

SZP V-T/Z/IV/2017/o.2

Strzelin, 11.08.2017 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:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie III poz. 79 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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 takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza w/w preparatu.

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania zamiennika będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego o nazwie LactoDr, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym (działanie potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 – kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza w/w zamiennika.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie VI poz. 47 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Prosimy o dopuszczenie probiotyku LactoDr. krople w identycznej postaci (krople o objętości opakowania 5 ml do stosowania doustnie) będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającym żywe kultury bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym stężeniu 1 mld CFU/kroplę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza w/w probiotyk.

Pakiet I pozycja 8

4. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z przeliczeniem zamawianej ilości 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 dopuści w/w produktu.

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuści.

PAKIET I: LEKI, ilość pozycji 26, pozycja 8

6. Czy Zamawiający dopuści produkt **Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość 10ml)** stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie powoduje złego samopoczucia pacjenta. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. Pakowany w formie ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluku krwi co chroni przed utworzeniem skrzepu oraz nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte w opakowaniu typu - plastikowy film, brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylnie pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuści w/w produktu.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr I i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyrazi zgody – zgodnie z SIWZ.

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