

Jarosław, dnia 16.06.2020r.

Nr sprawy: ZP.I.2.224/05/20

**DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE
PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO**

Nr ZP.I.2.224/05/20

DOTYCZY: Odpowiedzi na pytania w prowadzonym postępowaniu przetargowym na realizację zadania pt. „Dostawa produktów leczniczych dla Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jarosławcu”.

Szanowni uczestnicy

Małopolski Szpital Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jarosławcu powiadamia zainteresowane strony, że w związku z prowadzonym postępowaniem zostały zadane następujące pytania:

Pytanie 1

Pakiet 1 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny test narkotykowy o następujących punktach odcięcia (w ng/ml): AMP300/MDMA500/OPI300/THC25, tj. o większej czułości niż test opisany w SIWZ? Prosimy o uwzględnienie faktu, że próg wykrywanego stężenia amfetaminy w moczu na poziomie 1000ng/ml może być niewystarczający do wykrycia tej substancji nawet u osoby regularnie nadużywającej substancji psychoaktywnych (zwłaszcza: po wielu godzinach od ostatniego użycia). W literaturze dotyczącej tematu zwracano wagę na fakt, że próg czułości testu (cutoff value) na poziomie 1000mg/dl będzie niewystarczający do wykrycia amfetaminy w przypadku doustnej dawki na poziomie 5mg (wykrywanych jest wtedy jedynie 8% przypadków przyjęcia substancji), a nawet 10mg czy 20mg (prosimy o zapoznanie się z odpowiednim piśmiennictwem, np. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9788523>)

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.*

Pytanie 2

Pakiet nr 1 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści testy narkotykowe zapakowane w indywidualnych saszetkach foliowych, zapakowanych zbiorczo w opakowaniu x 25 szt. – po przeliczeniu liczby sztuk testu na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.*

Am

Pytanie 3

Pakiet 2 poz. 82

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu wynoszącym min. 20-60%? Informujemy, że paski z węższymi zakresami (np. 35-60%) nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów (pacjenci z zaburzeniami hematologicznymi, kobiety w ciąży, dzieci do 6 r.ż.), gdyż wartości hematokrytu u tych pacjentów bywają niższe niż 35%.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga w/w pasków.*

Pytanie 4

Pakiet 2 poz. 96

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.*

Pytanie 5

Pakiet 2 poz. 96

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?

Odpowiedź: *Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.*

Pytanie 6

Pakiet 2 poz. 96

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.*

Wskazane powyżej odpowiedzi na pytania oraz wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część.

Wykonawcy zobowiązani są złożyć oferty z uwzględnieniem treści niniejszego pisma.

Z-ca Dyrektora ds. Organizacyjnych
Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc
i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły
mgr inż. Karolina Wójciszewska