

Słupsk, dnia 16.03.2018 r.

dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa leków (powtórka) - nr sprawy 03/PN/2018.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 87 i 88 (Budesonidum (0,25 i 0,5 mg/ml) 2ml, zawiesina do nebulizacji) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 87 i 88 (Budesonidum (0,25 i 0,5 mg/ml) 2ml, zawiesina do nebulizacji) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 87 i 88 (Budesonidum (0,25 i 0,5 mg/ml) 2ml, zawiesina do nebulizacji) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
4. Czy w pakiecie Nr 1 poz. 87 i 88 (Budesonidum (0,25 i 0,5 mg/ml) 2ml, zawiesina do nebulizacji) **Zamawiający wymaga leku, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego w postaci budesonidu zmikronizowanego ?**
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
5. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 87 i 88 (Budesonidum (0,25 i 0,5 mg/ml) 2ml, zawiesina do nebulizacji) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
6. Czy **Zamawiający** w pakiecie Nr 1 poz. 89 **wymaga, aby Budesonidum+Formoterolum (proszek do inhalacji, 160 mcg + 4,5 mcg/dawkę) był wskazany do leczenia pacjentów z astmą oskrzelową i POCHP?**
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 329 i 330 w przedmiotowym postępowaniu:

7. 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 noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Istnieje możliwość otwierania kapsułek i rozpuszczenia zawartości w niewielkiej ilości płynu oraz podanie w formie zawiesiny.

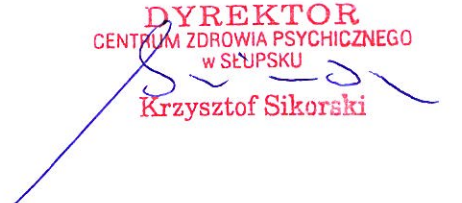
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 606 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej składu probiotyku będącego produktem konkretnego wytwórcy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., również będącego środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 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/kaps. **W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 16.03.2018 r.

DYREKTOR
CENTRUM ZDROWIA PSYCHICZNEGO
w SEŁPSKU

Krzysztof Sikorski