

Zamawiający informuje, iż w danym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Pakiet 1, Pozycja 37, Amikacinum 500mg/2ml x 1 fiol., roztwór do wstrzykiwań i infuzji: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

*Odpowiedź Zamawiającego:*

*Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki.*

Pytanie 2:

Pakiet 1, Pozycja 323, Hydrocortisonum 100 mg x 5 amp., prosz. do sporz.roztw. do wstrz. lub infuzji: Czy Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, co spowoduje złożenie konkurencyjnej oferty dla szpitala?

*Odpowiedź Zamawiającego:*

*Pakiet 1, poz. 323, Zamawiający dopuści Hydrocortison VUAB, 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/do infuzji x 1 fiolka 10 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnym z formularzem cenowym.*

Pytanie 3:

Czy w Pakiecie zbiorczym poz.. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 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 Zamawiającego:*

*W Pakiecie zbiorczym poz. 374 Zamawiający nie dopuści do zaoferowania produktu ProbioDr. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych, które posiadają pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.*

Pytanie 4:

Czy w Pakiecie zbiorczym poz.. 374 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 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

*Odpowiedź Zamawiającego:*

*W Pakiecie zbiorczym poz. 374 Zamawiający nie dopuści do zaoferowania produktu LactoDr. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów leczniczych, które posiadają pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej.*

Pytanie 5:

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 421 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważny pod względem funkcjonalnym - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwi cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

*Odpowiedź Zamawiającego:*

*W Pakiecie zbiorczym poz. 421 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważny pod względem funkcjonalnym - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych.*

Pytanie 6:

Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 545-551 systemy do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej pozycji nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. Zamawiający podał przy nazwach „lub równoważne” jednakże nie określił żadnych kryteriów równoważności, wobec czego nie wiadomo jakie są te kryteria. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) o następujących parametrach:

- a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

*Odpowiedź Zamawiającego:*

*W Pakiecie zbiorczym poz. 545-551 Zamawiający dopuści zaoferowanie innych pasków testowych, które odpowiadają podanym parametrom. Jednocześnie Zamawiający zgodnie z Punktem 13 podpunkt 3) w Rozdziale 3 SWZ wymaga nieodpłatnego przekazania glukometrów kompatybilnych*

*z oferowanymi paskami testowymi w maksymalnej ilości 50 szt. na czas trwania umowy. Dostarczone glukometry muszą być dopuszczone do użytkowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, nowe, wyprodukowane nie wcześniej niż w 2021r. paski testowe i glukometry muszą posiadać parametry nie gorsze niż: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne*

*z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015.*