

**Do wszystkich Wykonawców**

Dotyczy przetargu nieograniczonego EEZ-01/17 – Dostawa leków.

**Do siedziby Zamawiającego wpłynęło pytanie następującej treści:**

Dotyczy: postępowania przetargowego, numer sprawy: EEZ-01/17 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 201 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania aktualnie stosowanego przez Zamawiającego preparatu o nazwie Lacto30Dr., 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 aktywnym stężeniu 3 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.
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 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 kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 326 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik o nazwie 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, konfekcjonowanym w opakowaniach x 250g – po przeliczeniu masy na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 344, 345, 346 i 347 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne pasków testowych, będące zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje w każdej z pozycji wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, dopuszcza paski testowe do posiadanych

przez siebie i stosowanych aktualnie glukometrów MultiSure GK, charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

5. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Zamawiający działając w trybie art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela następującej odpowiedzi:

Ad.1

Tak, Zamawiający dopuszcza zamianę.

Ad.2

Tak, Zamawiający dopuszcza zamianę.

Ad.3

Tak, Zamawiający dopuszcza zamianę.

UZDROWISKO RYMANÓW  
Spółka Akcyjna  
38-481 Rymanów Zdrój ul. Zdrojowa 48  
Identyfikator 000872059  
NIP PL 6840000790

Otrzymują:

1 x strona internetowa <http://www.uzdrowisko-rymanow.com.pl/przetargi/>

1 x a/a.

PREZES ZARZĄDU

dr Iwona Oleśnik