

Odpowiedź nr 2

Na zapytanie do swz dotyczące postępowania o zamówienie publiczne pn.

Dostawa produktów leczniczych dla Szpitala w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o.o. – 2024

W dniu 15.11.2024r. do siedziby Zamawiającego wpłynęło zapytanie dotyczące ww. postępowania o następującej treści:

Poniższe pytania dotyczą Pakietu nr 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 8 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nierefundowane mogą być niedostępne w sprzedaży, pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane.

Odp. : Zamawiający dopuszcza paski jako wyrób refundowany przez MZ

2. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do glukometru z możliwością ustawienia odpowiedniej jednostki pomiarowej (mg/dl lub mmol/l) przez użytkownika ?

Odp.: Tak, zamawiający wymaga.

3. Testy paskowe do glukometrów są wyrobem medycznym wymagającym zachowania specjalnych warunków przechowywania (temperatura i wilgotność w zakresie ściśle określonym przez producenta, wskazanym na każdym opakowaniu pasków). Przechowywanie pasków w nieodpowiednich warunkach skutkuje uzyskaniem zafałszowanych wyników pomiarów stężenia glukozy we krwi, powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjentów. Wykonawca, który przechowuje paski w warunkach nie odpowiadających wymogom producenta, szczególnie latem lub zimą (np. w starej szopie lub nieogrzewanym garażu – proszę nam wierzyć, że takie firmy istnieją), nie zagwarantuje prawidłowego działania takiego wyrobu. Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na Pakiet nr 3 poz.110 certyfikatu jednostki notyfikowanej, wystawionego dla polskiego dystrybutora/importera będącego wykonawcą lub dla reprezentującego go wykonawcy, potwierdzającego spełnienie normy ISO 13485:2016 w zakresie magazynowania testów diagnostycznych?

Odp.: Zgodnie ze specyfikacją Zamawiający nie wymaga takiego certyfikatu.

4. Czy w pakiecie 8 poz 1 Zamawiający dopuści równoważny produkt LactoDr. krople o identycznej zawartości kultur bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 (1 mld CFU/1 kroplę)?

Odp. Tak, Zamawiający dopuści proponowany produkt .

5. Czy w pakiecie 8 poz. 22 Pakiecie Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odp.: Zgodnie ze specyfikacją Zamawiający dopuści produkt zarejestrowany jako lek .

6. Czy w Pakiecie 8 poz 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, 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.
Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuści.

PREZES ZARZĄDU

Anna Gryciak

Otrzymują:

2. Wykonawca
2. Strona internetowa https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_debno → *Dostawa produktów leczniczych dla Szpitala w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o.o. – 2024*

KIE...NIK
APTE...LNEJ
Anna K...ska
mg