

**Znak sprawy: 01/2018r (Leki )**

W załączeniu przesyłamy pytania do postępowania przetargowego nr 01/2018r (Leki )

1. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 23 poz. 9-10, aby Budezonid do nebulizacji wytwarzany był w technologii Steri Neb czyli **posiadał technologię produkcji leku zapewniająca zawiesinę wolną od substancji konserwujących**, opatrzenie każdej ampułki etykietą, proste otwieranie ( system easy twist open), przezroczystą ampułkę wytwarzaną w systemie BFS.

**Odp. SIWZ**

2. Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 23 poz. 9-10 po otwarciu stabilności do 12 godzin?

**Odp. SIWZ**

3. Czy Zamawiający w zadaniu 23 poz. 9-10 wymaga aby preparat posiadał rejestracje umożliwiającą mieszanie z innymi roztworami do nebulizacji terbutaliny, salbutamolu, fenoterolu, acetylocysteiny?

**Odp. SIWZ**

Dotyczy pakietu nr 7, poz. 4

1. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wymaga, aby preparat Ketoprofen 100mg/2ml x 10amp., posiadał zarejestrowane wskazanie do stosowania dożylnego?

**Odp. Nie**

Dotyczy pakietu nr 7, pozycje nr 14 oraz 15

2. Zwracam się z prośbą o udzielenie odpowiedzi, czy zamawiający wymaga, aby preparat Vancomycin 0,5g oraz 1g, posiadał zarejestrowane wskazanie do podawania doustnego?

**Odp. Nie**

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 203 i 204 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci, zawierającym w swoim składzie identyczne stężenie probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce (250 mg), konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odp. Tak - zgodnie z SIWZ rozdział IV Pkt. 3

**Kolejne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 22 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:**

2. 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, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu wymienionego w SIWZ.

Odp. Tak - zgodnie z SIWZ rozdział IV Pkt. 3

3. 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 postaci kapsułek.

Odp. Tak- zgodnie z SIWZ rozdział IV Pkt. 3

**Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 31 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:**

4. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), również będący kremem barierowo-ochronnym, konfekcjonowany w opakowaniach o tej samej masie?

Odp. Tak - zgodnie z SIWZ rozdział IV Pkt. 3

Zamawiający informuje, że tam, gdzie w SIWZ wraz załącznikami został wskazany znak towarowy, patent, pochodzenie, normy polskie PN lub międzynarodowe, europejskie oceny techniczne, aprobaty, wspólne specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych, o których mowa w art. 30 ust. 1 pkt 2 i ust. 3, Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne opisywanym pod warunkiem, że będą one o nie gorszych właściwościach i jakości. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Ewentualne użycie w dokumentacji określeń i nazw własnych ma jedynie charakter przykładowy i służy określeniu klasy i jakości. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się wskazania przykładowych znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, Wykonawca może zaoferować przedmioty równoważne. Zamawiający wymaga, aby zaoferowane produkt, o ile są inne, posiadały parametry jakościowe i techniczne oraz standardy nie gorsze niż określone w przedmiocie zamówienia. Wykazanie równoważności zaoferowanego przedmiotu spoczywa na Wykonawcy .