

## PAKIET NR 1

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia poz. 137 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym dla konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele, równoważnego preparatu o nazwie LactoDr. krople, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w takiej samej postaci, zawierającego w swoim składzie bakterie identycznego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w identycznym stężeniu 1 mld CFU/kroplę, konfekcjonowanego w opakowaniu tej samej pojemności.

**ODP: Zamawiający dopuszcza.**

2. Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos o równoważnym działaniu?

Diflos posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane **żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103)**.

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania

naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w 5 kroplach **1 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **5 mld** bakterii liofilizowanych.

Dawkowanie standardowe jak w innych produktach tego typu (np. Dicoflor krople) np. 5 kropli w trakcie antybiotykoterapii.

**ODP: Zamawiający dopuszcza.**

### Poniższe pytanie dotyczą opisu przedmiotu zamówienia poz. 173 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele 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* w kapsułce (250 g) w opakowaniach x 20 kaps. - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Wnosimy również o usunięcie z SIWZ zapisu "nie zamieniać", naruszającego przepis zawarty w art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**ODP: Zamawiający NIE dopuszcza zamiany leku na dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.**

## Zgodnie ze SIWZ.

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia poz. 291 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Uprzejmie 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* (analog *L. acidophilus*, gatunek stosowany również w produkcie oryginalnym) w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

**ODP: Zamawiający NIE dopuszcza zamiany leku na dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.**

5. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. - po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

**ODP: Zamawiający NIE dopuszcza zamiany leku na dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.**

### Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia poz. 297 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30? Diflos 30 posiada w swoim składzie mikroenkapsulowane żywe bakterie *Lactobacillus rhamnosus* GG (ATCC 53103).

Technologia mikroenkapsulacji uznawana jest za przyszłość produkcji probiotyków. Bakterie dzięki tej technologii efektywniej kolonizują jelito ponieważ dzięki specjalnej otoczce są bardziej odporne na działanie zewnętrznego otoczenia (wilgotności, kwasowości, ciśnienia osmotycznego, tlenu i światła). Badania naukowe wykazują, że 1 miliard mikroenkapsulowanych żywych bakterii LGG ma taką samą skuteczność kolonizacji jak 5 miliardów liofilizowanych bakterii LGG. Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia.

Produkt Diflos 30 (opakowanie – 30 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce **0,6 mld** mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności **3 mld** bakterii liofilizowanych. Kapsułki są otwierane, a ich zawartość można rozpuścić np. w wodzie, dzięki czemu można z nich przygotować zawiesinę.

**ODP: Nie, Zamawiający nie dopuszcza**

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia poz. 529 w przedmiotowym postępowaniu:**

7. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie zbliżoną kompozycję trzech probiotycznych szczepów bakterii kwasu mlekowego: Lactobacillus acidophilus, Lactobacillus delbueckii subsp. bulgaricus i Bifidobacterium lactis w identycznym łącznym stężeniu  $1,6 \times 10^9$  CFU/kapsułkę.

**ODP: Zamawiający NIE dopuszcza zamiany leku na dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego.**

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia poz. 535 w przedmiotowym postępowaniu:**

8. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny \*Woundclot\*\*™ \*o wymiarach 5 cm x 5 cm\*\*wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

**ODP: Tak, Zamawiający dopuści.**

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODP: Tak, Zamawiający dopuści.**

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 535 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**ODP: Nie, Zamawiający nie wydzieli.**

**PAKIET NR 3**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 2 leku w opakowaniu x 20 tabl., wraz z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań? Czy w przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań?

**ODP: Zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań. W przypadku niepełnej ilości opakowań po przeliczeniu należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 3 poz. 24 insuliny w postaci wygodniejszego w użyciu wstrzykiwacza SoloStar?

**ODP: Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 28 wymaga wyceny 1 opakowania insuliny Toujeo SoloStar 300jm/ml x 10 wstrzyk.a 1,5ml?

**ODP: Tak, zamawiający wymaga wyceny 1 opakowania Toujeo SoloStar 300jm/ml x 10 wstrzyk.a 1,5ml.**

### **PAKIET NR 6**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 pozycja 7 produktu leczniczego Levofloxacin Kabi w opakowaniu stojącym typu KabiPac 100 ml x 10 szt?

**ODP: Tak.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 pozycja 15 produktu leczniczego Pfopafol 1% w opakowaniu typu fiolka?

**ODP: Tak.**

### **PAKIET NR 7**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 pozycji 9 Ciprofloxacin Kabi 100 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac?

**ODP: Tak.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 pozycji 10 Ciprofloxacin Kabi 200 ml w opakowaniu stojącym typu KabiPac?

**ODP: Tak.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 pozycja 47 produktu leczniczego RINGER LACTATE ROZTWÓR DO INFUZJI 1 POJ.A 500 ML w opakowaniu stojącym typu KabiClear?

**ODP: Tak.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 pozycja 48 produktu leczniczego RINGER ROZTWÓR DO INFUZJI 1 POJ.A 500 ML w opakowaniu stojącym typu KabiClear?

**ODP: Tak.**

### **PAKIET NR 10**

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia poz. 29 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) W stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**ODP: Nie, Zamawiający NIE dopuszcza**

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**ODP: Nie, Zamawiający NIE dopuszcza**

## **PAKIET NR 19**

1. Czy Zamawiający wymaga aby lek w pakiecie 19 poz. 2-3 posiadał potwierdzoną w karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego możliwość podania domięśniowego, dożylnego, dostawowego i nasiękowego?

**ODP: Taz zamawiający wymaga.**

2. Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 2-3 wymaga stabilności fizyko-chemicznej przez 24 godziny w temperaturze 25C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ?

**ODP: Taz zamawiający wymaga.**

3. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 19 pozycja 1 hydrocortison i utworzy nowy pakiet. Powyższe pozwoli przystąpić szerszemu gronu Oferentów po postępowania przetargowego i złożyć konkurencyjne oferty dla szpitala.

**ODP. Nie, zamawiający nie wydzieli.**

## **DOTYCZY ZAPISÓW ISTOTNYCH POSTANOWIEŃ UMOWY**

1. Czy Zamawiający w par. 1.9.2 oraz 1.10 na końcu doda frazę: „Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**ODP. Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

**ODP. Zgodnie z SIWZ (Forma telefoniczna jest jedną z kilku, nie jedyną).**

3. Czy Zamawiający w par. 7.5 dopisze, że chodzi o odsetki za opóźnienie?

**ODP. Zgodnie z SIWZ**

**WWW.SZPITAL-WIECBORK.PL**

REGON 093213663  
NIP 504 000 89 67  
tel. 52 3896 231  
fax 52 3897 263

NOVUM-MED Sp. z o.o.  
89-410 Więcbork  
ul. Mickiewicza 26  
e- mail: sekretariat@szpital-wiecbork.pl  
[www.bip.szpital-wiecbork.pl](http://www.bip.szpital-wiecbork.pl)

Sąd Rejonowy w Bydgoszczy  
XII Wydział Gospodarczy KRS  
Numer KRS: 0000220302  
Kapitał zakładowy 1 540 000,00 PLN