



**ŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACYJNO-UZDROWISKOWE**  
**im. dr. Adama Szebesty w Rabce-Zdroju Sp. z o.o.**

34-700 Rabka-Zdrój, ul. Dietla 5  
e-mail: [sekretariat@scru.pl](mailto:sekretariat@scru.pl) www: [www.scru.pl](http://www.scru.pl)  
NIP: 735 28 56 672, REGON: 000297951

DFS-4/ZP-7/1-PN/6-2018

Rabka Zdrój, dnia 27.08.2018 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

dotyczy postępowania przetargowego na dostawę produktów farmaceutycznych (zamówienie nr DFS-4/ZP-7-PN/6-2018) ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 17.08.2018 r., nr 605402-N-2018.

W związku z wniesionymi przez wykonawców zapytaniem dotyczącym ww. postępowania przetargowego, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi.

**Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 148 i 149 w przedmiotowym postępowaniu:**

**Pytanie 1** „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 łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w postaci kapsułek (opakowanie x 60 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”

**Odpowiedź 1:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 148 pakietu zbiorczego asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Pytanie 2:** „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 8 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.”

**Odpowiedź 2:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 149 pakietu zbiorczego asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu

cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 225 w przedmiotowym postępowaniu:**

**Pytanie 3:** „*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) konfekcjonowanym w postaci kapsułek (opakowanie x 20 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i podawana doustnie w formie zawiesiny.*”

**Odpowiedź 3:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań zgodnie z zapisami SIWZ, do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert (Zamawiający będzie dokonywał zakupu pełnego opakowania) – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez Zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

**Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 252 w przedmiotowym postępowaniu:**

**Pytanie 4:** „*Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?*”

**Odpowiedź 4:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 5:** „*Czy Zamawiający wymaga pasków testowych będących wyrobem medycznym refundowanym?*”

**Odpowiedź 5:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 6:** „*Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometrów nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych, posiadających funkcję wyrzutu zużytego paska testowego?*”

**Odpowiedź 6:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 7:** „*Czy w pakiecie zbiorczym poz. 47 i 48 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op. a 20 szt.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?*”

**Odpowiedź 7:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 8:** „*Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 47 i 48 (BUDESONID zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op. a 20 szt.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?*”



**Odpowiedź 8:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 9:** „Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 47 i 48 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?”

**Odpowiedź 9:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 10:** „Czy w pakiecie zbiorczym poz. 47 i 48 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?”

**Odpowiedź 10:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 11:** „Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 47 i 48 (BUDESONIDE zawiesina do inhalacji z nebulizatora 0,25 i 0,5mg/2ml op a 20 szt.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budezonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?”

**Odpowiedź 11:** Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

**Pytanie 12:** „Czy zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym poz.148 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselkcionowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsulek, po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań?”

**Odpowiedź 12:** Zamawiający dopuszcza zaferowanie w poz. 148 asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu z zachowaniem ilości opakowań - 50 op a 20 kaps. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Przypomina się, że termin składania ofert wyznaczony został na dzień 30.08.2018 r. do godziny 11:00, natomiast termin otwarcia ofert w tym samym dniu o godz. 11:30.

**PREZES ZARZĄDU**

Śląskiego Centrum Rehabilitacyjno-Uzdrowiskowego  
im. dr. Adama Szebesty w Rabce-Zdroju sp. z o.o.

Jarosław Wieszołek

3

Telefony:

Centrala: 18 26 76 300

Fax: 18 26 77 469

Sekretariat: 18 26 76 147

Dział Ewidencji i Sprzedaży: 18 26 76 149

