

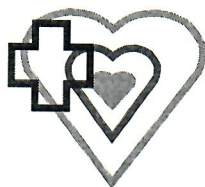
SZ.ET.10.12/10.57/2019

Złotów, dnia 12.12.2019 r.

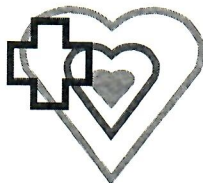
Do wiadomości uczestników postępowania

Szpital Powiatowy im. A. Sokołowskiego w Złotowie informuje o wpłynięciu zapytań dotyczących wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu oznaczonym symbolem **27/ZP/2019**, którego przedmiotem jest **Dostawa leków**.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
3. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania probiotyku będącego suplementem diety o zawartości szczepu bakterii *Lactobacillus rhamonosus* GG 10 mld. CFU, najlepiej przebadanego szczepu pod względem klinicznym? Bezpieczeństwo stosowania szczepu zostało potwierdzone badaniami wykonanymi na ludziach. Produkt został wykonany w technologii zapewniającej stabilność szczepu przez cały okres przydatności do spożycia; nie zawiera laktozy, białka mleka krowiego, odtłuszczonego mleka w proszku, sacharozy, stearynianu magnezu. Produkt może być stosowany u noworodków oraz niemowląt.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
4. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.
5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony do stosowania w trakcie antybiotykoterapii?
Odpowiedź: Wymagany jest produkt leczniczy (lek)z możliwością leczenia w trakcie i po antybiotykoterapii.



6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego takie szczep (lub: szczepy) bakterii, dla których przeprowadzono badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania tych szczepów u ludzi w perspektywie długofalowej?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie musi być podawany pacjentom co najmniej 3 razy na dobę (w takim przypadku 20 kapsułek wystarczy na 3,3 dni stosowania produktu)? Tak częste podawanie spowoduje szybkie wyczerpywanie się kolejnych opakowań produktu, zwiększając ryzyko pominięcia dawki.
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie zbiorczym w pozycji 240 glukozy 75g. - proszek o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie zbiorczym w pozycji 240 glukozy 75 g. - proszek będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej?. Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
10. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym pozycji 21 ZinoDr. Zасыpkę w opakowaniach 100 g?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
11. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy produktu będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym pozycji 428 ZinoDr. A w opakowaniach 250 g?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
12. **Czy Zamawiający w pozycji 97 (Bupivacainum, roztw.d/wstrz- 5mg/ml SPINAL HEAVY, amp. 4 ml) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30).
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
13. Czy Zamawiający w pozycji 253 pakiet zbiorczy 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



SZPITAL POWIATOWY

im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie
Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
77-400 Złotów, ul. Szpitalna 28

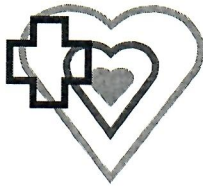
Nr KRS 0000011762 – Sąd Rejonowy 2019-12-12 w Poznaniu
NIP 767-14-49-305 REGON 000300009

tel. dyr. 067-263 25 10, tel. centr. 067-263 22 33 faks: 067-263 58 78
www.szpital.zlotow.pl e-mail: sekretariat@szpital.zlotow.pl

ISO 14001:2004
PN-N-18001:2004
ISO 9001:2008



- cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?
14. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.
17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?
Odpowiedź: Zamawiający nie wie o której pozycji chodzi.
18. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
19. Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.)?
Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 18.
20. 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?
Odpowiedź: Jeżeli zaprzestano produkcji zamawiający zrezygnuje z danego produktu.
21. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku).
Odpowiedź: Tak, jeżeli zapewnione zostaną żądane ilości umieszczone w specyfikacji.
22. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 293 i 294 wymaga opakowania wykonanego z polietylenu (LDPE), jako bezpiecznej i bardziej wygodnej alternatywy dla opakowania szklanego w warunkach pracy oddziału szpitalnego?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
23. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 310 i 311 wymaga aby produkt metamizole, był zaoferowany w opakowaniu typu ampułka szklana z oranżowego szkła zapewniającym ochronę przed światłem, zgodnie z wymogiem Farmakopei Europejskiej?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
24. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 441 wymaga, aby w treści Charakterystyki Produktu Leczniczego Propofol znajdowały się dokładne zalecenia dotyczące podawania produktu w czasie wprowadzania i podtrzymania znieczulenia ogólnego prowadzonego za pomocą systemu TCI (target control infusion) podczas podania leku z wykorzystaniem pomp infuzyjnych, co jest niezwykle istotne z punktu widzenia zachowania zasad bezpieczeństwa klinicznego pacjenta?



S Z P I T A L P O W I A T O W Y

im. Alfreda Sokołowskiego w Złotowie
Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
77-400 Złotów, ul. Szpitalna 28
Nr KRS 0000011762 – Sąd Rejonowy 2019-12-12 w Poznaniu
NIP 767-14-49-305 REGON 000300009
tel. dyr. 067-263 25 10, tel. centr. 067-263 22 33 faks: 067-263 58 78
www.szpital.zlotow.pl e-mail: sekretariat@szpital.zlotow.pl

ISO 14001:2004
PN-N-18001:2004
ISO 9001:2008



Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiej informacji w CHPL-u.

25. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 275 ma na myśli/wymaga zaoferowania bezpiecznych ampułek wykonanych z polietylenu, z zakończeniem luer lock, pasujących do wszystkich strzykawek i pracujących w systemie bezigłowym? W myśl Dyrektywy Rady nr 2010/32/UE (dziennik Urzędowy Unii Europejskiej 1.6.2010) z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej, należy stosować rozwiązania zapobiegające lub uniemożliwiające zakłucia i zranienia wśród personelu przygotowującego leki do podaży pacjentowi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga ampułek wykonanych z polietylenu.

26. Czy zamawiający wymaga w załączniku nr 2 pozycji nr 293 oraz 294 aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

27. Czy Zamawiający wymaga, aby w załączniku nr 2 pozycja 511, 512 zgodnie z ChPI produktu, Poltram można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Pyralgina inj., przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

28. Czy zamawiający dopuści w załączniku nr 2 pozycja nr 281 produkt probiotyczny posiadający w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus*, oraz posiadał status rejestracji jako lek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

29. Czy zamawiający wymaga w załączniku nr 2 pozycja nr 281 aby zaoferowany produkt probiotyczny posiadał w kapsułce minimum 10 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus*, oraz posiadał status rejestracji jako lek ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Eksploatacyjnych
dr n. spol. Marcin Druszczyński

Sporządził: Dział Techniczno-Administracyjny, Paulina Szagun - Kądziorska
tel. 67263 22 33 wew. 420, fax. 672635878, e-mail: przetargi@szpital.zlotow.pl