

Samodzielny Publiczny
Zespół Zakładów Opieki Długoterminowej
w Augustowie
Ul. 1 Pułku Ułanów Krechowieckich17,
16-300 Augustów

Augustów, dnia 20.11.2023 r.

Numer postępowania: ZP 03/23

DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „Zakup wraz z dostawą leków na okres 12 miesięcy”.

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Długoterminowej w Augustowie, działając na podstawie art. 284, ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j. z dnia 2023.08.14) udostępnia poniżej treść zapytań SWZ wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Dotyczy pakiet 3 poz. 8 i 9 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego zachowującego stabilność 12 godzin w temperaturze 5°C ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakiet 3 poz. 17 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego w postaci wodorosiarczynu ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 3

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 29 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza i umożliwia przeliczenie na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 4

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 29 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza i umożliwia przeliczenie na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 5

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 43 i 44 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza i umożliwia przeliczenie na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 6

Czy w Pakiecie nr 5 poz. 46_ Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoocyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g -prosimy o możliwość przeliczenia całkowitej masy produktu na odpowiednią liczbę opakowań.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza i umożliwia przeliczenie na odpowiednią liczbę opakowań.

Pytanie nr 7

Czy w Pakiecie nr 7 poz. 5 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu TribioDr. zawierającego kultury 3 szczepów bakterii kwasu mlekowego o składzie: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis*

43,75%, w łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kaps., takim samym jak w przypadku produktu opisanego w SWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Pakiet 3, Pozycja 43, 44 Morfina, op. 10 amp. 20mg/ml amp. op. amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9

Pakiet 3, Pozycja 64, Tramadoli hydrochloridum, op. 1 mlx5amp. 50 mg/1ml amp. op. amp.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natrium 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 10

Pakiet 3, Pozycja 48, Omeprazol, op. 1 fiolka 0,04 g proszek do sporządzania roztworu do infuzji fiolka: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i Zamawiającego. Wszyscy Wykonawcy w składanych ofertach zobowiązani są uwzględnić w/w zmiany. Pozostałe warunki postępowania pozostają bez zmian.