

Instytut Medycyny Wsi im. Witolda Chodźki  
ul. Jaczewskiego 2,  
20-090 Lublin  
81/ 718-44-00, 81/ 747-86-46

Lublin 10.02.2017 r.

### **Odpowiedzi na zapytania**

**Dotyczy: postępowania przetargowego, nr sprawy ZP03/2017 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)**

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn.

Dz. U. z 2015 r., poz. 2146 ze zm.) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Zapytanie 1:**

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 227 i 228 (Budesonide zawiesina do inhalacji 250 i 500mg/2ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę

**Zadanie 1 pozycja 147**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow<sup>®</sup> (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawk, która wynosi 6ml.*

**Odpowiedź:** Brak zgody

**Zapytanie 2:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 227 (Budesonide zawiesina do inhalacji 250 mg/2ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin ?

**Odpowiedź:** Brak zgody

**Zapytanie 2:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 227 i 228 (Budesonide zawiesina do inhalacji 250 i 500mg/2ml) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

**Odpowiedź:** Brak zgody

**Zadanie 1, ilość pozycji 259, pozycja 147**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow<sup>®</sup> ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej brak działań niepożądanych do przepłukiwania dostępu naczyniowego zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Nr kat.: 38543-1. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte papier-folia 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 1ml cytrynianu sodu w stężeniu 4% ze względu na większą łączną objętość ampułko-strzykawkę, która wynosi 6ml.*

**Odpowiedź:** Brak zgody

**Zadanie 1, ilość pozycji 259, pozycja 147**

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow<sup>®</sup> Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml (objętość 5ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej brak działań niepożądanych zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki Citra-Flow<sup>®</sup> i Praxiject<sup>®</sup> w ilości 75 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości. Nr kat.: 3255.

**Odpowiedź:** Brak zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 147 z zadania 1 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:** Brak zgody

**Zadanie 3 poz. 28 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie jako równoważnego zamiennika preparatu probiotycznego o nazwie Lacto30Dr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującego w postaci kapsułek (opakowanie x 30 kapsułek), zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w aktywnym stężeniu 3 mld CFU/ kapsułkę. Oferowane kapsułki mogą być łatwo otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości różnych płynów i przygotowywana w ten sposób do sporządzania zawiesiny doustnej.

**Odpowiedź :** Brak zgody

**Zadanie 3 poz. 26 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w takiej samej postaci jak podano w SIWZ, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* oraz *Lactobacillus helveticus* w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, w opakowaniach x 20 lub x 60 kapsułek – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań.

**Odpowiedź :** Brak zgody

**Zadanie 3 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. Prosimy o dopuszczenie, jako równoważnego i spełniającego te same cele, preparatu zawierającego L-asparaginian L-ornityny (100 mg) oraz cholinę (35 mg), o stałej doustnej postaci, w opakowaniach o wielkości takiej jak podano w SIWZ, będącego suplementem diety.

**Odpowiedź :** Brak zgody