



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

lżba Przyjęć

fax

(41) 36 41 399

(41) 36 41 302

(41) 36 41 299



Morawica, 05.02.2025 r.

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 2024 r., poz. 1320 ze zm.) na „*Dostawę leków i utensylii aptecznych, pasków do glukometrów, środków opatrunkowych*”, Nr postępowania EGP-252-1/2025

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 nr 1

Czy Wykonawca w części 40 w pozycji 5 może zaproponować również produkt w butelce o smaku Truskawka- malina . O wszystkich wytycznych tych samych co produkt zamawiany. Będzie też w tej samej cenie. Chodzi o to że wpisujemy kody oraz opis do oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym EGP-252-1/2025, Część 27 - leki, pozycja 56 dotycząca „PREPARAT ZŁOŻONY NAZWA HANDLOWA: LACIDOFIL 60 KAPS. LUB LEK RÓWNOWAŻNY - KAPS. x 60” dopuszcza możliwość zastosowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy ogłaszający w postępowaniu przetargowym o numerze referencyjnym EGP-252-1/2025, Część 26 - leki, pozycja 163 dotycząca „PREP. ZŁOŻONY NAZWA HANDLOWA: SUDOCREM KREM 125G LUB LEK RÓWNOWAŻNY - KREM 125G” dopuszcza możliwość zastosowania preparatu o nazwie handlowej **Cynkokrem 150g** z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań? Skład Cynkokrem: tlenek cynku, pantenol, olej ze słodkich migdałów, oliwa z oliwek, lanolina, воск pszczeli, bez dodatku alkoholu, bez dodatku benzoesanu sodu oraz cynamonianu benzylu. Posiada pozytywną opinię Instytutu Matki i Dziecka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; paski nie są pakowane pojedynczo, bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTB ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie. Ostrzeżenie ketonowe powyżej 240 mg/dl.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga glukometru, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga glukometru z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 11

Dotyczy warunków udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Rozdział VIII pkt 1.2 SWZ):

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny ani produkt farmaceutyczny (Zadania nr 44) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania przez Wykonawcę zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, na wytwarzanie produktów lub na prowadzenie obrotu hurtowego, wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę, oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 2 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru przewyższające zapisy klauzuli waloryzacyjnej lub braku towaru u dostawców).

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 13

Dotyczy zapisów wzoru umowy - § 2 ust. 2:

Prosimy o odstąpienie dla Części nr 44 od wymaganego terminu dostawy w trybie „na cito” w ciągu 12 godzin – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia.

Odpowiedź:

Zapis w wzorze umowy w § 2 ust. 2 dotyczy czegoś innego.

Pytanie nr 14

Dotyczy Zadania nr 44 poz. 17:

Do butelek o jakiej pojemności Zamawiający wymaga nakrętek fi 22mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga nakrętek fi 22mm do butelek o pojemności 100 ml.

Pytanie nr 15

Część 35 poz 2

Czy zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanych preparatów: tabletki na tabletki powlekane?

Odpowiedź:

Zgodnie z rozdziałem IV pkt. 7 SWZ.

Pytanie nr 16

Część 35 poz 7

Czy zamawiający dopuszcza zmianę postaci oferowanych preparatów: ampułki na fiolki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17**Dotyczy pakietu nr 23:**

Prosimy o dopuszczenie preparatu Neiraxin® B, roztw. do wstrzyk., -, 5 amp. 2 ml, zawierającego w swoim składzie: 1 ampułka (2 ml) zawiera 100 mg pirydoksyny chlorowodoru (witamina B6), 100 mg tiaminy chlorowodoru (witamina B1), 1 mg cyjanokobalaminy (witamina B12) oraz 20 mg lidokainy chlorowodoru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 18

Pakiet 43, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zgodnie z rozdziałem IV pkt. 6 SWZ.

Pytanie nr 19

pakiet 43, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe 30 g, pakowane a'20 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet 43, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe pakowane a'20 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zgodnie z rozdziałem IV pkt. 6 SWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet 43, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'8 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zgodnie z rozdziałem IV pkt. 6 SWZ.

Pytanie nr 22

Pytanie 5, pakiet 43, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści watę bawełniano-wiskozową o składzie 50% bawełny, 50% wiskozy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23

Pytanie 6, pakiet 43, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Pytanie 7, pakiet 43, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zgodnie z rozdziałem IV pkt. 6 SWZ.

Pytanie nr 25

Do §2 ust.2 prosimy o dopisanie: "... za obopólną zgodą w formie aneksu do umowy"

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 26

Do §2 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację §2 ust. 3 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 3 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17 listopada 2023 roku (sygn. akt: KIO 3212/23) Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła odwołanie wniesione przez wykonawcę Urtica Sp. z o.o. z siedzibą we Wrocławiu w postępowaniu prowadzonym przez Szpital Specjalistyczny im. E. Biernackiego w Mielcu na dostawy produktów leczniczych oraz wyrobów medycznych, dotyczące analogicznych zapisów umownych, uznając za uzasadnione zarzuty naruszenia art. 99 ust. 1, art. 433 pkt 4, art. oraz 441 ust. 1 ustawy z dnia 11

września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2023 poz. 1605). KIO w wyżej przywołanym wyroku stwierdziła, że Zamawiający jest bezwzględnie zobowiązany wskazać minimalną ilość każdego zamawianego produktu, zgodnie z treścią wynikającą z art. 433 pkt 4 PZP, a także uznała, że Zamawiający ma bezwzględny obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały oraz jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia w ramach korzystania z prawa opcji, co z kolei wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP.

KIO uznała, że chociaż Zamawiający rzeczywiście dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj i ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowy, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP, art. 433 pkt 4 PZP i art. 441 ust. 1 PZP. Izba potwierdziła, że norma wynikająca z art. 433 pkt 4 PZP, która zakazuje wprowadzania

postanowień przewidujących możliwość dowolnego ograniczenia zakresu zamówienia, bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron oraz norma wynikająca z art. 441 ust. 1 PZP, która określa zasady korzystania z prawa opcji, nakazująca opisywać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych oraz jednoznacznych postanowień, mają charakter bezwzględnie obowiązujący. Ponadto, żadne inne przepisy PZP nie ograniczają ani nie wyłączają zastosowania tych norm w przypadkach wystąpienia okoliczności mających wpływ na rodzaj i ilość towarów stanowiących zapotrzebowanie podmiotów udzielających świadczenia zdrowotne. KIO stwierdziła też, że wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować naruszenia art. 99 ust. 1 PZP, który nakazuje jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia, w tym przypadku poprzez podanie liczby asortymentu, do której zamierza zmniejszyć lub zwiększyć zakres zamówienia w zakresie każdego produktu.

Odpowiedź:

Zapis w wzorze umowy w § 2 ust. 3 nie ma o tym mowy. Brak zgody.

Pytanie nr 27

Do §7 ust. 1 pkt 2 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia §7 ust. 1 pkt 2 lit. b) w taki sposób, aby kara zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji dostawy została obniżona do wysokości 1% od wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki? Zwracamy przy tym uwagę na niewspółmierność kar przewidzianych w umowie. Kupującemu za opóźnienie świadczenia pieniężnego może zostać naliczona kara w wysokości nie większej niż 14,75% w skali roku, liczona od kwoty, której dotyczy opóźnienie. Natomiast dla Sprzedającego przewidziana jest kara w wysokości 1825% w skali roku ($5\% \times 365$ dni) za opóźnienie świadczenia.

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 28

Do §7 ust. 1 pkt 2 lit. c) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień umowy §7 ust. 1 pkt 2 lit. c) w taki sposób, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia w realizacji reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 200,00 zł - i wynosiła 0,5% od wartości tej pozycji (części), za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 200,00 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 29

Do §7 ust. 1 pkt 2 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary zastrzeżonej w §7 ust. 1 pkt 2 lit. d) do wysokości 100,00 zł za każde naruszenie?

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 30

Do §12 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 20% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia wykonawcy?

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 31

Do §12 ust. 4 lit. d), ust. 12 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie fragmentów o dołączaniu do wniosku dowodów wykazujących, że zmiana cen materiałów lub kosztów wpłynęła na koszt wykonania zamówienia? Jak wynika ze stanowiska doktryny: „(...) podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika albo zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów ponad przyjęty poziom. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie wymaga przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę (...) w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika lub zmiany cen wybranych przez zamawiającego rodzajów materiałów lub kosztów” (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439). Obowiązek dołączenia do wniosku dowodów wykazujących, że zmiana cen materiałów lub kosztów wpłynęła na koszt wykonania zamówienia dubluje warunki waloryzacji oraz de facto nakazuje potwierdzać dokumentami obiektywny wskaźnik zmiany cen publikowany przez Prezesa GUS.

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 32

Do §12 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §12 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy, za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie nr 33

Część 43, Pozycja 15 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty bawełniano-wiskozowej z min. 50% zawartością bawełny?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Część 43, Pozycja 15 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty bawełnianej (100% bawełny)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 35

Czy w Części 24 poz. 8 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.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 36

Czy w Części 24 poz. 8 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.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37

Czy w Części 26 poz. 163 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl 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 nr 38

Czy w Pakiecie 27 poz. 56 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps.,? Produkt nie zawiera białek mleka. Poniżej tabela porównująca oba produkty: produkt Lacidofil ProbioDr postać kapsułki twarde kapsułki twarde zawartość bakterii probiotycznych kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*, stężenie 2 x 10⁹ CFU/ kaps kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*, stężenie 2 x 10⁹ CFU/ kaps stosunek ilościowy szczepów bakterii *Lactobacillus rhamnosus* 95%: *Lactobacillus helveticus* 5% *Lactobacillus rhamnosus* 95%: *Lactobacillus helveticus* 5% główne wskazanie do stosowania zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych możliwość przechowywania poza lodówką tak tak

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39

dot. części 45

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2023 r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiającym podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej (rozporządzenie weszło w życie w październiku 2024r.), personel Zamawiającego będzie musiał wykonywać bardzo częste kontrole działania glukometrów za pomocą płynów kontrolnych – kontrola wszystkich glukometrów wykonywana co najmniej raz dziennie, jeśli nie częściej. Pojedyncze opakowanie płynu kontrolnego jest wystarczające do wykonywania maksymalnie ok. 80 pomiarów kontrolnych, co sprawia, że jeśli taki płyn byłby wykorzystany do kontroli choćby tylko jednego glukometru, płyn zostałby całkowicie zużyty w czasie <3 miesięcy. Z uwagi na powyższe prosimy o dopuszczenie zaoferowania w Części 45 płynów kontrolnych zachowujących stabilność w czasie 3 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki. (W przypadku zamkniętej fiolki data ważności oferowanych płynów wynosi 24 miesiące od daty produkcji).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w Części 45 glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą jego bezdotykowe usuwanie? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu wykonującego pomiar, gdyż eliminuje konieczność wyciągania z glukometru rękami zużytego, zabrudzonego krwią paska.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Czy Zamawiający zaoferowania w Części 45 glukometru umożliwiającego ustawienie odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42

Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z informacją zawartą w instrukcji obsługi pasków testowych, paski testowe zaoferowane w Części 45 były odporne na zakłócenia pomiaru/ interferencje związane z obecnością paracetamolu i kwasu acetylosalicylowego stosowanych w stężeniach terapeutycznych? Oba czynniki zakłócające mogą występować w osoczu licznych pacjentów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą w Części 45 certyfikatu jednostki notyfikowanej wystawionego dla zgłoszonego w URPL importera/dystrybutora lub wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odpowiedź:

Nie wymaga.

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 05.02.2025 r.


Dyrektor
Świętokrzyskiego Centrum Psychiatrii
w Morawicy
Piotr Kiełbowoń