

DKW.2232.94.2024.AS

Czarne, dn. 12.08.2024 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 Czarne”

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DO TREŚCI SWZ Z DNIA 06.08.2024 r.

Działając zgodnie z treścią art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605) poniżej udostępniam wraz z odpowiedziami zapytania złożone do wyjaśnienia treści SWZ:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 366 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

Czy w Pakiecie 1 poz. 366 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 1 poz. 366 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie II poz. 428 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 3:

Czy w Pakiecie II poz. 428 Zamawiający dopuści zaferowanie 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.? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Lacodofil	ProbioDr
postać	kapsułki twarde	kapsułki twarde
zawartość bakterii probiotycznych	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 CFU/ kaps	kultury bakterii probiotycznych kwasu mlekowego <i>Lactobacillus rhamnosus</i> i <i>Lactobacillus helveticus</i> , stężenie 2×10^9 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.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie II poz. 698 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 4:

Czy w Pakiecie II poz. 698 Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250mg kultur drożdżaków *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Poniżej tabela porównująca oba produkty:

produkt	Enterol	EnterDrr
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 5×10^9 CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5×10^9 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

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie VI poz. 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 5:

Czy w celu ujednoczenia oferty Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych GlucoDr. również w Pakiecie VI poz. 32, 33, 34, 36, 37, 38, 39, niezależnie od poz. 35? Dopuszczenie konkurencyjnych pasków wpłynęłoby na obniżenie ceny oferty.

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający nie dopuszcza do ujednoczenia oferty pasków testowych do pomiaru glikemii.

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

Pytanie nr 6:

Czy w Pakiecie VI poz. 5 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerytryl 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?

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty dermokosmetyków.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 6 (wyroby medyczne) poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie nr 7:

Czy w Części nr 6 (Wyroby medyczne) poz. 20 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 okołonosowej oraz wspomagająco przy leczeniu krwawień z nosa oraz ran skórnych. Skład: woda, pantenol, hiarulonian 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 umożliwia cofanie się maści z końcówki aplikatora. Poniżej ulotka proponowanego produktu.

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający nie dopuszcza do oferty tego preparatu.

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

DYREKTOR
ZAKŁADU KARNEGO