

Opolskie Centrum Rehabilitacji w Korfantowie sp. z o.o.
Wyzwolenia 11
48-317 Korfantów

Pismo: PZP-225/20/2018/2

Korfantów dnia: 2018-12-06

ODPOWIEDZI
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w trybie **przetargu nieograniczonego**, na: **Sukcesywne dostawy leków i płynów infuzyjnych**, treść wspomnianej prośby jest następująca :

1. Czy zamawiający w ZADANIU nr II poz. 204 wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu równoważnego, ale w dawce 1000 IU/g w żelu (LIOTON), opak.30 g, w ilości 200 opakowań?

Żel bardzo dobrze wchłania się przez skórę, nie pozostawia tłustych śladów. Ze względu na dawkę jest bardziej wydajny.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Części nr II poz. 232 i 355 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr. zawierającego w swoim składzie 2 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w kapsułce stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i inulinę w stężeniu 100mg/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr., zawierającego w swoim składzie 6 mld żywych kultur bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w kapsułce (jest to stężenie wyższe od łącznego stężenia bakterii w preparacie o nazwie podanej w SIWZ), w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? Pragniemy zaznaczyć, że w przypadku preparatów zawierających pojedynczy szczep bakterii nie zachodzi możliwość wystąpienia niepożądanych działań antagonistycznych pomiędzy szczepami, które to reakcje nie zostały przebadane w niezależnych badaniach klinicznych w przypadku preparatów dziewięcioskładnikowych. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Czy w części nr II pozycja 393 (Sevoflurane 250 ml – 2 butelki) Zamawiający wymaga sevofluranu w butelce nietłukącej się, przezroczystej (umożliwiającej ocenę jakościową i ilościową anestetyku) z fabrycznie zamontowanym adapterem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

4. Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części II poz. 389 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego w swoim składzie 250 mg. probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce; konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 kapsułek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie I pozycja 1 Glucose 5% et Sodium chloride 0.9% (1:1), 500ml, w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami? Opisane opakowanie nie występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie I w pozycjach 2-4, 7-8, 11, 13, 16 opakowań stojących z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opakowań stojących z dwoma różnej wielkości portami, typu ecoflac.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie I pozycja 5 produktu Mannitol 20%, 250 ml w opakowaniu szklanym? Opisane opakowanie nie występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na Mannitol 20% 250ml w szkle, natomiast dopuszcza Mannitol 15% 250ml w worku.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie I pozycja 6 płynu wieloelektrolitowego zawierającego Na, K, Ca, Mg, Cl oraz octany i cytrynian, w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie płynu wieloelektrolitowego zawierającego Na 145mmol/l, K 4mmol/l, Ca 2,5mmol/l, Mg 1 mmol/l, Cl 127 mmol/l, buforowane octanami, jabłczanami. Dopuszcza opakowania stojące z dwoma różnej wielkości portami, typu ecoflac.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie I pozycja 17 produktu Voluven (60 mg+9 mg)/ml, 500 ml w opakowaniu stojącym z dwoma różnej wielkości portami? Opisane opakowanie nie występuje na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie II pozycji 93 produktu leczniczego Ciprofloxacin 200mg/100ml, roztwór do infuzji, w opakowaniu typu flakon, pakowany po 20 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie II pozycji 95 produktu leczniczego Ciprofloxacin 400mg/200ml, roztwór do infuzji, w opakowaniu typu flakon, pakowany po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie II pozycji 252 produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu flakon z dwoma różnymi portami, pakowany po 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Linezolid w opakowaniu typu flakon z dwoma różnymi portami, pakowany po 10 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie II pozycji 356, diety cząstkowej w proszku Fresubin Protein Powder, będącą źródłem białka, o neutralnym smaku w opakowaniu jednostkowym po 300 g po odpowiednim przeliczeniu na gramy i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie II pozycji 362 produktu leczniczego PROPOFOL 1%, emulsja do wstrzykiwań i infuzji 0,2g/20ml w opakowaniu po 5 ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający zastrzega sobie aby wszystkie produkty w opakowaniach typu ecoflac (dot. pak. I, poz. 2,3,4,6,7,8,11,13,16,17) pakowany były w opakowaniach zbiorczych po 10 szt.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), stanowisko Zamawiającego zostaje zamieszczone na stronie internetowej www.bip.ocr.pl

Anna Kłonowska