



Sokółka dn. 21.02.2020r

## WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej równowartości 214000 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 / 2020 Nr ogłoszenia – 2020/S 024-053079 z dnia 04.02.2020r**

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

### **Pytanie i odpowiedź nr. 27 i 28 z dnia 20.02.2020r dotyczy pakietu nr 9 poz. 5 i 6.**

1. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 68 w przedmiotowym postępowaniu: Czy z uwagi na wymogi Zamawiającego dotyczące możliwości stosowania pasków testowych u noworodków (u których fizjologiczna wartość hematokrytu przekracza 60%), Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru umożliwiających wykonywanie pomiaru przy wartości hematokrytu do 70%?

#### **Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

2. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 23 poz. 22 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

#### **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 23 poz. 22 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

#### **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 21 i 22 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* 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, odtuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

#### **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 21 i 22 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

#### **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 21 i 22 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 zużycie kolejnych opakowań preparatu – 1 opakowanie wystarczy na zaledwie 3,3 dni stosowania u pojedynczego pacjenta)?

#### **Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 21 i 22 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie

antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

8. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 26 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego liofilizowane, żywe kultury bakterii probiotycznych?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

9. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 34 poz. 28 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?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

10. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 34 poz. 28 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

11. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki do oczyszczania skóry zgodnej z opisem Zamawiającego, ale z dodatkiem kreatyny (zamiast keratyny)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

12. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki w opakowaniach o pojemności 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

13. Grupa nr 69: Środki zmiękczające i ochronne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania olejku w opakowaniach a' 500 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

14. Grupa nr 79: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny za odpowiedniej wielkości opakowanie (2 lub 3 sztuki) i odpowiednie przeliczenie zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

15. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 1 i 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego małego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 10cm x 7,5cm x 3,3cm ; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 15cmx20 cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

16. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 2 i 5 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego dużego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 15cm x 3,3cm +/- 1cm; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 3 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

17. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego średniego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 18cm x 12,5cm x 3,3cm; samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8x8 cm połączonej z dwuświatłowym drenem z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

18. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego okrągłego do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składającego się z: 2 x okrągły opatrunek piankowy z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach średnica 12,5 cm x grubość 1,6 cm. Opatrunek piankowy z nacięciami umożliwiającą zamknięcie światła drenu; 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cmx30 cm? Całość jałowo pakowana, umieszczona na polipropylenowej tacce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

19. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 7 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania złącza (rozgałęźnika) typu Y kompatybilnego ze wszystkimi proponowanymi przez nas zestawami opatrunkowymi i zbiornikami?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

20. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zbiornika na wydzielinę 300 ml z filtrami powietrznym i węglowym oraz środkiem żelującym znajdującym się wewnątrz zbiornika, połączonego z dwuświatłowym drenem o długości 180 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

21. Grupa nr 83: Opatrunki, wyroby farmaceutyczne: Poz. nr 9 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zbiornika na wydzielinę 800 ml z filtrami powietrznym i węglowym oraz środkiem żelującym znajdującym się wewnątrz zbiornika, połączonego z dwuświatłowym drenem o długości 180 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

22. Grupa 71 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie hydrokolidowego opatrunku w postaci pasty do oczyszczania ran x30g/op. (tuba).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

23. Grupa 71 poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz.1 z Grupy 71 i utworzenie nowej Grupy, np. 71A.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

24. Grupa 2 poz. 1 Czy zamawiający dopuszcza system do utrzymania drożności dostępów naczyniowych w postaci ampułkostrzykawkę gotowych do użycia z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika. Dwupack zawiera dwie ampułko-strzykawki z cytrynianem o stężeniu 4% i pojemności 3 ml każda, łącznie w zestawie 6ml roztworu cytrynianu. Pakowane aseptycznie. Możliwość użycia w jałowym polu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

25. Grupa 2 poz. 2 Czy zamawiający dopuszcza system do utrzymania drożności dostępów naczyniowych w postaci ampułkostrzykawkę gotowych do użycia z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika. Dwupack zawiera dwie ampułko-strzykawki z cytrynianem o stężeniu 46,7% i pojemności 3 ml każda, łącznie w zestawie 6ml roztworu cytrynianu. Pakowane aseptycznie. Możliwość użycia w jałowym polu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

26. Czy Zamawiający miał na myśli w pakiecie 80 pozycji 2-8 opakowanie typu worek Viaflo?

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza worek typu Viaflo lub równoważny**

Sporządził:

St. inspektor d/s zamówień publicznych

Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:

Dyrektor SPZOZ w Sokółce

Jerzy Kułakowski