

D/KW.2232.08.2023.FP

Szczecin, dn. 17 lipca 2023 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dot.: postępowania o udzielenia zamówienia publicznego. Numer sprawy: D/Kw.2232.06.2022.
Nazwa zadania: "Dostawa produktów leczniczych, środków do dezynfekcji, materiałów medycznych 1 x użytku, leków i materiałów stomatologicznych, materiałów opatrunkowych do Apteki Zakładowej - Okręgowej Aresztu Śledczego w Szczecinie".

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 Prawa zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w prowadzonym postępowaniu.

Pytanie:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie I, poz. 520 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 520 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Zamawiający ma prawo wyboru, proszę o wycenę zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 1 poz. 520 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charak-

teryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Proszę o wycenę zgodnie z SWZ.

Pytanie:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie I, poz. 56 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie 1 poz. 56 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Proszę o wycenę zgodnie z SWZ. Kategoria dostępności – lek.

2. Czy w Pakiecie 1 poz. 56 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Proszę o wycenę zgodnie z SWZ. Kategoria dostępności – lek.

Pytanie:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie I, poz. 272 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź:

W CHPL produktu leczniczego powinna znajdować się informacja o rejestracji we wskazaniach w profilaktyce nudności i wymiotów w leczeniu chemią lub radioterapią.

Pytanie:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie VIII, poz. 1-4 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o powierzchni zewnętrznej gładkiej z teksturą na końcach palców.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

2. Prosimy o dopuszczenie grubości rękawic w strefie palca 0,10-0,12 mm mierzonej pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Kierownik Zamawiającego