



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Specjalistyczny
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
78-520 Złocieniec, ul. Kańsko 1
tel. 94-36-71-222, fax. 94-37-21-453
www.szpitalkansk.pl, www.szpitalkansk.4bip.pl
email: szpitalkansk@pro.onet.pl

NIP: 253-00-98-261
Regon: 330086948
Nr KRS 0000027543 SR w Koszalinie IX Wydział KRS

Złocieniec, dnia 08 września 2022 roku

Odpowiedzi na zapytania do treści Zapytania Ofertowego

Dotyczy :

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na :

Dostawa leków i opatrunków

opublikowanego na <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalkansk> w dniu **01-09-2022r.**

W toku prowadzonego postępowania do Zamawiającego złożono wnioski o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego. Zamawiający udziela wyjaśnienia:

Pakiet 2

1. **Poz. 3** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku samoprzylepnego w rozmiarze zgodnym z wymaganiami, wykonanego z folii poliuretanowej, wzmocnionego po brzegach włókniną, z wycięciem do zabezpieczenia miejsc wkłucia, pakowanego a' 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym?



Pakiet 4

2. **Poz. 16 i 18** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastrów opatrunkowych z włókniny, o długości 5m, z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym?
3. **Poz. 23 i 24** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przyłepców na szpulce? Pozostałe parametry przyłepców bez zmian.

Rozdział VI pkt. 1 SOWUZ

4. Czy w przypadku złożenia oferty na materiały opatrunkowe, Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia, że wszystkie oferowane towary posiadają ważne dokumenty potwierdzające dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu w Polsce zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107, poz. 679 z późn.zm.) i przepisami wykonawczymi, oraz że zostaną one udostępnione na każde życzenie Zamawiającego.

5. Czy z uwagi na przeznaczenie preparatów zaofertowanych w Pakiecie nr 6, Zamawiający dopuści możliwość zaofertowania produktów, który zgodnie z ustawą o kosmetykach z dnia 30.03.2001r. (Dz.U.2001r.Nr 42 poz. 473 z późniejszymi zmianami) są wprowadzone do obrotu jako kosmetyki, i dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego dopuszczenie zaofertowanych kosmetyków do obrotu.
6. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty Koncesji lub zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego na obrót środkami farmaceutycznymi dopuszczonymi do obrotu, zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (tekst jedn. Dz.U. 2021 poz. 974) oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie, a w przypadku składania ofert na leki psychotropowe i środki odurzające – odpowiednie wymagane zezwolenie, w przypadku gdy oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medyczny, i ustawa nie nakłada obowiązku posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej.

Odp.

1. pakiet 2 poz.3 Tak dopuści pakowane a'100
2. pakiet 4 poz. 16 i 18 SIWZ
3. pakiet 4 poz. 23 i 24 Tak, dopuści
Rozdział VI pkt. 1 SOWUZ
4. wystarczy Oświadczenie
5. Tak, dopuści
6. Tak, odstąpi,

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 292 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa w Pakiecie 1 poz. 292 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdym z w/w Pakietów 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 zaofertowanie 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?
2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie 1 poz. 292 zaofertowanie 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 żylniej, 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?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 310 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy ze względu na umieszczenie w Pakiecie 1 poz. 310 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zaoferowanie 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).

Odp.

1. poz.292 Tak, dopuszcza
2. poz.292 Tak, dopuszcza, jednak w momencie wygrania korzystniejszą ceną oferent utylizuje już istniejący sprzęt na własny koszt i gwarantuje przeszkolenie całego personelu.
3. poz. 310 Tak, dopuszcza