

SZP V-T/Z/V/2017/o.1

Strzelin, 07.09.2017 r.

**Dotyczy:** zapytań Wykonawców do przetargu nieograniczonego na dostawy leków dla Strzelińskiego Centrum Medycznego Sp. z o. o. w Strzelinie.

**Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia / SIWZ:**

1. Czy w pakiecie Nr V poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

2. Czy Zamawiający w pakiecie Nr V poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.**

3. Czy Zamawiający w pakiecie Nr V poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

4. Czy w pakiecie Nr V poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) Zamawiający wymaga leku, w postaci budesonidu zmikronizowanego ?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

5. Czy Zamawiający w pakiecie Nr V poz. 63 i 64 (Budesonidum 0,5 i 0,25 mg/ml a 2ml x 20 szt.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

6. Dotyczy: pakiet III, poz. 79

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu i w przeliczeniu wymaganej ilości na opakowania zawierające 30 kapsułek?

Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie w wyniku zastosowania tej technologii efektywniej kolonizują jelito, ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie czynników zewnętrznych (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji, jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii

LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia danego produktu.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 0,6 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 3 mld bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.**

7. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

**ODPOWIEDŹ: Według stanu wiedzy, na dzień dzisiejszy, wymienione powyżej przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” nie dotyczą Zamawiającego oraz Zamawiający nie przewiduje ich aktualizacji.**

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie zabezpieczeń cywilnoprawnych w związku z prawidłowym wykonaniem umowy. Zamawiający wskazuje, iż w okresie objętym ww. umową nie zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.), stąd też zabezpieczenia wskazane w pyt. nr 8 zdaniem Zamawiającego są zbędne.**

Pakiet III poz. 79

9. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*, w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.**

10. 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 *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pakiet I pozycja 10

11. 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?

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ .**

**Powyższe zmiany są integralną częścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i obowiązują wszystkich Wykonawców, którzy pobrali od Zamawiającego Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia.**