



Sokółka dn. 05.03.2019r

## WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 221000 euro na dostawę leków, preparatów diagnostycznych, substancji recepturowych i art. pomocniczych stosowanych w recepturze oraz materiałów opatrunkowych wg asortymentów i ilości wyszczególnionych w dodatku nr. 2 do niniejszej SIWZ - CPV - 33600000-6.

**Znak sprawy: SPZOZ LEKI 2 / 2019 Nr ogłoszenia – 2019/S 021-045366 z dnia 30.01.2019r**

Zamawiający zgodnie z art. 38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 23 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 23 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 oraz inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 40 i 41 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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 jest przeznaczony do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps, z możliwością otwierania kapsułek i rozpuszczania ich zawartości w celu otrzymania zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczelbu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów (paski nierefundowane nie przechodzą takiej weryfikacji)?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Grupie 68 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności – jest to szczególnie ważne w okresie zimowym, przy bardzo niskich temperaturach, w których paski mogą ulec inaktywacji?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

7. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – funkcja taka zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjenta przy każdym pomiarze glukozy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

8. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe posiadały zakres hematokrytu wynoszący przynajmniej 10-70% (zakres taki umożliwia uzyskiwanie dokładnych wyników pomiaru u noworodków)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

9. Dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe mogły być stosowane jako jedyny instrument do pomiaru stężenia glukozy u pacjentów poważnie chorych (ewentualnie z nielicznymi wyjątkami od tej zasady)? Zwracamy uwagę na fakt, że określenie „poważnie chory” może być dowolnie interpretowane, oznaczając w praktyce każdego pacjenta leczonego w Szpitalu Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Sporządził:  
St. inspektor d/s zamówień publicznych  
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:  
Dyrektor SPZOZ w Sokółce  
Jerzy Kułakowski