

**UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY**  
**im. L. Zamenhofs w Białymstoku**

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85) 7450595

Białystok, 2018-03-22

**Wszyscy uczestnicy**  
**postępowania przetargowego**

**PN-1/18/1/1**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN-1/18/1 na dostawy leków, płynów infuzyjnych, substancji recepturowych i materiałów okulistycznych do Apteki Szpitalnej**

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania o przytoczonej poniżej treści.

Na mocy art. 38 ust. 1-2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579; zm.: Dz. U. z 2017 r. poz. 2018) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Treść pytań:**

**Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:**

**1. Pakiet 10:** 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 łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w takiej samej postaci jak produkt opisany w SIWZ, konfekcjonowanym w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Istnieje możliwość otwierania kapsulek i rozpuszczenia zawartości w niewielkiej ilości płynu oraz podanie preparatu w formie zawiesiny.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**2. Pakiet 10:** 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 opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę. Istnieje możliwość otwierania kapsulek i rozpuszczenia zawartości w niewielkiej ilości płynu oraz podanie preparatu w formie zawiesiny.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 44** dopuści do udziału w postępowaniu produkt równoważny posiadający takie same właściwości funkcjonalne jak te, które zostały określone w SIWZ. Jednocześnie zobowiązujemy się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczymy Zamawiającemu wymaganą ilość glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami paski do glukometrów spełniające następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie  $\pm 15$  mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$  mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $\geq 100$  mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA, opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zapewniamy szkolenie oraz serwis.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

4. **Dot. Części nr 139**

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o pojemności 6 ml i składzie jak poniżej?

100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL	2,000 g
Chlorhexidine Gluconate Sol.	0,05 g
Methyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Propyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Hydroxyethyl Cellulose	
Propylene Glycol	
Purified Water	

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 177** oczekuje zaoferowania leku w postaci fiołki?

Wykonawca informuje, że zgodnie z CHPL produktu leczniczego „1 opakowanie zawiera 2 pudełka. W każdym pudełku: 1 fiołka (0,8 ml jałowego roztworu), 1 pusta jałowa strzykawka, 1 igła, 1 nasadka na fiołkę i 2 gaziki nasączone alkoholem”

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje zaoferowania leku w postaci fiołki.

6. Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie 186** aby ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

KIEROWNIK  
Sekcji Zamówień Publicznych  
  
mgr Iwona Kisiel