

Zakład Opiekuńczo-Lecznicy

37-700 Przemysław, ul. Jasińskiego 15

tel. 016-678-30-38, 016-678-30-39

tel./fax 016-678-89-45

REGON 000292681, NIP 795-20-71-181

Wykonawcy, którzy pobrali SIWZ na dostawę
leków do ZOL w Przemysławie (Nr sprawy ZP/1/2020)
ze strony internetowej

Wykonawcy, którzy złożyli zapytanie do
Zamawiającego dot. treści SWZ.

Dotyczy zapytań przestanych do Zamawiającego

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SWZ. Nr post: ZP/1/2021

ZADANE PRZEZ OFERENTÓW Z DNIA 21.06.2021r.

Pytanie 1 – Dotyczy pakietu zbiorczego Tabela 1 dostawa leków, poz. 280

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

TAK , z przeliczeniem liczby opakowań w zaokrągleniu do pełnego opakowania w górę, zgodnie z SWZ pkt XX ppkt 4.

Pytanie 2 – dot. pakietu 1 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę Starazolin HydroBalance ONE 0.5 ml * 12szt , z odpowiednim przeliczeniem ilości

TAK, dopuszcza

Pytanie 3 – dot. pakietu 1 pozycja 40, Czy Zamawiający dopuści wycenę Belosalic płyn (0,5mg+20mg)/g 50ml, (1 g zawiera: 0,5 mg betametazonu w postaci dipropionianu betametazonu, 20 mg kwasu salicylowego), lek o podanym składzie nie istnieje w postaci płynu.

Tak, dopuszcza – nastąpiła omyłka pisarska,

w poz. 40 powinno być Betamethasone dipropionate , Salicylic acid (0,5 mg+ 20 mg)/ml płyn 50ml

Pytanie 4 – dot. pakietu 1 pozycja 48, Czy Zamawiający dopuści wycenę Dermovate płyn 50ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

TAK, dopuszcza

Pytanie 5 – dot. pakietu 1 pozycja 137, Czy Zamawiający dopuści wycenę Procto-Glyvenol kr. doodbytniczy 30g, Hemorol w postaci maści na żylaki odbytu nie istnieje. Lub prosimy o podanie nazwy handlowej wymaganego leku

Nie dopuszcza - nastąpiła omyłka pisarska,

w poz. 137 powinno być Hemorol – czopki na żylaki odbytu

Pytanie 6 – Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 172 Zamawiający dopuści zaferowanie 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, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź: NIE – proponowany produkt nie jest lekiem

Pytanie 7 – Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 172 Zamawiający dopuści zaferowanie 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: NIE – proponowany produkt nie jest lekiem

Pytanie 8 –Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 262-267 systemy do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej pozycji 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 ofert. Jeżeli Zamawiający dopuści również 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 kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: TAK, dopuszcza pod warunkiem podlegania refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, oraz przekazania nieodpłatnie glukometrów w ilości sztuk 9.

Pytanie 9 – Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie zbiorczym poz. 262-267 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, próbka: krew kapilarna lub żylna, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność do użycia 6 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: TAK, dopuszcza pod warunkiem podlegania refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, oraz przekazania nieodpłatnie glukometrów w ilości sztuk 9.

Z-ca Dyrektora
d/s Administracyjnych i Średniego
Personelu Medycznego

mgr Agnieszka Broda