



Poznań, dnia 05.05.2020 r.

SR/XV-270-16(12)-EFK/20

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę leków do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu

SR/XV-270-16-EFK/20

## ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 11

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 1843 ze zm.) Zamawiający informuje, iż do przedmiotowego postępowania wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Tym samym Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadanie zapytania:

### ZESTAW PYTAŃ 1:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie zaofiarowanego równoważnego produktu o nazwie EncapsaDr, zawierającego taką samą ilość mikroenkapsulowanych, żywych kultur bakterii takiego samego szczepu. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. – prosimy o dopuszczenie po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 poz. 32 w przedmiotowym postępowaniu:

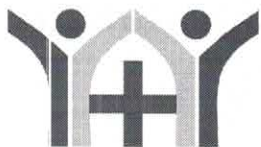
2. Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.



**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 2 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

## **ZESTAW PYTAŃ 2:**

### **PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

#### **Pytanie 1 – dotyczy pakietu 61**

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochlaniaia.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%.

#### **Pytanie 2 – dotyczy pakietu 61**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno / pochłaniacz CO<sub>2</sub> było wapnem medycznym zatwierdzonym/zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjska i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby zaoferowane wapno/pochłaniacz CO<sub>2</sub> było wapnem medycznym.

### **PYTANIA DOTYCZĄCE SIWZ ORAZ WZORU UMOWY**

#### **Pytanie 1 – dotyczy rozdziału VII SIWZ pkt. 7.1 oraz pkt 14 b)**

Prosimy Zamawiającego o zmianę w zakresie wymaganych dokumentów na potwierdzenia spełnienia wymagań Zamawiającego dla pakietu nr 61. Przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 61 jest wapno sodowane, będące wyrobem medycznym nie zaś lekiem, niezasadne jest zatem żądanie dopuszczenia do obrotu na podstawie ustawy Prawo Farmaceutyczne oraz kart charakterystyki produktu leczniczego. Prosimy o zgodę na dopuszczenie przedstawienia dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza przedstawienie dokumentów zgodnie z obowiązującą ustawą o Wyrobach Medycznych dla pakietu 61.

#### **Pytanie 2 – dotyczy §2 ust. 3**

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy zamówienia dla zadania nr 57 do 2 dni roboczych.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.



# Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Z poważaniem

DYREKTOR  
Szpitala Miejskiego  
im. Franciszka Raszei  
lek. med. *Elżbieta Włodarczyk*

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
1/ a/a

