



BESKIDZKIE CENTRUM ONKOLOGII – SZPITAL MIEJSKI

im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej®

43-300 BIELSKO-BIAŁA ul. Wyzwolenia 18

Centrala ul. Wyzwolenia 18 tel. 33 498 40 01 Sekretariat tel. 33 816 43 70 fax. 33 816 44 01

Centrala ul. Wyspiańskiego 21 tel. 33 827 25 00 Sekretariat 33 827 25 01 fax. 33 8272505

Centrala ul. Emilii Plater 17 tel. 33 819 87 60

DZP.271.3.2023- 22

Bielsko-Biała, dnia 7.02.2023r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku – Białej (znak sprawy: DZP.271.3.2023).

Uprzejmie informujemy, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania do SWZ o treści :

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 18 poz. 1 i 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 18 poz. 1 i 2 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie w w/w pozycjach produktu EnteroDr., zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. 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. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy w Pakiecie 18 poz. 1 i 2 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).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 18 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 18 poz. 3 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji produktu LactoDr. krople również zawierającego kultury bakterii probiotycznych szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu 1mld CFU/kroplę? Produkt występuje w takiej samej postaci i objętości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również pod warunkiem zachowania zapisów pod pakietem.



Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 18 poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie 18 poz. 5 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 18 poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 18 poz. 6 nazwy własnej suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta Zamawiający dopuści zaferowanie w tej pozycji 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).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 64 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do oceny glikemii pośmiertnie, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia, Zamawiający dopuści w Pakiecie 64 paski testowe z zakresem pomiarowym wynoszącym 20-600mg/d? W przypadku stężenia <20mg/dl glukometr wskazuje wtedy komunikat „Lo”. W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru (zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 dopuszczalny błąd pomiarowy glukometru wynosi ± 15 mg/dl).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 64 poz. 2 pasków testowych w opakowaniach x 50 szt. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań. Mniejsza wielkość opakowania zagwarantuje zużycie wszystkich pasków z danego opakowania przed upływem daty ważności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również, przeliczenie zgodnie z zapisami SWZ.

8. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych wykrywających zbyt małą ilość krwi bez możliwości jej dokładania. Dokładanie krwi nie jest metodą zwalidowaną przez jakiegokolwiek gremium medyczne czy naukowe jako dająca prawidłowe wyniki, natomiast personel wykonujący taka czynność naraża się na otrzymanie zafałszowanych wyników pomiaru w wyniku występowania reakcji krzepnięcia krwi/lub hemolizy. Ponadto współczesne paski testowe zasysają odpowiednią objętość krwi – a jest to tylko 0,5 mikrolitra – w błyskawicznym tempie, zatem otrzymanie próbki krwi o niedostatecznej objętości jest bardzo wątpliwe..

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 64 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja daje gwarancję utrzymania pasków na rynku ze względu na konieczność wykonywania dostaw dla pacjentów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również.

10. Czy w Pakiecie 64 Zamawiający wymaga pasków do glukometrów z możliwością zmiany jednostki pomiarowej przez użytkownika (z mg/dl na mmol/l i odwrotnie)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

11. Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite i identyczne na opakowaniu i w instrukcji pasków zaoferowanych w Pakiecie 64?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga , ale dopuści również.

12. Jeden z wykonawców oferuje paski testowe, których okres przydatności do użycia po pierwszym otwarciu fiolki jest potem zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 64 po pierwszym otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga , ale dopuści również.

KIEROWNIK APTEKI
Jolanta Paździora
dr n. farm. Jolanta Paździora

