



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 13 lutego 2017 r.

AG.ZP.3320.60. .16

Dotyczy: Wyjaśnienia treści SIWZ

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.) informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów leczniczych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego, suplementów diety oraz wyrobów medycznych do Apteki Ogólnodostępnej Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnienie:

Pytanie 1 dotyczy: zad. 5 poz. 26

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 60 o równoważnym działaniu?

Diflos 60 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 60 (opakowanie – 20 kapsułek) zawiera w jednej kapsułce 1,2 mld mikroenkapsulowanych bakterii LGG, co odpowiada skuteczności 6 mld bakterii liofilizowanych.

Wyjaśnienie:

Tak

Pytanie 2 dotyczy: zad. 6 poz. 54

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.



Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/NA/Po
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2013

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005



KOMITET
UPOWAŻNIENIA
KARMIEŃIA
PIERSIĄ



tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:

szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Mikroenkapsulacja pozwala na zmniejszenie ilości bakterii, zwiększenie bezpieczeństwa stosowania oraz na wydłużenie terminu przydatności do użycia. Produkt Diflos (krople, opakowanie – 5ml) zawiera w jednej kropli 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.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 3 dotyczy: zad. 9. poz. 13.

Czy zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu Diflos 30 o równoważnym działaniu?

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.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 4

Czy w pakiecie:

- nr 2 poz. 25 i 26 (Nebbud zaw. do nebul 0,25 i 0,5 mg/ml 20 amp)

Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 5

Czy w pakiecie:

- nr 31 poz. 1, 2, 3 i 4 (Pulmicorr 0,125; 0,25 i 0,5 / ml zaw do neb. 20 szt i 0,25/ml 5 szt)

Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 6 dot. pakietu nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 31 poz. 1 (Pulmicorr 0,125; 0,25 i 0,5/ ml zaw. do neb. 20 szt) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartość po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą charakterystyką produktu leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie:

- nr 2 poz. 25 i 26 (Nebbud zaw. Do nebul. 0,25 i 0,5 mg/ ml 20 amp).

- nr 31 poz. 1, 2, 3 i 4 (Pulmicort 0,125; 0,25 i 0,5/ ml zaw. Do neb. 20 szt. i 0,25/ ml 5 szt.

wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta?

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 8

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym AGZP 3320.60.16 w pakiecie (zadaniu) Pakiet 14, w pozycjach 45, 46 oraz 53 dotyczących „SUDOCREM Krem 60 g/ SUDOCREM KREM 125 g/ SUDOCREM krem 60g” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno – regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150 g – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta NOVASCON PHARMACEUTICALS? W załączeniu opis produktu i jego najważniejsze cechy:

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym AGZP 3320.60.16 w pakiecie (zadaniu) Pakiet 6, w pozycjach 54 dotyczącej „Dicoflor krop. d/niemowląt i dzieci 5 ml” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin krople 5 ml producenta NOVASCON PHARMACEUTICALS? W załączeniu opis produktu i jego najważniejsze cechy:

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym AGZP 3320.60.16 w pakiecie (zadaniu) Pakiet 9, w pozycjach dotyczących „Lacidofil kaps. 20 kaps./ Dicoflor 30 kaps. 10 kaps./ Dicoflor 30 saszet. 10 szt./ Dicoflor 60 saszet. 10 szt./ Multilac kaps. 10 kaps” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta NOVASCON PHARMACEUTICALS? W załączeniu opis produktu i jego najważniejsze cechy:

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

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)?

Wyjaśnienie:

Obowiązujące są zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko – strzykawki i odwrotnie, tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Wyjaśnienie:

Obowiązujące są zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Wyjaśnienie:

Obowiązujące są zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podawania?

Wyjaśnienie:

Obowiązujące są zapisy SIWZ.

*Lek. med. Marek Lipiec
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II
w Zamościu*