



Poznań, 12.02.2020 r.

ADZP-381-02/20

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy iż w dniach 23.01.2020 – 05.02.2020 r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), w trybie przetargu nieograniczonego, w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa produktów leczniczych dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1:

dotyczy Pakietu nr 15 pozycja 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 15 pozycja 36 produktu w postaci sterylnej (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny. Produkt zawiera 2g lidokainy i 0,25g chlorheksydyny / 100g produktu, pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką pojemności 11ml (11g)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 15 pozycja 5 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści Zino. Dr. Zasyпка konfekcjonowane w opakowaniu 100g ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 15 pozycja 86 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 15 pozycja 86 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5:

pakiet 11 poz. 14

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 11 poz. 14 wycenę Trilacu produktu leczniczego 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? W załączniku przesyłam Charakterystykę Produktu Leczniczego Trilacu.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie 6:

Dotyczy pakietu nr 6:

W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 poz.13,14 jednego preparatu zawierającego 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach – Cernevit. Preparat Cernevit jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 500 szt (łącznie) preparatu Cernevit w pak.6 poz.13,14 zamiast preparatów konfekcjonowanych w oddzielnych fiolkach. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampułce będzie dla zamawiającego korzystne cenowo. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie powyższych pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w par. 2.3. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: *Zamawiający, dokonał w tym zakresie modyfikacji, w dniu 06.02.2020 r.*

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w par. 2.4 usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź: *Zamawiający, dokonał w tym zakresie modyfikacji, w dniu 06.02.2020 r.*

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w par. 3.4 zamiast 48 miesięcy wpisze max 18 miesięcy? Umowa zawierana jest pierwotnie na 12 miesięcy; Wykonawca nie może gwarantować dostaw na identycznych zasadach przez okres 3-krotnie dłuższy, gdyż nie jest w stanie przedstawić takiej oferty z wyprzedzeniem czterech lat.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

Pytanie 10:

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.4 z 5% do kwoty max 0,2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zamówieniu częściowym nr 2 w pozycji 10 leku Depakine w opakowaniu zawierającym 1 fiolkę wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.*

Pytanie 12:

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital postępowania zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania do umowy: 1. Do treści §1 ust. 3 oraz 4

wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust. 3 oraz 4 wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie? 2. Do treści §5 pkt 4) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego asortymentu dziennie? 3. Do treści §5 pkt 4), §9 ust. 3 oraz ust. 4 wzoru umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedawcę do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu." 4. Do treści §7 ust. 10 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 ust. 10 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w Pakiecie 13, poz. 6 (BUPIVACAINE 0,5 %WZFspinal HEAVY 4ml, INJ.5fiolatek.nie zamieniać roztwór hiperbaryczny) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry? Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 11 i 12 dopuści opakowanie typu KabiPac x 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 19 pozycja 12 i 13 aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampulka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 9 pozycja 38 i 39 aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 17:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 pkt. 4):

Wykonawca zobowiązuje się do:

- 4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień opóźnienia, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 10 dni. Po

upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając różnicą kosztów zakupu Wykonawcy.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

Pytanie nr 18:

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

Odpowiedź: *Pełne, opakowania, zaokrąglić w górę.*

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę: zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki? zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki? Zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane? Zamiast: (tabletek, tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o dowolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o zmodyfikowanym uwalnianiu, zamiast tabletek dojelitowych – kapsułki dojelitowe i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: *Zamawiający, nie wyraża zgody.*

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form iniekcyjnych: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie? ?Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: *Zamawiający, nie wyraża zgody.*

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży ?

Odpowiedź: *Zamawiający, nie wyraża zgody.*

Pytanie nr 22:

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Odpowiedź: *Należy podać ostatnią cenę.*

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie dawki leku w pak. nr 9 poz. 41-45 pochodziły od jednego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli szybko reagować w przypadku działań niepożądanych wynikających z interakcji z innymi lekami i schorzeniami towarzyszącymi.

Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pak. 9 poz. 41-45 był zarejestrowany we wskazaniu:

A. choroby układu nerwowego w tym:

- zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego,
- ostre urazy rdzenia kręgowego.

B. choroby reumatyczne w tym: RZS, Młodzieńcze RZS, ZZSK

C. choroby oczu w tym: ciężkie ostre i przewlekłe procesy alergiczne i zapalenia obejmujące oko i jego przydatki?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wymaga.*

Pytanie nr 24:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 26. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wymaga.*

Pytanie nr 25:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 49 i 50. Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 49 i 50 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 26:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 49 i 50. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 27. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 28:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 15. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 16. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 27. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaofiarowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 31:

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 31. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty/Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 27. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.do wstrz., 10amp

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Dotyczy pakietu nr 13 poz. 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml, roztw.do wstrz., 5 amp?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 67. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wyraża zgodę.*

Pytanie nr 36:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 102. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 37:

Dotyczy pakietu nr 14 poz. 103. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

Pytanie nr 38:

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź: *Zamawiający, nie wyraża zgody.*

Pytanie nr 39:

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 91. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

Pytanie nr 40:

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 41. Czy Zamawiający dopuści wycenę Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 41:

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 81. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu 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? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 42:

Dotyczy SIWZ punkt 24 podpunkt 12. Proszę o określenie czy kwoty podstąpienia są kwotami netto czy brutto?

Odpowiedź: *Kwoty postąpienia są kwotami brutto.*

Pytanie nr 43:

Czy zamawiający dopuści w pak.11 poz.5 pak.12 poz.5,6 Nebbud 0,5mg/ml, 0,25 mg/ml w postaci ampulek, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: *Tak, zamawiający dopuści.*

Pytania nr 44:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ w poz. 14? Produkt konfekcjonowany w

opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: *Nie, Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 45:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: *Nie, Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 46:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG 10 mld. CFU/kaps., najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź: *Nie, Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 47: Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: *Nie, Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 48:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EncapsaDr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 6 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: *Nie, Zamawiający nie dopuszcza.*

Pytanie nr 49:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany co najmniej 3 razy na dobę (tak częste podawanie spowoduje bardzo szybkie zużywanie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wymaga.*

Pytanie nr 50:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 11 poz 14 i 15 w przedmiotowym postępowaniu

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga zaoferowania leku OTC.*

Pytanie nr 51:

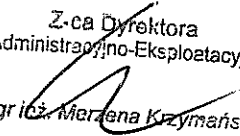
Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 15 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu.

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Merzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Karolina Hetmanowska-Prentke, 61 850 62 95, karolina.prentke@szoz.pl

Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu
ul. Bolesława Krysiwicza 7/8
61-825 Poznań