



Poznań, dnia 19.07.2017 r.

Dz. Z. P. 16/ 14/ 17

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę produktów leczniczych, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 07.07.2017 r. 2017 /S 128 -260467 .

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 2

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawcę, w imieniu Zamawiającego Ginekologiczno - Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. K. Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 wyjaśniam:

Zestaw 1

Zapytanie 1:

Czy w części Nr 1 poz. 9 (Budesonid 0,25 mg/ml zawiesina do nebulizacji op. 20 poj. 2 ml) **Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?**

Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ

Zapytanie 2:

Czy **Zamawiający** w części Nr 1 poz. 9 (Budesonid 0,25 mg/ml zawiesina do nebulizacji op. 20 poj. 2 ml) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego przechowywać do 12 godzin ?**

Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ

Zapytanie 3:

Czy **Zamawiający** w części Nr 1 poz. 9 (Budesonid 0,25 mg/ml zawiesina do nebulizacji op. 20 poj. 2 ml) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Berodualem ani z acetylocysteiną?**

Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ

Zapytanie 4:

Czy w części Nr 1 poz. 9 (Budesonid 0,25 mg/ml zawiesina do nebulizacji op. 20 poj. 2 ml) **Zamawiający wymaga leku, w postaci budezonidu zmikronizowanego ?**

Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ

Zestaw 2

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 41 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowanego spełniającego te same cele preparatu o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY
SZPITAL KLINICZNY
UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO**

im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484
REGON: 000288840
KRS: 0000002866

www.gpsk.ump.edu.pl

Zestaw 3

Czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym PN: 16/17, w pakiecie (części) Część nr 1 – Produkty lecznicze różne, w pozycji 41 dotyczącej „Lactobacillus rhamnosus GG probiotyk dla dorosłych kompozycja szczepów bakterii w postaci kapsułek zalecany również dla kobiet w ciąży op. 60 szt.” dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsułek lub Floractin Box x 300 (20 blistrów x 15 kapsułek – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odp: Nie. Zgodnie z SIWZ

Z poważaniem

z-ca dyr. ds. Technicznych

inż. Czesław Walkowiak



Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15, 61 841 96 20
e-mail: aszceblowska@gpsk.ump.edu.pl

