie rękawice

Ad. 14.29 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.30 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.31 Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.32 Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie rozumie pytania

Pytania 15 (1 do 18)

Pytania do pakiet nr 1 pozycja 96 :

1. Przebieg postępowania oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie oferty przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych, jak również ze względu, na jakość oferowanych produktów. Pozwoli to Zamawiającemu na wybór oferty najkorzystniejszej, co będzie zgodne z Prawem Zamówień Publicznych oraz nie ograniczy się tylko i wyłącznie do jednej firmy. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści paski z kompatybilnymi glukometrami charakteryzujące się :

1. Rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa, paski pakowane po 50 sztuk, glukometr skalibrowany do osocza.
2. Funkcja automatycznego kodowania pasków wykluczająca klucze, chipy kodowe a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel
3. Czas pomiaru 7 sekund
4. Zakres pomiarowy 20-600 mg/dl,
5. Wielkość próbki krwi 0,7 µl,
6. Zakres temperatury przechowywania pasków min 4 – min 40C° ,
7. Zakres hematokrytu 20-60%,
8. Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST),
9. Wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferujący min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;
10. Automatyczny wyrzut paska – pozwala na bezdotykowe usunięcie zużytego paska pomiarowego unikając kontaktu z rękami personelu ograniczamy do minimum ewentualne ryzyko epidemiologiczne
11. Posiada i spełnienia normy ISO 15197:2013 dla proponowanych pasków i glukometrów

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. Zapewniamy pełen serwis , szkolenie personelu , walidacje .

2. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?
3. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?
4. Czy Zamawiający wymaga paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. w fiolce, pokryte na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi

zanieczyszczeniami ?

5. Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywane były paski testowe, zawierające enzym Oksydazę Glukozową (GOD)? Zapewnia ona maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych, czyli enzym w paskach testowych nie interferuje z 70 substancjami egzo i endogennymi (nieinterferujący min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną) substancje te nie mają wpływu na wyniki pomiarów.
6. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim (potwierdzone w instrukcji obsługi pasków)zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza w bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C) oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej , wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?
7. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z galaktozą i laktozą ?
8. Czy Szpital dopuści glukometr z autokodem na którym należy upewniać się ze numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na fiolce aktualnie używanych pasków kodowych?
9. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z ksylozą i mannozą?
10. Czy Zamawiający wymaga dołączony do zestawu z glukometrem płyn kontrolny o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta?
11. Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków ?
12. Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności płynów kontrolnych do użycia po otwarciu opakowania miał 6 miesięcy ?
13. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem posiadającym ostrzeżenie ketonowe ? Ostrzeżenie ketonowe pojawia się w przypadku , gdy wynik stężenia glukozy jest większy lub równy 240mg/dl (13,3 mmol/l).

14. Czy Zamawiający dopuści glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego?

Błędy kodowania glukometru mogą prowadzić do istotnych błędów dawkowania insuliny. Najczęstszym błędem przy kodowaniu jest jednoczesne korzystanie z różnych opakowań pasków bez zmiany kodów odpowiadających tym opakowaniom.

Błędy przy kodowaniu manualnym:

nie wprowadzenie nowego numeru kodu przy zmianie opakowania testów lub wprowadzenie kodu błędnego.

Błędy przy kodowaniu za pomocą paska lub chipu kodującego np.:

nie włożenie chipu lub paska kodującego dla danego opakowania pasków testowych;
włożenie chipu lub paska ze starego opakowania pasków testowych
zgubienie chipu lub paska kodującego.

15. Czy Zamawiający wymaga aby zestaw z glukometrem zawierał nakłuwacz i lancety ?

16. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które nie są dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, zatem nie ma gwarancji że będą one transportowane do szpitala w kontrolowanych warunkach w odpowiedniej temperaturze i wilgotności, co może się negatywnie przełożyć na dokładność pomiarów przy późniejszym zastosowaniu tych pasków?

17. Czy Zamawiający wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z 3 modelami glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

18. Czy Zamawiający wymaga aby glukometr spełniał wymagania odnośnie kompatybilności elektromagnetycznej (EMC) ? Emisja energii przez urządzenie jakim jest glukometr jest niska i nie powoduje zakłóceń działania wyposażenia elektronicznego znajdującego się w pobliżu. Urządzenie zostało zbadane pod kątem odporności na wyładowania elektrostatyczne, a także pod kątem interferencji fal radiowych.

Odpowiedzi (pytania 15 - 1 do 18): Postępować zgodnie ze SIWZ. Proszę zapoznać się z zapisami SIWZ, co do produktów równoważnych i takich w których występuje nazwa handlowa. Proszę zapoznać się z innymi odpowiedziami w tym zakresie.

Pytania 16 (1 do 8)

Pytanie do pakiet nr 1 pozycja 211:

1. Czy Zamawiający wymaga aby preparat zawierał szczepy bakterii probiotyczne które:

- łagodzą dolegliwości w przebiegu zespołu jelita drażliwego
- zapobiegają nawrotom nieswoistego zapalenia jelit ?

2. Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. **Multilac® jest synbiotykiem** w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - Lactobacillus helveticus
 - Lactococcus lactis
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium breve
 - Lactobacillus rhamnosus
 - Streptococcus thermophilus
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum
3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.
4. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
5. Każda kapsułka zawiera, aż **4,5 miliarda żywych szczepów bakterii**.
6. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
7. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
8. Multilac® jest suplementem diety. Jego **właściwości zostały potwierdzone w badaniach** przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.

Odpowiedzi (Pytania 16 - 1 do 8): Postępować zgodnie ze SIWZ. Proszę zapoznać się z zapisami SIWZ, co do produktów równoważnych i takich w których występuje nazwa handlowa.

Pytanie 17

Proszę o rozszerzenie zapisów SIWZ dot. zamiany postaci leków i zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku z: tabl.powl.-tabl.; tabl.-drażetki; tabl. powl.-draż.; tabl.o przedl. uwal –tabl.powl.o przedl.uwal.; tabl.o przedl. uwal – tabl. o zmodyf.uwal ; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, i odwrotnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr .1 poz. 199... był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz. 199.... był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 20

Dotyczy Pakietu nr 1 poz.199- czy można wycenić op . 48 sasz. w ilości 8 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 24 – brak produkcji . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu immunoglobuliny antyHBs do podaży domięśniowej w dawce 180j.m./1ml w postaci liofilizatu i rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający prosi, aby zapoznać się z zapisami SIWZ co do sytuacji w której dany produkt został wycofany z winy producenta. Do Wykonawcy należy wybór, w tym wypadku sposobu wyceny takiej pozycji.

Pytanie 22

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 115 .- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 5% roztworu immunoglobuliny ludzkiej o zawartości IgG powyżej 95%, IgA poniżej 0,05mg/ml(IgA średnie 0,0043mg/ml),stabilizator maltoza? Rejestracja m.in. w leczeniu Pierwotnych Niedoborów Odporności oraz Przewlekłej Zapalnej Polineuropatii Demielinizacyjnej(CIDP). Dostępne dawki 1g / 20 ml ; 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 115 . - Czy Zamawiający wymaga aby oferowana immunoglobulina była wolna od alkoholi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 36 – czy chodzi o Carbetocinum ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 13,40,41 – czy można wycenić lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 60 – brak produkcji leku w postaci amp. Dostępna postać to fiol. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci fiołki

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający prosi, aby zapoznać się z zapisami SIWZ co do sytuacji w której dany produkt został wycofany z winy producenta. Do Wykonawcy należy wybór w tym wypadku sposobu wyceny takiej pozycji.

Pytanie 27

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 103 – brak produkcji . Czy można wycenić Hedrin roztwór 100 ml w ilości 10 op. lub Paranit lotio 100 ml 10 op.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający prosi, aby zapoznać się z zapisami SIWZ co do sytuacji w której dany produkt został wycofany z winy producenta. Do Wykonawcy należy wybór w tym wypadku sposobu wyceny takiej pozycji.

Pytanie 28

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, draż., kaps., ampulek, fiolek.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: W SIWZ podano sposób zaokrągleń. Matematycznie: do 0,4 w dół, od 0,5 w górę.