



DA- AZP- 380- 5/17/17

Tarnowskie Góry, 15.09.2017r.

WSZYSCY UCZESTNICY  
POSTĘPOWANIA  
PRZETARGOWEGO

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa leków”, nr sprawy GCR/15/ZP/2017

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 2017r. poz. 1579), przekazuje Wykonawcom treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**CZĘŚĆ NR 5**

1. Czy wyrażą Państwo zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych wielkościach opakowań tj.
  - w pozycji 6 proponujemy opakowania x 90 tabl.
  - w pozycji 9 proponujemy opakowania x 90 tabl.
  - w pozycji 19 proponujemy opakowania x 90 tabl.
  - w pozycji 20 proponujemy opakowania x 90 tabl.
  - w pozycji 21 proponujemy opakowania x 90 tabl.
  - w pozycji 22 proponujemy opakowania x 90 tabl.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że wymaga zaoferowania powyższych leków we wskazanych wielkościach opakowania.**

2. Prosimy określić jak należy przeliczyć zamawiane ilości jeżeli oferujemy inne wielkości opakowań i otrzymujemy liczby ułamkowe; zaokrąglić do pełnych opakowań czy zachować dwa miejsca po przecinku.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że ilości opakowań pozostają bez zmian.**

3. Prosimy o określenie wielkości opakowania w pozycji 16 i 17. Wydaje się nam, że Zamawiający miał na myśli opakowania x 90 tabl.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający potwierdza powyższe.**

**CZĘŚĆ NR 19**

4. poz. 9. Z uwagi na fakt, że rzeczywista zawartość substancji aktywnych w suplemencie diety o nazwie „Hepatil” wynosi 135 mg (asparaginian ornityny – 100 mg i cholina -35 mg), wnosimy o sprostowanie informacji dotyczącej opisanej dawki, wprowadzenie do formularza asortymentowego informacji odpowiadającej stanowi faktycznemu oraz o dopuszczenie zaoferowania preparatu równoważnego, tj. o takim samym stężeniu substancji aktywnych i takim samym statusie rejestracyjnym jak preparat wymieniony w SIWZ, konfekcjonowanego w postaci tabletek powlekanych.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że należy wycenić Hepatil 135 mg, op x 40 tabl. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu równoważnego.**

**CZĘŚĆ NR 23**

5. poz. 9. Prosimy o dopuszczenie preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii*, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**





**CZĘŚĆ NR 28**

6. Czy, w pakiecie 28 pozycja 19 oraz pozycja 20, Zamawiający wymaga aby wyceniony Ciprofloxacyn (w formie iniekcyjnej 200mg/100ml oraz w formie tabletkowej 0,5g) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga.**

7. Czy, w pakiecie 28 pozycja 11, 12 i 13, Zamawiający wymaga aby wyceniony Ceuroksym (w formie iniekcyjnej oraz w formach tabletkowych) pochodził do tego samego producenta, aby uniknąć możliwych interakcji przy przejściu z formy iniekcyjnej na tabletkową?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga.**

8. Czy Zamawiający wymaga, w pakiecie 28 pozycja 16, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający wymaga.**

**CZĘŚĆ NR 32**

9. poz. 7. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego równoważnego zamiennika o nazwie LactoDr., zawierającego identyczny szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w identycznym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. (lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią ilość opakowań). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający dopuszcza.**

10. poz. 21 Czy zamawiający dopuści opisany powyżej produkt LactoDr. w Części 32 poz. 21 w przedmiotowym postępowaniu?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający nie dopuszcza.**

**CZĘŚĆ NR 33**

11. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*, w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz inulinę w stężeniu 100 mg/kapsułkę, konfekcjonowanym w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu, który zawiera w swoim składzie miliard bakterii *Lactobacillus plantarum* oraz 132 mg inuliny.**

12. Czy zamawiający dopuści produkt LactoDr. w Części 33 w przedmiotowym postępowaniu?

**Odpowiedź brzmi: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu, który zawiera w swoim składzie miliard bakterii *Lactobacillus plantarum* oraz 132 mg inuliny.**

Z poważaniem  
Kierownik Zamawiającego

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
„REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji  
w Tarnowskich Górach  
**DYREKTOR**  
dr n. med. Krystian Oleszczyk