

Łądek Zdrój, dnia 31.08.2023 r.

ZP.22.2023

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW,
KTÓRZY POBRALI SWZ

Dotyczy postępowania pn. „Sukcesywne dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Uzdrowiska Łądek-Długopole S.A.”

Zamawiający, działając zgodnie z art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 tj.) informuje, że wpłynęły pytania do ww. postępowania. Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Dotyczy części nr 10 (pytania od nr 1 do nr 7):

1. Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 200 tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Tak.

2. Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat równoważny na bazie jednego alkoholu- etanolu , spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Tak.

3. Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 5, 6 dopuści do oceny preparat typu Mediquick, zawierający w składzie- 100 g płynu zawiera: 25,9 g Etanol, 11,8 g propan-2-ol, 0,2 g alkylobiguanide; zarejestrowany jako wyrób medyczny, wykazujący potwierdzone badaniami działanie- bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc (M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; wirusobójcze VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., dopuszczony do kontaktu z żywnością?

Odpowiedź:

Tak.

4. Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 8 i 9 dopuści do oceny chusteczki równoważne na bazie jednego alkoholu- etanolu, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Tak.

5. Pytanie:

Poz. 12 i Poz. 13 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o właściwościach tiksotropowych (forma żelowa w kontakcie z dłonią zamienia się w postać płynną) do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk typu Phago’Gel ? Skład preparatu: etanol 72%, substancje nawilżające

i natłuszczające (glicerol, emolienty), higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 – 90 sek., spektrum, B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek., spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Tak.

6. Pytanie:

Poz. 12 i Poz. 13 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk typu AHD 1000? Skład preparatu: etanol 96% (79,9 g), substancje nawilżające i natłuszczające (glicerol, kwas mlekowy), higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 – 90 sek., spektrum, B, F, Tbc, V (BVDV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro) – 30 sek., Polio – 60 sek., spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Zwracamy uwagę, że opisany przez Zamawiającego w poz. 12 i 13 preparat, przeznaczony jest również do higienicznej dezynfekcji rąk, w związku z czym obowiązująca jest również norma PN- EN 1500, która przewiduje czas wykonywania procedury w czasie 30 sek. Określenie czasu działania poniżej tej wartości nie ma żadnego uzasadnienia prawnego i merytorycznego, a wręcz jest nieprawidłowe, ponieważ norm nie można w dowolny sposób modyfikować (powyższa kwestia znalazła swoje uzasadnienie w Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej –UZP z 2012-12-13 sygn. KIO 2292/12).

Odpowiedź:

Tak.

7. Pytanie:

Czy Zamawiający w poz. 15 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Plus Schaum, który wykazuje potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 5 min.; prątkobójcze: M.avium, M.tuberculosis - 15 min., M.terrae - 30 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Rota – 5 min. , Papova SV 40 – 15 min. zawierający w składzie chlorowoderek poliheksametylenu biguanidyny (0,18 g), N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina (0,46 g), chlorek didecyldimetyloamonium (0,10 g)?

Odpowiedź:

Tak.

8. Pytanie:

Czy w Część nr 1 – Sukcesywne dostawy produktów leczniczych poz. 61 i 62 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zamienniki leku Dexaven, w tym Dexamethasone.

Zamawiający nie wymaga, aby zaproponowany produkt leczniczy posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania wymienione w zapytaniu.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 239 w przedmiotowym postępowaniu:

9. Pytanie:

Zamawiający określa w Części nr 1 poz. 239 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta 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 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, możliwość wykonywania pomiarów u osób dorosłych, dzieci i noworodków, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund,

wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Części nr 1 poz. 239 zaoferowanie 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? Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 232 w przedmiotowym postępowaniu:

Odpowiedź:

Tak Zamawiający dopuszcza.

10. Pytanie:

Czy w Części nr 1 poz. 232 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 Alkohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, że dokonuje również następujących zmian:

Termin składania ofert: 2023-09-04 12:00

Termin otwarcia ofert: 2023-09-04 12:30

Termin związania ofertą: do 2023-10-03

Powyższe informacje stanowią integralną część dokumentacji niniejszego postępowania i wiążą wszystkich Wykonawców.

Sporządziła: Elżbieta Kinal

Z poważaniem

Kierownik Zamawiającego