

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/Z/ /17

Data: 24.10.2017 r.

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę leków oraz środków farmaceutycznych do Apteki na potrzeby „Pro Medica” w Ełku Sp. z o. o. (Znak postępowania: 4768/2017).

Na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.,) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie Nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 140:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt wymieniony w SIWZ.

Odpowiedz: Tak.

Pytanie Nr 2 - dotyczy Pakietu nr 1 poz. 140 i 141

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., 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 na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedz: Tak.

Pytanie Nr 3 – dotyczy Pakietu nr 1 pozycja 140 i 141

Czy Zamawiający w pakiecie (zadaniu) PAKIET 1 - LEKI I, w pozycjach 140 oraz 141 dotyczących „LACTOBACILLUS RHAMNOSUS, LACTOBACILLUS HELVETICUS - 2 x 109 CFU X 60 KAPS./LACTOBACILLUS RHAMNOSUS LCR35 1 x 109 CFU X 30 KAPS. OTWIERANYCH” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsulek – z przeliczeniem na taką wielkość opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku specyfikacja preparatu i jego najważniejsze cechy.

Odpowiedz: Tak.

Pytanie Nr 4 – dotyczy Pakietu nr 53 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu nr 53 poz. 1 (EMULSJA TŁUSZCZOWA ZAWIERAJĄCA MIESZANINĘ OLEJU Z OLIVEK I OLEJU SOJOWEGO DO ŻYWIENIA POZAJELITOWEGO 20% 100 ML FL) oraz poz. 3 (ROZTWÓR AMINOKWASÓW BEZ ELEKTROLITÓW, ODPOWIADAJĄCY POD WZGLĘDEM ILOŚCIOWYM I JAKOŚCIOWYM ZAPOTRZEBOWANIU NA BIAŁKA. PRZEZNACZONY DO ŻYWIENIA POZAJELITOWEGO DZIECI, NIEMOWLĄT, NOWODODKÓW LUB WCZEŚNIAKÓW. 10% 100 ML FL.).

Pozytywna odpowiedź pozwoli na składanie konkurencyjnych ofert i uzyskanie korzystniejszej ceny przez Zamawiającego. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedz: Nie.

Pytanie Nr 5 – dotyczy Pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 24 Sevorane+dzierżawa preparat Sevoflurane Baxter 250ml płyn wziewny, w pojemniku ze szczelnym, bezpiecznym systemem napełniania Drager Fill, o zawartości wody poniżej 0,03%? Uzasadniając nasze zapytanie o dopuszczenie do zaoferowania naszego równoważnego preparatu Sevoflurane Baxter 250ml, podkreślamy, że posiada on identyczne wskazania zarówno w profilaktyce, jak i w leczeniu. Mniejsza zawartość wody w naszym preparacie wynika z innego rodzaju opakowania, tj. butelka aluminiowa, która jest pozbawiona cech kwasu Lewisa, który mógłby powodować rozpad sevofluranu. Jednocześnie chcemy powołać się na zapis w Farmakopei Stanów Zjednoczonych: „Wymagania dotyczące zawartości wody zostały zmienione, ponieważ sevofluran powinien zawierać śladowe ilości wody w celu zapobiegania rozkładowi produktu podczas przechowywania w pojemnikach szklanych. Jeżeli produkt pakowany jest do pojemników nie zawierających szkła lub pojemników nie posiadających miejsc kwasowych Lewisa, nie ma potrzeby obecności wody”¹ „Sevoflurane Baxter posiada specyfikację zawartości wody nie większej, niż 130 ppm i wykazano, że jest stabilny. Nie obserwowano tworzenia fluorowodoru ani innych produktów rozpadu sevofluranu w warunkach normalnego lub przyspieszonego badania stabilności”² 1. Pharmacopeial Forum Volume 26, Number 3, page 739 May-June 2000. 2. Data on file at Baxter Healthcare.

Odpowiedz: Nie.

Pytanie Nr 6 – dotyczy Pakietu nr 24

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 Sevorane+dzierżawa wymaga dostarczania preparatu w butelce innej niż szklana (tj. w butelce odpornej na uszkodzenia mechaniczne – np. stłuczenie)? Szklana butelka jest mniej odporna na stłuczenie (uszkodzenie mechaniczne) niż inne stosowane przy ich podawaniu opakowania (np. aluminium czy polietylenonaftalen -PEN), a w przypadku takiego uszkodzenia (zniszczenia) może dojść do zanieczyszczenia (skażenia) atmosfery bloku operacyjnego (sali operacyjnej) i narażenia osób obecnych w pomieszczeniu (w tym personelu medycznego) na wdychanie oparów anestetyku wziewnego jakim jest Sevofluran.

Odpowiedz: Nie.

Pytanie Nr 7 – dotyczy Pakietu nr 18 pozycja 1

Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycja 1 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 0,5G/1ML 2ML X 5 AMP. miał możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedz: Tak.

Pytanie Nr 8 – dotyczy Pakietu nr 18 pozycja 2

Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycja 2 wymaga, aby METAMIZOLUM NATRICUM 2,5G/5ML X 5 AMP.

miął możliwość podania maksymalnej dawki 5g na dobę, zgodnie z „Zaleceniami postępowania w bólu pooperacyjnym AD 2014” i CHPL produktu?

Odpowiedz: Tak.

Pytanie Nr 9 – dotyczy Pakietu nr 18 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający w pakiecie 18 pozycje 1, 2 wymaga aby zgodnie z ChPI istniała możliwości mieszania Pyralginy z Poltramem ?

Odpowiedz: Nie.

Pytanie Nr 10 – dotyczy Pakietu nr 37 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga aby Cefazolin pakiet 37 pozycja 1 zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania w temperaturze także powyżej 25 stopni Celsjusza?

Odpowiedz: Nie.

Pytanie Nr 11 – dotyczy Pakietu nr 44 pozycja 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 44 pozycja 1, 2, 3 była w postaci monowodzianu?

Odpowiedz: Nie.

Z poważaniem: