

Tarnów dnia 14.11.2024.

ZAMAWIAJĄCY

Mościckie Centrum Medyczne Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

Ul Kwiatkowskiego 15, 33-101 Tarnów

TELK/FAX 68 50 511 . Adres poczty elektronicznej mcm@mcm.net.pl

REGON: 851664020, NIP 993-06-51-966, KRS 0000451215

Adres strony internetowej: <https://bip.malopolska.pl/mcmtarnow>

Adres strony postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1012973>

DOTYCZY: ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA:

DOSTAWA LEKÓW GOTOWYCH DLA MOŚCICKIEGO CENTRUM MEDYCZNEGO SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ W TARNOWIE.

Pytanie nr 1

Pozycja 236 :

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 kapsułek można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułek 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 zamawiającego - Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 2

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 83 (84) Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Produkt nie zawiera białek mleka krowiego ani laktozy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź zamawiającego - Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 3

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 83 (84) Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt nie zawiera białek mleka krowiego ani laktozy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 119 (120) w przedmiotowym postępowaniu:

Odpowiedź zamawiającego - Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 4

Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 119 (120) system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, 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 zaferowanie 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, przydatność do użycia 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź Zamawiającego - Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Przy czym należy pamiętać, że zamawiający posiada już istniejące akcesoria dostosowane do przedmiotu zamówienia o którym mowa w niniejszym pytaniu.

Pytanie nr 5 .

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie zbiorczym poz. 119 (120) 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 Zamawiającego - Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Przy czym należy pamiętać, że zamawiający posiada już istniejące akcesoria dostosowane do przedmiotu zamówienia o którym mowa w niniejszym pytaniu.

Pytanie nr 6

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)?

Odp - Tak zamawiający wymaga zaokrąglenia w górę.

Pytanie nr 7

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp - Tak zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 8. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 226 INS.HUMALOG MIX 25 100JM/1ML 3ML* 5 EU?

Pytanie nr 9. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 227 INS.HUMALOG MIX 50 100IU/1ML 3ML* 5 EU? *

Pytanie nr 10. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 228 INS.POLHUMIN MIX-4 100J.M/ML 3ML * 5 WKL?

Pytanie nr 11 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 229 INS.GENSULIN N 100J.M./ML 5 WKLAD*3ML?

Pytanie nr 12. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz 230

Pytanie nr 13. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 239 VITACON (VIT.K1) INJ 0,01G/1ML*10AMP.?

Pytanie nr 14 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 256 LEVALOX 5MG/ML 100ML?

Pytanie nr 15. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 257 21 VETIRA ROZT.DOUST.100MG/ML 150ML?

Pytanie nr 16. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 285 OPATR.MEPILEX AG 10CM*21CM*1 SZT?

Pytanie nr 17. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 286 OPATR.MEPILEX AG 12,5CM*12,5CM*1 SZT?

Pytanie nr 18. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 287 OPATR.MEPILEX BORDER AG 12,5CM*12,5CM*1?

Pytanie nr 19. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 288 OPATR.MEPILEX EM 12,5CM*12,5CM*1 SZT?

Pytanie nr 20. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 289 OPATR.MEPILEX BORDER FLEX LITE 10*10*1?

Pytanie nr 21. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 290 OPATR.MEPILEX BORDER FLEX 12,5*12,5*1?

Pytanie nr 22. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 291 OPATR.MEPILEX TRANSFER 15CM*20CM*1 SZT?

Pytanie nr 23. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 292 OPATR.MEPILEX AG 12,5CM*12,5CM*1 SZT?

Pytanie nr 24. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 391 INS.HUMULIN M3(30/70)100IU/ML 3ML*5 WKL.?

Pytanie nr 25. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 392 INS.POLHUMIN MIX-3 100J.M/ML 3ML * 5WKL.?

Pytanie nr 26. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 393 INS.GENSULIN R 100J.M./ML 5 WKLADOW*3ML?

Pytanie nr 27. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 490 ULGIX WZDECIA 80MG*100 KAPS. WYR.MED.?

Pytanie nr 28. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 520 PYRANTELUM OWIX 0,25G * 3 TABL.?

Odp na pytania od numer 8 do numeru 28 (z wyłączeniem pytania nr 12) - Zamawiający dopuszcza

Odp na pytanie numer 12 - zamawiający nie może odpowiedzieć na no to pytanie gdyż nie zostało prawidłowo sformułowane.

PROKURENT

Teresa Majorek