



Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
26-026 Morawica, ul. Spacerowa 5



REGON 000290110
NIP 657-21-87-534
Sąd Rejonowy w Kielcach, X Wydział Gospodarczy KRS Nr 0000009702

www.morawica.com.pl
szpital@morawica.com.pl

centrala (41) 36 41 399
Izba Przyjęć (41) 36 41 302
fax (41) 36 41 299

WSZYSCY WYKONAWCY

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) na „*Dostawę leków i utensylii aptecznych, pasków do glukometrów, środków opatrunkowych*”, Nr postępowania EZP-252-6/2023.

Świętokrzyskie Centrum Psychiatrii w Morawicy jako Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 6 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych poniżej przekazuje odpowiedzi na zadane pytania Wykonawców.

Pytanie 1:

Czy w Części nr 17 poz. 159 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2:

Czy w Części nr 18 poz. 64 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.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3:

Czy w Części nr 18 poz. 64 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Części nr 32 paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd. Refundacja wymusza też na podmiocie oferującym paski stałą dostępność towaru, co nie jest regułą w przypadku pasków nierefundowanych (na rynku polskim zarejestrowane są paski testowe nierefundowane, które w praktyce są niedostępne, co okazuje się przy próbie zamówienia).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części nr 32 pasków testowych do glukometru z automatycznym wyrzutem zużytego paska, umożliwiającym jego bezdotykowe usuwanie? Taka funkcja eliminuje bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy wyjmowaniu zużytego paska z glukometru po pomiarze, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, zgodnie z SWZ.

Pytanie 6:

Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w Części nr 32?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w Części nr 32 były jednolite.

Pytanie 7:

Jeden z wykonawców oferuje paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Części nr 32 po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Części nr 32 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga odpowiednich warunków transportu, zgodnych z wymaganiami producenta pasków.

Powyższe informacje prosimy uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

Treść odpowiedzi oraz niniejszą informację zamieszczono na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/morawica> w dniu 24.04.2023 r.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksplatacyjnych
Grzegorz Kaleta