



ŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACYJNO-UZDROWISKOWE
im. dr. Adama Szebesty w Rabce-Zdroju Sp. z o.o.

34-700 Rabka-Zdrój, ul. Dietla 5
e-mail: sekretariat@scru.pl www: www.scru.pl
NIP: 735 28 56 672, REGON: 000297951

DFS-4/1-TP/7-2022

Rabka Zdrój, dnia 19.08.2022 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

dotyczy postępowania przetargowego na dostawy produktów farmaceutycznych (zamówienie nr DFS-4-TP/7-2022) ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 13.08.2022 r., nr 2022/BZP 00305191/01

W związku z wniesionymi przez wykonawców zapytaniami dotyczącymi ww. postępowania przetargowego, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi.

Pytanie 1 „pozycja 229: 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? Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.”

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” oraz „Jednostka miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 267 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 2: „Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 267 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 konkretnego 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 2: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów w ilości 20 szt. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” oraz nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Pytanie 3: *„Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie zbiorczym poz. 267 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru 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, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?”*

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów w ilości 20 szt. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” oraz nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 168 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 4: *„Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 168 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)”*

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” oraz „Jednostka miary” oraz nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 249 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 5: *„Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 249 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.”*

Odpowiedź 5: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu z przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu

zamówienia” oraz „Jednostka miary” oraz nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 175 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 6: „Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl 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 6: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 7: „Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?”

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań handlowych zawierających inną sztuk niż opisana w formularzu cenowym, z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert.; nie dopuszcza natomiast zmiany gramatury i pojemności opakowania handlowego (np. w przypadku maści czy syropów).

W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary ” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji. Zamawiający będzie dokonywał zakupu asortymentu w opakowaniu handlowym dostępnym u Wykonawcy.

Pytanie 8: „Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?”

Odpowiedź 8: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, z wyjątkiem leków w postaci tabl. musujących, tabl. ulegające rozpadowi w j. ustnej, tabl do ssania, tabletek o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, ampułkostrzykawek.

Pytanie 9: „Zwracam się z prośbą wykreślenie poniższej pozycji z uwagi na zakończoną produkcję: Pozycja 135- Gentamycinum 0,3% maść do oczu op a 3 g”

Odpowiedź 9: Zamawiający wykreśla poz 135 z pakietu. Niniejszą zmianę należy nanieść w formularzu cenowym.

Pytanie 10: „Czy zamawiający w pozycji nr 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu *1 fioł? Zaoferowana ilość opakowań 20.”

Pytanie 11: „Czy zamawiający w pozycji nr 39 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu *6 tabl? Zaoferowana ilość opakowań 5.”

Pytanie 12: „Czy zamawiający w pozycji nr 43 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu *1 amp? Zaoferowana ilość opakowań 100.”

Pytanie 13: „Czy zamawiający w pozycji nr 49 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku w opakowaniu *6 czop? Zaoferowana ilość opakowań 16,67.”

Pytanie 14: „Czy zamawiający w pozycji nr 55 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu *20 szt? Zaoferowana ilość opakowań 100.”

Pytanie 15: „Czy zamawiający w pozycji nr 107 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu *10 tabl? Zaoferowana ilość opakowań 100.”

Pytanie 16: „Czy zamawiający w pozycji nr 160 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu *60 tabl? Zaoferowana ilość opakowań 2,5.”

Pytanie 17: „Czy zamawiający w pozycji nr 279 wyrazi zgodę na zaferowanie leku w opakowaniu *20 tabl mus? Zaoferowana ilość opakowań 75.”

Odpowiedź 10-17: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu opisanego w powyższych pytaniach tj. wycenę opakowań handlowych zawierających inną sztuk niż opisana w formularzu cenowym, z przeliczeniem do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary ” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji. Zamawiający będzie dokonywał zakupu asortymentu w opakowaniu handlowym dostępnym u Wykonawcy.

Zamawiający informuje, że termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Termin składania ofert do dnia 24.08.2022 r. do godziny 10:00, a termin otwarcia ofert w tym samym dniu o godz. 10:30.

Termin związania ofertą do dnia 22.09.2022 r.