

Ostrów Wielkopolski, dnia 13.05.2019r.

**Otrzymują:**

- strona internetowa [www.szpital.osw.pl](http://www.szpital.osw.pl)  
przetargi - platforma zakupowa

**Dotyczy:**

postępowania pn. "Dostawa LEKÓW dla Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim z podziałem na 2 zadania" - oznaczenie sprawy: FDZP.226.02.2019.

Działając na podstawie art.38 ustawy z dn. 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2018r. poz.1986 ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na pytania zadane do treści SIWZ:

**Pytanie nr 1**

1. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 354:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 poz. 354 tj. produktu leczniczego WALGANCYCLOVIR 50 mg/ml, 12 g, butelka (Valcyte 50 mg/ml, 12 g, butelka)? Prośbę swą motywujemy tym, iż Roche Polska Sp. z o.o. jest wyłącznym dystrybutorem ww. leku.

Wydzielenie ww. leku do osobnego pakietu pozwoli na złożenie ważnej oferty.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

2. Dotyczy terminu realizacji zamówienia

W związku z rozbieżnością informacji dotyczącej terminu realizacji umowy podanym w SIWZ (22 m-ce), a podanym we wzorze umowy (18 miesięcy), zwracam się z prośbą o doprecyzowanie i podanie prawidłowego terminu realizacji zamówienia.

**Odpowiedź: Termin realizacji zamówienia dla niniejszego postępowania wynosi 22 miesiące.**

**Pytanie nr 2**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz.81 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie produktu o nazwie LactoDr krople, o parametrach równoważnych w stosunku do parametrów wymienionych w SIWZ, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz.82 w przedmiotowym postępowaniu:

2.Czy zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same cele produktu LactoDr. Krople zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w równoważnym stężeniu 1mld CFU/krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego? Informujemy jednocześnie, że nie istnieje możliwość weryfikacji zawartości żywych kultur bakterii w gotowym produkcie mikroenkapsulowanym.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz.83 i 84 w przedmiotowym postępowaniu:

3.Czy zamawiający dopuści produkty zawierające równoważne stężenia żywych kultur liofilizowanych bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC53103) dla produktów z poz. 83 i 84 – tj. odpowiednio 3 mld CFU i 6 mld CFU, będące dietetycznymi środkami spożywczymi specjalnego przeznaczenia medycznego, obejmujące ten sam zakres zastosowań? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie, przypominając że nie istnieją techniczne możliwości weryfikacji zawartości żywych kultur bakterii w gotowym produkcie mikroenkapsulowanym. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz.179 w przedmiotowym postępowaniu:

4.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 2 mld CFU/kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i dorosłych. **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz.180w przedmiotowym postępowaniu:

5. 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 jest przeznaczony do stosowania u niemowląt, dzieci i dorosłych. Konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę) **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 pozycji 244 równoważne igły 30 G x 8 mm kompatybilne ze wszystkimi penami dostępnymi na rynku, konfekcjonowane po 100 szt.? **Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie nr 4**

1. 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 wycenić go wcale?  
**Odpowiedź: należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku .**
2. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym. (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?  
**Odpowiedź: należy przeliczyć podając pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.**
3. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku np.: tabl. powł.na - tabl.,kaps.draż; tabl.na -kaps.,tabl.powl.,draż. Kaps.na .-drażetki; tabl.powl.,tabl.,draż,na -kaps. tabl.tabl.powl i odwrotnie. Amp.-fiol.; fiol.-amp-strz) i odwrotnie? Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, na kaps.o zmodyfikowanym uwalnianiu lub na tabl. kaps. o przedł. Uwalnianiu.  
**Odpowiedź: dopuszcza w zakresie postaci doustnej ( tabletki, kapsułki, drażetki).**
4. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Fungizone, 50 mg, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol.? **Odpowiedź: nie wyraża zgody - zgodnie z SIWZ.**
5. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 1 poz.55 wycenę 27,08,16 opakowań preparatu 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: zgodnie z SIWZ**
6. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 60 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.draż.  
**Odpowiedź: Dopuszcza.**
7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 99. 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: zgodnie z SIWZ**
8. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1poz.119 był preparat 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?**Odpowiedź: wymaga zgodnie z SIWZ**
9. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 1 poz.119 był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ? **Odpowiedź: tak – wymaga .**

10. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 153 – Czy Zamawiający dopuści do wyceny Hepa Dr A x 40 tabl.  
**Odpowiedź:** **zgodnie z SIWZ.**
11. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 179. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu ProbioDr.( Środek spoż. specj. przezn. żyw.). Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.  
**Odpowiedź:** **niedopuszcza – zgodnie z SIWZ.**
12. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 211. 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 – wymaga.**
13. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 215. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? **Odpowiedź:** **zgodnie z SIWZ.**
14. Dotyczy pakietu nr 1 poz.216. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.? **Odpowiedź:** **zgodnie z SIWZ.**
15. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 232. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w dawce 30 mln j./0,5ml?  
**Odpowiedź:** **Dopuszcza również.**
16. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 381. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek? **Odpowiedź:** **zgodnie z SIWZ.**

Udzielone odpowiedzi na pytania zadane przez Uczestników postępowania oraz zmiana w tym zakresie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu z dnia 19.04.2019r.

*/podpisano*  
**Dyrektor ZZOZ w Ostrowie Wlkp**  
**Dariusz Bierta/**