

Słupsk, dnia 27.03.2018 r.

**dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa leków - nr sprawy 05/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 budezonidu 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. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 606 w przedmiotowym postępowaniu:


8. Z uwagi na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej dietetycznego środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie TribioDr., z takim samym statusem rejestracyjnym, zawierającego w swoim składzie identyczną 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., konfekcjonowanego w postaci kapsułek w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

9. 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. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 27.03.2018 r.**

DYREKTOR  
CENTRUM ZDROWIA PSYCHICZNEGO  
w SŁUPSKU  
  
Krzysztof Sikorski