

Kluczbork 03.06.2025r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ
Sukcesywna dostawa leków dla Powiatowego Centrum Zdrowia S.A. w Kluczborku
08/2025/ZP

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Pytanie nr 1

Pytanie do pakietu 6- Sevoflurane: Czy Zamawiający wymaga użyczenia parowników na czas trwania umowy? Bardzo prosimy o podanie liczby wymaganych parowników oraz nazwy aparatów do znieczulenia będących w posiadaniu Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK - wymagamy użyczenia parowników na czas trwania umowy,

3 aparaty aparat do znieczulania GE Carestation 620

Pytanie nr 2

Dla zapewnienia najwyższej jakości i bezpieczeństwa zarówno Pacjenta, Personelu Medycznego jak i pracy na bloku operacyjnym, czy Zamawiający w pakiecie 6 wymaga zapewnienia autoryzowanego serwisu parowników świadczonego przez producenta urządzeń, potwierdzonego przez producenta stosownym dokumentem aktualnym w dniu jego złożenia (np. oświadczeniem) oraz dysponowania co najmniej 2 pracownikami, których Wykonawca skieruje do realizacji zamówienia w zakresie świadczenia usług serwisowych parowników, posiadających aktualne certyfikaty producenta, potwierdzające posiadanie uprawnień do w/w serwisu urządzeń?

Odpowiedź Zamawiającego: TAK - Zamawiający wymaga autoryzowanego serwisu parowników świadczonego przez producenta urządzeń, potwierdzonego przez producenta stosownym dokumentem aktualnym w dniu jego złożenia (np. Oświadczeniem) oraz dysponującym co najmniej 2 pracownikami, których Wykonawca skieruje do realizacji zamówienia w zakresie świadczonych usług serwisowych parowników, posiadających aktualne certyfikaty producenta, potwierdzające posiadanie uprawnień do w/w serwisu urządzeń.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 6 wymaga zaoferowania produktu, który zgodnie z zapisami w CHPL charakteryzuje się brakiem specjalnych zaleceń dotyczących zasad przechowywania, w tym braku wskazania wymogów w zakresie maksymalnej temperatury przechowywania?

Odpowiedź Zamawiającego: TAK

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie 7 wymaga dostarczenia preparatu w butelce nietłukącej, nieszklanej ze zintegrowanym systemem napełniania parownika? Szklana butelka jest mniej odporna na

uszkodzenia mechaniczne, w szczególności na stłuczenie, w wyniku którego może dojść do skażenia atmosfery bloku operacyjnego czy sali operacyjnej oparami anestetyku wziewnego jakim jest sevofluran.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK

Pytanie nr 5

Dotyczy zadania nr 1, poz. 276

Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu.

Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu.

Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy.

Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.

Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...].

Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK

Pytanie nr 6

ZADANIE NR 1, pozycja 189 dotycząca „Lek zawierający: lactobacillus rhamnosus+lactobacillus helveticus, 2 mld cfu x 60 kaps.” dopuszcza możliwość zaoferowania **produktu leczniczego TRILAC (lek OTC)** w opakowaniach x 20 kapsułek z możliwością przeliczenia na taką wielkość opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie dopuszcza.

Pytanie nr 7

Firma Salus International Sp. z o.o zwraca się z prośbą o przedłużenie terminu składania ofert do dnia 13.06.2025 r. Czas ten potrzebny jest nam do wykonania, a w następstwie złożenia rzetelnej i

konkurencyjnej oferty. Ze względu na konieczność uzyskania warunków cenowych od producentów aktualny termin jest zbyt krótki.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wydłuży termin składania ofert do 11.06.2025r.

Pytanie nr 8

Czy w Zadaniu 1 w poz. 189 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, który jest z powodzeniem stosowany w wielu ośrodkach leczniczych, zawierającego kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps?

Odpowiedź Zamawiającego: Nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Zamawiający w Zadaniu 1 w poz. 323 określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (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 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

otwarcu fiolki, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, 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, 2 wyrzutnik zużytego paska testowego, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SWZ.

Pozostałe warunki SWZ bez zmian.

Do wiadomości:
- wszyscy uczestnicy