



DA- AZP- 380-2/12/20

Tarnowskie Góry, 22.01.2020r.

**WSZYSCY UCZESTNICY
POSTĘPOWANIA
PRZETARGOWEGO**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków”, nr sprawy GCR/1IZP/2020

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. Jerzego Ziętka, działając zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843 z późn. zm.), przekazuje Wykonawcom treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

1. Czy Zamawiający w sytuacji, gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę i prosi o podanie stosownej informacji pod pakietem.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższą zmianę.

3. Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampulek , amp-strz. zamiast fiolek i odwrotnie ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższą zmianę.

4. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ, należy przeliczyć zamawiane ilości do pełnych opakowań w górę.

5. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu 1 producenta w części 378 poz. 5,6,7 celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie może odpowiedzieć na powyższe pytanie, gdyż nie ma takiej Części.

CZĘŚĆ nr 46

6. Poz. 1. Czy zamawiający dopuszcza dietę kompletna pod względem odżywczym normalizująca glikemię, normokaloryczna (1kcal/ml) zawierająca błonnik, oparta wyłącznie na białkach mleka, białka 4,65g/100ml. Opakowanie typu easybag 1000ml

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. poz. 2. Czy zamawiający dopuszcza dietę kompletną pod względem odżywczym, o niskim indeksie glikemicznym, wysokobiałkowa 7,5g/100 ml, hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), zawierająca błonnik. Opakowanie typu easybag 1000ml

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. poz. 3. Czy zamawiający dopuszcza dietę bezresztkowa hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszankę białka mleka. Zawartość białka nie mniej niż 6g/100 ml; zawierająca EPA i DHA oraz MCT. Opakowanie typu easybag1000 ml

42-604 Tarnowskie Góry, ul. Śniadeckiego 1, tel.: 32 384 70 71, 32 285 30 71, 32 390 14 14, tel./fax 32 285 41 23
e-mail: repty@repty.pl, www.repty.pl,



nr konta: PKO Bank Polski SA O/Bytom
89 1020 2368 0000 2502 0254 3411
NIP: 645-00-09-346
REGON: 000291701

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. poz. 4. Czy zamawiający dopuszcza dietę wspomagającą leczenie ran, bogatoresztkowa, oparta na białku kazeinowym z rekomendowaną zawartością argininy 0,22 mg/100 ml, glutaminy 0,58 g/100 ml, kompletna, normokaloryczna, o osmolarności 345 mosmol/l, w opakowaniu miękkim typu easybag 1000 ml

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. poz. 5. Czy zamawiający dopuszcza dietę normokaloryczna, 1kcal/ml, bezresztkowa, wzbogacona o DHA/EPA, białka 3,8g/100ml (mieszanka białka mleka i soi) osmolalność nie wyższa niż 255mOsmol/l. Opakowanie typu easybag 1000ml.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. poz. 6. Czy zamawiający dopuszcza dietę kompletna pod względem odżywczym, 1,5 kcal/ml – 500ml, zawiera wysoką zawartość białka 10g/100ml, zawiera tłuszcze LCT oraz MCT, bezglutenowy, klinicznie wolny od laktozy.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

CZĘŚĆ nr 21

12. poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety Fresubin Energy drink do żywienia dojelitowego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, zawierającej białko mleka(kazeina, serwatka), różne smaki, opakowanie butelka 200 ml?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Fresubin Clear Thickener 150 g - Zagęszczacz do żywności oraz napojów. Bezbarwny, pozbawiony zapachu oraz smaku. Wyjątkowa mieszanka odporna na działanie amylazy. Szybki i trwały efekt zagęszczenia w stałej temperaturze. Nie zawiera laktozy, bezglutenowy. Do postępowania dietetycznego u osób z zaburzeniami polykania (dysfagia).

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14. poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do żywienia dojelitowego, do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu pack) ze zglębniakiem umożliwiającym żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu za pomocą pompy wraz dzierzawa 2 pomp na czas trwania przetargu?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletnej diety Fresubin Energy drink do żywienia dojelitowego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bezresztkowej, zawierającej białko mleka(kazeina, serwatka), różne smaki, opakowanie butelka 200 ml?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

16. poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki eneteralnej Freka Connect ENFit/ProNeo 60 ml?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do żywienia dojelitowego z końcówką typu ENFIT służący do połączenia worka z dietą (opakowanie miękkie typu easybag) ze zglębniakiem, umożliwiając żywienie pacjenta metodą ciągłego wlewu kroplowego (metoda grawitacyjna)?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

CZĘŚĆ nr 1

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 1 poz. 4 theophylinum 250 ml – koniec produkcji?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody. Należy podać informację o zakończeniu produkcji.



19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 1 poz. 4 leku Theospirex, 20mg/ml;10ml, roztw.d/wst,infuz.,5 amp w ilości 50 op ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ nr 7

20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 7 poz. 4 calcium o smaku pomarańczowym celem zaferowania korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ nr 10

21. Ze względu na brak produkcji leku w części 10 poz. 24 Hydroxizinum 1,6mg/g syrop prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie zamiennie syropy w dawce 10 mg/5ml, syrop, 250g w ilości 10 op?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ nr 23

22. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części 23 poz. 3 carbo medicinalis w dawce 200 mg w ilości 20 op jest to obecnie jedyny produkt na rynku.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

CZĘŚĆ nr 2

23. poz. 4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek? Lek Kaldyum ma postać kapsulek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy. Okres ważności leku Kaldyum to 4 lata.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

24. poz. 2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na żelazo (Ferrosi sulfas + Acid ascorbicum 100 mg ++ + 60 mg ac.ascorbicum x 50 tabletek powlekanych), które zawiera dodatkowo Vitaminę C, poprawiającą wchłanianie żelaza o 46% oraz posiada opatentowaną formę tabletki Durules®, która zapewnia kontrolowane uwalnianie żelaza w przewodzie pokarmowym?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

CZĘŚĆ nr 30

25. poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 30, poz. 5? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności ofert i zaproponowanie Zamawiającemu korzystnych cen producenta.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

CZĘŚĆ nr 32

26. poz. 7. Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu Lactobacillus rhamnosus GG w identycznym stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (w tym ostatnim przypadku prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.





27. Poz. 7. Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU, 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, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

28. Poz. 21. Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (w tym ostatnim przypadku prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

29. Poz. 21. Czy Zamawiający dopuszcza zaferowania probiotyku będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU, 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, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

CZEŚĆ nr 45

30. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 45 w pozycji nr 1,2,3,4,7,8,9 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

. zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta

. redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów

. worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją

. koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek

. składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

31. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 45 w pozycji nr 5 i 6 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności 100ml i 250ml ponieważ:

. Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%

. Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej





. Manintol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu

. Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji

. Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania

. Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu

Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

CZĘŚCI nr 31

32. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w części 31 poz. 16 leku feroplex *20 fiole 10 op, tylko takie opakowanie jest na rynku?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający potwierdza powyższe.

CZĘŚCI nr 35

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 35 poz. 14 leku * 56 tbl 3 op ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę, ale bez przeliczenia ilości opakowań.

CZĘŚCI nr 38

34. Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu 1 producenta w części 38 poz. 5,6,7 celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

35. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w części 38 poz. 14 i 15 Lignocainum r-r do wstrz. po 2 ml ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający potwierdza powyższe.

CZĘŚCI nr 42

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 42 poz. 3 leku * 10 poj w przeliczeniu 12 op ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Czy Zamawiający miał na myśli wycenę w części 42 poz. 4 leku o przedłużonym uwalnianiu, jedynym dostępnym na rynku ?

Odpowiedź brzmi: Zamawiający potwierdza powyższe.

CZĘŚCI nr 19

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w części 19 poz. 13 Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. w ilości 20 op . Producent Teva zmienił obecnie wielkość opakowania na 28 ml i to jest teraz jedyny dostępny produkt.

Odpowiedź brzmi: Zamawiający wyraża zgodę.

Z poważaniem
Kierownik Zamawiającego


Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
„REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji
Tarnowskich Górach
DYREKTOR
Norbert Komar

