**Dotyczy: Przetargu na dostawę środków farmaceutycznych, środków dezynfekcyjnych, pasków do glukometrów i produktów nieleczniczych (nr sprawy ZP.16.PN.2020)**

**Odpowiedzi na pytania:**

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy sposobu składania oferty**

Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, zgodnie z zaleceniami Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 20.03.2020 r.: [https://www.uzp.gov.pl/aktualności/komunikacja](https://www.uzp.gov.pl/aktualno%C5%9Bci/komunikacja) elektroniczna w dobie zagrożenia epidemicznego oraz z uwagi na ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów wymaganych w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym? W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

*Odp: Ze względów technicznych i organizacyjnych Zamawiający na dzień dzisiejszy nie jest w stanie przyjąć oferty złożonej w formie elektronicznej.*

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy oceny ofert w kryterium termin dostawy**

W związku z panującą sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych, prosimy o zmianę kryterium oceny  w zakresie terminu dostawy, na następujące:

· 3 dni robocze – 10 punktów

· 4 dni robocze – 5 punktów

· 5 dni roboczych – 0 punktów.

*Odp: pozostajemy przy zapisie SIWZ*

**Pytanie nr 3**

# Pakiet „Dezynfekcja” załącznik 3/2 pozycja 18 wiersz 1, Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dekontaminacji rak, ciała pacjenta zawierający w składzie m.in. octenidyne. Produkt bez etanolu, chlorheksydyny i poliheksanidyny. Preparat o działaniu dekontaminujacym ( również dla pacjentów z MDRO) ze specjalnej dobranymi substancjami pielęgnującymi oraz delikatnymi dla skory związkami powierzchniowo czynnymi i dichlorowodorkiem oktenidyny. Wyjątkowy skład chemiczny preparatu zapobiega wysuszaniu skory i pomaga w zachowaniu naturalnie bariery ochronnej skory. Produkt kompatybilny z domownikami łokciowymi. Kosmetyk, opakowanie 500 ml

# Odp: dopuszczamy.

**Pytanie nr 4**

Pakiet „Dezynfekcja” załącznik 3/2 pozycja 18 wiersz 2, Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dekontaminacji rak, ciała pacjenta zawierający w składzie m.in. octenidyne. Produkt bez etanolu, chlorheksydyny i poliheksanidyny. Preparat o działaniu dekontaminujacym ( również dla pacjentów z MDRO) ze specjalnej dobranymi substancjami pielęgnującymi oraz delikatnymi dla skory związkami powierzchniowo czynnymi i dichlorowodorkiem oktenidyny. Wyjątkowy skład chemiczny preparatu zapobiega wysuszaniu skory i pomaga w zachowaniu naturalnie bariery ochronnej skory. Produkt kompatybilny z domownikami łokciowymi. Kosmetyk, opakowanie 1L

Odp:dopuszczamy.

# **Pytanie nr 5**

# Pakiet „Dezynfekcja” załącznik 3/2 pozycja 18 wiersz 3, Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dekontaminacji rak, ciała pacjenta zawierający w składzie m.in. octenidyne. Produkt bez etanolu, chlorheksydyny i poliheksanidyny. Preparat o działaniu dekontaminujacym ( również dla pacjentów z MDRO) ze specjalnej dobranymi substancjami pielęgnującymi oraz delikatnymi dla skory związkami powierzchniowo czynnymi i dichlorowodorkiem oktenidyny. Wyjątkowy skład chemiczny preparatu zapobiega wysuszaniu skory i pomaga w zachowaniu naturalnie bariery ochronnej skory. Produkt kompatybilny z domownikami łokciowymi. Kosmetyk, opakowanie 1L z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

# Odp: dopuszczamy.

**Pytanie nr 6**. Czy z uwagi na umieszczenie w siwz nazwy suplementu diety będącej zastrzeżonym znakiem towarowym, Zamawiający dopuści równoważny produkt Lacto30Dr. zawierający w swoim składzie żywe kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu w identycznym stężeniu?

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie nr 7**. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

**Pytanie nr 8**. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr. zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

**Pytanie nr 9**.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

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

**Pytanie nr 10**. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutnika zużytego paska  - taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając pacjentów i personel przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi?

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

**Pytanie nr 11** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

**Pytanie nr 12**. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

**Pytanie nr 13**. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym min. 20-60%?  Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?

Odp: pozostajemy przy zapisie w SIWZ.

**Pytanie nr 14.** Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Załączniku 3/3 poz. 11-13 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia )  oraz zabiegowych ( chirurgia )?

Odp: wymagamy.

**Pytanie nr 15.**Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Załączniku 3/3 poz. 11-13 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odp: dopuszczamy