

ZOL

## ZAKŁAD OPIEKUNICZO - LECZNICZY

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

63 – 100 ŚRĘM, ul. Promenada 7

tel. ( 0-61 ) 283-52-67, fax( 0-61 ) 283-77-38

[www.zpo.srem.com.pl](http://www.zpo.srem.com.pl)

[zpo@post.pl](mailto:zpo@post.pl)

Certyfikat Systemu Zarządzania Jakością PN – EN ISO 9001 - 2009

Śrem, dnia: 19.09.2017r.

### ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania przetargowego, Nr sprawy ZOL.DA.372.4.2017 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 287 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, inny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w identycznych proporcjach ilościowych jak podano w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.
2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do stosowania niezależnie od wieku, 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:

Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów równoważnych, za wyjątkiem pozycji: 119, 120, 121, 497, 161, 162, 163.

Oferowane produkty, w zakresie objętym przedmiotem zamówienia, muszą posiadać aktualne świadectwo rejestracji, atest, świadectwo jakości, deklarację zgodności lub zezwolenie dopuszczające do obrotu i stosowania w zakładach służby zdrowia, a ponadto właściwe oznakowanie opakowań zgodne z obowiązującymi w tym zakresie przepisami. Wykonawca dostarczy przedmiot zamówienia z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy liczonym od daty dostawy.

W ofercie Wykonawca ma prawo proponować preparaty o tej samej lub wyższej jakości i parametrach, a różnej nazwie handlowej ( równoważniki leków), niż podana nazwa w SIWZ – Formularz cenowy za wyjątkiem wskazanych w ust.2, w tym dopuszczalna jest zmiana wielkości opakowania jednostkowego leku w taki sposób, aby sumaryczna ilość leku ( np. tabletek, ampulek) pozostawała bez zmian lub była co najmniej przekroczona do ilości podanej w formularzu cenowym. Zachowany musi być jednocześnie sposób dawkowania wskazany w formularzu cenowym.

Zamawiający dopuszcza zmianę postaci leków podanych w SIWZ na inne formy doustne ( tabletki, kapsułki, tabletki powlekane, drażetki) przy jednoznacznym zachowaniu ich dawki.

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 3, 123 i 219 w przedmiotowym postępowaniu:**

3. Czy z uwagi na możliwość ujednoczenia oferty Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aktualnie stosowanych pasków testowych GlucoDr. auto we wszystkich pozycjach pakietu 1, w których występują paski testowe do glukometrów?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisem Rozdziału III ust. 12** Zamawiający w poz. 3, 123 oraz 219 określił paski testowe dla których posiada glukometry,; równocześnie Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych równoważnych wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów w ilości – 6 szt.

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 238 w przedmiotowym postępowaniu:**

Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie zamiennika z taką samą zawartością substancji aktywnych jak podano w SIWZ, w postaci tabletek powlekanych.

**Odpowiedź:**

Jak w pytaniu 1 i 2.

**Pytanie, Pakiet 5, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawiera 3 substancje czynne (2-propanol, 1-propanol, 2-difenyloł) oraz nadtlenuk wodoru. Nie zawierający jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA)F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grupy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15 s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy w opakowaniu 250 ml?

**Odpowiedź:**

**TAK**

**Pytanie, Pakiet 5, poz. 7 i 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, zawierającego w składzie: etanol, propan-2-ol, QAV; Wyrób medyczny o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (w tym Polio, Adeno) w czasie do 30 sekund, konfekcjonowany w butelkach a 1L ze zintegrowanym spryskiwaczem?

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie, Pakiet 5, poz. 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego, na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, amylaza, lipaza), z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, o skuteczności wobec: B, F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut, o szerokiej tolerancji materiałowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 2l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:**

NIE

**Pytanie, Pakiet 5, poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie preparatu do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, ciała i włosów, nie zawierającego mydła, na bazie środków powierzchniowo czynnych, zawierającego składniki myjące i pielęgnujące takie jak alantoina, mleczan sodowy. Efekt ochronny i pielęgnacyjny skóry wzmacniają substancje natłuszczające jak np.: kwas laurynowy i ester kwasu tłuszczowego. O pH naturalnym dla skóry (ok 5,0). Opakowanie 500 ml z dołączoną pompką. Kosmetyk.

**Odpowiedź:**

TAK

**Pakiet 5, poz. 14**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego, gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi na bazie czwartorzędowych związków amoniowych? Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B (zgodnie z normą EN 13727), F (zgodnie z normą EN 13624), TBC (M. Terrae i M. Avium - zgodnie z normą EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Papova, Rota, Noro). Opakowanie 1 l. ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

TAK

**Pytanie ogólne**

W przypadku zaoferowania preparatów równoważnych o innej pojemności i uzyskania ułamkowej liczby opakowań prosimy o określenie czy należy zaokrąglić liczbę opakowań w górę, w dół czy zgodnie z zasadami matematyki?

**Odpowiedź:**

W ofercie Wykonawca ma prawo proponować preparaty o tej samej lub wyższej jakości i parametrach, a różnej nazwie handlowej ( równoważniki leków), niż podana nazwa w SIWZ – Formularz cenowy za wyjątkiem wskazanych w ust.2, **w tym dopuszczalna jest zmiana wielkości opakowania jednostkowego leku w taki sposób, aby sumaryczna ilość leku ( np. tabletek,**

ampulek) pozostawała bez zmian lub była co najmniej przekroczona do ilości podanej w formularzu cenowym. Zachowany musi być jednocześnie sposób dawkowania wskazany w formularzu cenowym

**Pytanie, Pakiet 5, poz. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego, gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholu na bazie czwartorzędowych związków amoniowych? Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B (zgodnie z normą EN 13727), F (zgodnie z normą EN 13624), TBC (M. Terrae i M. Avium - zgodnie z normą EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Papowa, Rota, Noro). Opakowanie 1 l. ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

**TAK**

**Pytanie, Pakiet 5, poz. 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, zawierającego w składzie: etanol, propan-2-ol, QAV; Wyrób medyczny o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (w tym Polio, Adeno) w czasie do 30 sekund, konfekcjonowany w butelkach a 1L ze zintegrowanym spryskiwaczem?

**Odpowiedź:**

**TAK**

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 poz. 419 płynu wieloelektrolitowego (Optilyte) o składzie:

- |   |                |
|---|----------------|
| • Sodu chlorek (Natrii chloridum)                                 | 5,75 g/1000 ml |
| • Sodu octan trójwodny (Natrii acetat trihydricus)                | 4,62 g/1000 ml |
| • Sodu cytrynian dwuwodny (Natrii citrat dihydricus)              | 0,90 g/1000 ml |
| • Wapnia chlorek dwuwodny (Calcii chloridum dihydricum)           | 0,26 g/1000 ml |
| • Potasu chlorek (Kalii chloridum)                                | 0,38 g/1000 ml |
| • Magnezu chlorek sześciowodny (Magnesii chloridum heksahydricum) | 0,20 g/1000 ml |

Opisany przez Zamawiającego produkt został wycofany ze sprzedaży.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisem SIWZ** - W przypadku braku leku podanego w SIWZ na rynku wskutek zaprzestania jego produkcji, braku harmonizacji lub czasowego braku spowodowanego innymi powodami, Zamawiający wymaga aby Wykonawca zaproponował lek równoważny lub podał ostatnią cenę sprzedaży udokumentowaną przez producenta. W takim przypadku Wykonawca powinien umieścić stosowną informację. Zamawiający nie dopuszcza możliwości pominięcia i nie skalkulowania jakiegokolwiek pozycji.

Pytanie - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 1 pozycji 432, diety cząstkowej w proszku **Fresubin Protein Powder**, będącą źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300g? Jeżeli tak to prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

**TAK , z odpowiednim przeliczeniem na opakowania.**

Pytanie - Jaka pojemność produktu leczniczego Zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 poz. 545?

**Odpowiedź:**

**Wymagana pojemność 250 ml.**

Pytanie - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie 3 poz. 21 produktu leczniczego konfekcjonowanego w ampułkach?

**Odpowiedź:**

**NIE**

Z poważaniem

DYREKTOR  
*B. Skibska*  
Barbara Skibska