



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
W RZESZOWIE**

ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
tel. 17 86 43 312, sek./fax 17 85 32 770
sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl
www.szpitalmsw.rzeszow.pl



NIP: 813-28-92-063
REGON: 690028840

Rzeszów, 2017-04-26

Z/ZZP.2375.7.17

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków różnych do Apteki Zakładowej SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej Nr 64 z dnia 31.03.2017r. pod poz. 121299.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (Zamawiający) informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) dot. przetargu jw. wpłynęły następujące zapytania:

PYTANIA:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 260 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Z uwagi na umieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele środka o takim samym statusie rejestracyjnym, zawierającego asparaginian ornityny (100mg) i cholinę (35 mg), w postaci tabletek powlekanych.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 175 i 176 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie EnteroDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, występującym w postaci kapsułek (opakowanie x 20 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań) i z takim samym stężeniem probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* (250 mg) jak podano w SIWZ.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 281 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Prosimy o dopuszczenie jako równoważnego preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonego do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającego w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w takim samym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ i w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę.

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 342 i w Pakiecie 9 poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaofiarowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr. będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* (inaczej: LGG; działanie szczepu potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) w zapewniającym wysoką aktywność stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań. Opublikowane rekomendacje Europejskiego Towarzystwa Gastroenterologii, Hepatologii i Żywienia Dzieci (ESPGHAN) zalecają stosowanie bakterii gatunku *Lactobacillus rhamnosus* jako probiotyku o klinicznie potwierdzonych właściwościach (*Szajewska i wsp., JPGN 2016;62: 495–506*). Poniżej przedstawiamy potencjalne korzyści płynące z dopuszczenia oferty w postaci w/w preparatu:
 - a. Szczep bakterii najlepiej przebadany pod względem klinicznym – literatura medyczna potwierdza skuteczność działania i bezpieczeństwo stosowania LGG u osób dorosłych, dzieci i noworodków. Potwierdzona w badaniach skuteczność działania przy zastosowanym stężeniu 6 mld CFU.
 - b. Brak innych szczepów bakterii, które mogłyby potencjalnie wchodzić w interakcje antagonistyczne ze składnikiem głównym preparatu i osłabiać bądź niwelować jego działanie.
 - c. Preparat przeznaczony do stosowania raz na dobę.
 - d. Brak konieczności przechowywania preparatu w lodówce.
 - e. Możliwość stosowania u pacjentów bez ograniczeń wiekowych.

ODPOWIEDŹ:

Ad. Pyt. 1, 2, 3 i 4

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.