



SPZOZ
W WIELUNIU

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WIELUNIU
ul. Szpitalna 16 · 98-300 Wieluń · e-mail: sekretariat@szpital-wielun.pl
NIP 832-17-89-610 · REGON 000310143 · Tel.: 43 840 68 00 · Fax: 43 840 68 01

Wieluń, dnia 01.08.2018r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **Sukcesywne dostawy do apteki szpitalnej leków, płynów infuzyjnych, płynów do żywienia dojelitowego, testów diagnostycznych, środków do dezynfekcji, substancji do receptury i utensyliów recepturowych na potrzeby SPZOZ w Wieluniu nr SPZOZ - OiZP/3 /38/380-382 / 15/ 2018.**

Zamawiający SP ZOZ w Wieluniu informuje, że wpłynęły za pomocą środków komunikacji elektronicznej (e-mail i fax) wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Poniżej podajemy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 poz. 72 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1

Uprzejmie 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, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkcie opisanym w SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele, aktualnie stosowanego przez Zamawiającego 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.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.



Certyfikat ISO 9001:2015

Pytanie 3

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **Pakiecie 3 poz. 86** w przedmiotowym postępowaniu. Z uwagi na podanie przez Zamawiającego opisu suplementu diety odpowiadającego wyłącznie specyfikacji produktu konkretnego producenta, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele, aktualnie stosowanego przez Zamawiającego 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. Zwracamy uwagę, że oferowany produkt posiada wyższe stężenie bakterii probiotycznych niż suplement opisany w SIWZ, a zastosowanie jednego szczepu bakterii gwarantuje, że inaczej niż w preparatach wieloskładnikowych, nie wystąpią działania antagonistyczne pomiędzy różnymi gatunkami bakterii (które to działania nie zostały przebadane w przypadku preparatów dziewięcioskładnikowych).

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **Pakiecie 3 poz. 53** w przedmiotowym postępowaniu. 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), konfekcjonowanym w postaci kapsułek (opakowanie x 20 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.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy zamawiający dopuści w **pakiecie nr 3 poz. 72** wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: : Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 6

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga aby zaoferowane wyroby medyczne w pakiecie nr 10 posiadały ważne dokumenty dopuszczające do obrotu tj. znak CE oraz deklarację zgodności?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga.

Pytanie 7

Dotyczy **pakietu 4 pozycja 40** termin składania ofert: 28.08.2018. 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 przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 8

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Pytanie 9

PAKIET NR 4, pozycja 40. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji. Nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. 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 zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara) a nie dotyczy produktu CitraFlow. CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawek chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylne pole. 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 refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 40 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ i załączników do niej.

Zatwierdził

DYREKTOR
SPZOZ w Wąsoszynie

Janusz Ałachowicz

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej



