

DZP.271.17.2023- M

Bielsko-Biała, dnia 10.05.2023r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę leków dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku – Białej (znak sprawy: DZP.271.17.2023).

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

Pytanie 1:

1. Czy z uwagi na fakt, że wszystkie istniejące produkty wymienione w Pakiecie 3 poz. 1-4 posiadają obecnie status suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów o takim statusie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 2:

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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Przedmiot zamówienia w postępowaniu znak DZP.271.17.2023 nie zawiera pakietu nr 18.

Pytanie 3:

3. Czy w Pakiecie 3 poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie 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 dopuści również, pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 4:

4. Czy z uwagi na podanie w Pakiecie 15 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 pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 5:

5. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 9 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6:

6. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 9 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.

Pytanie 7:

7. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 9 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8:

8. Czy w Pakiecie 9 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.

Pytanie 9:

9. 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 9?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 10:

10. 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 9 po pierwszym otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Z-CIA DYREKTORA
ds. Technicznych-Administracyjnych
Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej
mgr inż. *Gyze* Gorz Kubica

