

DKW.2232.105.2024.AS

Czarne, dn. 17.09.2024 r.

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych na „Sukcesywne dostawy środków farmaceutycznych do Apteki Zakładowej Zakładu Karnego w Czarnem”

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ Z DNIA 12.09.2024 r.

Działając zgodnie z treścią art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) poniżej udostępniam wraz z odpowiedziami zapytania złożone do wyjaśnienia treści SWZ:

Poniższe pytania dotyczą Pakietu nr 1 oraz 5 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

Czy w Pakiecie nr 1 poz 367 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 nr 1:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie nr 2:

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 367 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 nr 2:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie nr 3:

Czy w Pakiecie 1 poz 432 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 konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem w górę).

Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacidofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2 x 10 ⁹ CFU/ kaps
stosunek ilościowy szczepów bakterii	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 5%	<i>Lactobacillus rhamnosus</i> 95%: <i>Lactobacillus helveticus</i> 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 nr 3:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty suplementów diety.

Pytanie nr 4:

Czy w Pakiecie 1 poz 696 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kaps. (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią ilość opakowań z zaokrągleniem w górę). Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)
główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Dodatkowo EnteroDr w swoim składzie nie posiada substancji alergizujących - glutenu, laktozy i białek mleka krowiego

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Pytanie nr 5:

Czy w Pakiecie 5 poz nr 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicaprylyl Sebacate, 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty dermokosmetyków.

Pytanie nr 6:

Czy w Części nr 45 poz. 21 Zamawiający dopuści produkt o takim samym statusie rejestracyjnym (wyrób medyczny) i równoważną pod względem funkcjonalny - maść hemostatyczną wskazaną w zapobieganiu i powstrzymywaniu epizodów krwawienia ze skóry, błon śluzowych oraz ran skórnych. Wyrób przeznaczony do stosowania przy podrażnieniu i suchości okolicy okołososowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra, gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, tropolon, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy. Preparat charakteryzuje się łatwą aplikacją (konstrukcja zapobiega osadzaniu się produktu wewnątrz specjalnego aplikatora), plastikowa i odkształcalna tuba umożliwi cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

STAXEDIR™



MAŚĆ

30 ml

Nieinwazyjne i szybkie rozwiązanie
na krwawienie z nosa i ran skórnych

KOMPLEKS
EMOXILANE®



DZIAŁANIE 2w1

Zapobiega i powstrzymuje, nawilża



WYGODNA APLIKACJA

Higieniczna końcówka tubki



EMOXILANE® -KOMPLEKS*

Hialuronian sodu: działanie hemostatyczne i prokoagulacyjne

Witamina E i octan witaminy E, pantenol: działanie antyoksydacyjne

Cytrynian srebra: działanie przeciwdrobnoustrojowe

Pantenol, hialuronian sodu: działanie przeciwzapalne, regenerujące i nawilżające

SKŁAD

woda, EMOXILANE® (pantenol, hialuronian sodu, witamina E, octan tokoferylu, roztwór cytrynianu srebra), gliceryna, arginina, 1,2-heksadienol, glikol kaprylowy, tropolol, karbomer, kopolimer kwasu akrylowego, EDTA disodowy

SPOSÓB UŻYCIA

Dorośli i dzieci:

umyć ręce, zaaplikować na palec odpowiednią ilość maści, a następnie nałożyć cienką warstwę produktu na zmienione chorobowo miejsca. Delikatnie masować aż do całkowitego wchłonięcia.
Stosować 2-3 razy dziennie lub zgodnie z zaleceniami lekarza.

Literatura:

1. Belvedere R., Novizio N., Eletto D., Porta A., Bagnulo A., Cerciglio A., Di Maio U., Petrella A., The Procoagulant Activity of Eموxilane®: A New Appealing Therapeutic Use In Epistaxis of the Combination of Sodium Hyaluronate, Silver Salt, α-tocopherol and D-pantenol. Life, 2021; 11(9):992*.
2. Staxedir™ instrukcja użycia.

TO JEST WYRÓB MEDYCZNY. UŻYWAJ GO ZGODNIE Z INSTRUKCJĄ UŻYTKOWANIA LUB ETYKIETĄ.

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty tego preparatu.

Pytanie nr 7:

Zamawiający określa w Pakiecie 5 poz 34,35,37,38,39,40 systemy do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnych producentów co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tych producentów (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego producenta) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę oferty. 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)?

Chcielibyśmy uprzedzić odpowiedzi na ewentualne pytania, które Zamawiający postawi przed sobą, zastanawiając się na odpowiedzią:

A. „zamawiający posiada i użytkuje w pełni sprawne glukometry i nie widzi potrzeby ich zmiany na nowy sprzęt”

Zmiana urządzenia pozwoli na obniżenie ceny i zmniejszy wydatki przeznaczone na zakup pasków do pomiaru stężenia glukozy we krwi. Dopuszczenie większej ilości konkurentów skutkuje rozsądnym ustaleniem ceny i obniżeniem kosztów w danym zakresie. Zamawiający w większości przypadków otrzymuje wymaganą ilość glukometrów bezpłatnie. Dodatkowo na rynku często pojawiają się nowe modele, które znacząco mogą wpłynąć na komfort pracy personelu.

B. „wymiana glukometrów na nowe nie jest celowa ani ekonomiczna, wiążąc się z dodatkowymi kosztami i angażowaniem personelu w szkolenia”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy. W kwestii ekonomicznej jest to zyskiem dla Zamawiającego, który uzyska korzystniejszą cenę w danym obszarze zamówienia. Glukometr posiada intuicyjną obsługę polegającą na wsunięciu paska testowego, wprowadzeniu testowanej próbki krwi i odczekaniu czasu aż pojawi się wynik. Obsługa glukometru jest faktycznie uproszczona w takim stopniu, aby mógł posługiwać się nim każdy użytkownik nieprofesjonalny.

C. „zamawiający nie przewiduje wymiany glukometrów na nowe ze względów ekonomicznych, ponadto wymiana się w pełni sprawnego sprzętu generuje produkcję elektroodpadów”

Dostarczanie nowych glukometrów odbywać się będzie całkowicie bezpłatnie na koszt Wykonawcy, więc nie wiąże się z dodatkowymi kosztami dla Zamawiającego. Często nieużywane już glukometry można zwrócić do wykonawcy, który odpowiednio jest zutylizuje.

W związku z powyższymi sugestiami proponujemy nasze rozwiązanie w postaci pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi parametrami:

Propozycja 1: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki. wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Propozycja 2: 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?

Propozycja 3: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej, żyłnej, noworodkowej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70 %, czas pomiaru 8

sekund, wielkość próbki krwi 0,8 ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie informuję, że termin składania ofert oraz termin otwarcia ofert ustalone w SWZ nie ulegają zmianie.

DYREKTOR

ZAKŁADU KARNEGO