

Nr sprawy: 2232/1/UE/23

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej progi unijne pn.

DOSTAWY PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH DO APTEKI ZAKŁADU KARNEGO W RZESZOWIE

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, Wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1 z dnia 27.06.2023 r.:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 2 ABILIFY MAINTENA 400mg - zestaw do oddzielnego pakietu, celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 z dnia 29.06.2023 r.:

Czy z uwagi na podanie w Pakiecie zbiorczym poz. 9, 256, 322, 478, 802-808 nazw własnych pasków testowych do glukometrów, 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 równoważnymi parametrami, tj.: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, możliwość wykonywania pomiarów u dorosłych, dzieci i noworodków, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 z dnia 29.06.2023 r.:

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie w Pakiecie zbiorczym poz. 9, 256, 322, 478, 802-808 konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujących się następującymi parametrami, tj.: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, stabilność 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 z dnia 29.06.2023 r.:

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 589 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 w poz. 553? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 z dnia 29.06.2023 r.:

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 589 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 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z up. Dyrektora
Zakładu Karnego w Rzeszowie
ZASTĘPCA DYREKTORA
Zakładu Karnego w Rzeszowie

mgr Tadeusz Włodyka

.....
Kierownik zamawiającego lub osoba upoważniona
do podejmowania czynności w jego imieniu