



## dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego, na sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz środków kontrastowych, znak ZP/12/2023

Działając na podstawie art. 135 ust 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz dokonuje zmiany jej treści.

L.p.	Pytanie Wykonawcy	Wyjaśnienie
1.	Czy w <u>Zadaniu 5 poz. 49</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.	Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.
2.	Czy w <u>Zadaniu 5 poz. 49</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.	Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SWZ.
3.	Czy w <u>Zadaniu 11 poz. 55</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu TribioDr, zawierającego kombinację 3 szczepów bakterii probiotycznych - jedna kapsułka zawiera $1,6 \times 10^9$ CFU bakterii kwasu mlekowego: <i>Lactobacillus acidophilus</i> , <i>Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus</i> , <i>Bifidobacterium lactis</i> ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wy-	Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

	niku w górę).	
4.	Czy w <u>Zadaniu 11 poz. 56</u> Zamawiający wymaga aby produkt miał postać i dawkę zgodną z opisem zawartym w SIWZ?	Tak, zgodnie z SWZ.
5.	Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w <u>Zadaniu 21 poz. 1-3</u> paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?	Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby zaoferowane w <u>Zadaniu 21 poz. 1-3</u> paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty.
6.	Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w <u>Zadaniu 21 poz. 1-3</u> znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?	Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
7.	Czy w <u>Zadaniu 21 poz. 1-3</u> Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?	Zamawiający dopuszcza aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami.

Z poważaniem

Członek Zarządu  
Iwona Topka

Wyk. K.T.

Data wyk.: 20.11.2023 r.