

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów
Opieki Zdrowotnej Szpital w Iłży
ul. Bodzentyńska 17
27-100 Iłża

Wykonawcy
wg rozdzielnika

Dotyczy: postępowania o wartości szacunkowej nieprzekraczającej 130 000 PLN netto, do którego nie stosuje się przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2019, poz. 2019 z późn. zm.) na:

**„Sukcesywny zakup i dostawa leków dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów
Opieki Zdrowotnej Szpital w Iłży”**

Numer referencyjny: **DZP-ZO-24-2024**

Zamawiający odpowiada na następujące pytania Wykonawców:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 1. Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 52 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus*? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy w tym zakresie.

Pytanie 2. Czy w Pakiecie 1 poz. 52 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU pałeczek *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 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).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy w tym zakresie.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 87 w przedmiotowym postępowaniu:

Pytanie 3. Prosimy o dopuszczenie pasków z jednostką pomiarową mg/dl, bez możliwości zmiany na mmol/l. Zmiana jednostek pomiarowych przez użytkownika, jako źródło potencjalnych błędów odczytu wyniku, mogących doprowadzić do niewłaściwej interpretacji i wdrożenia nieadekwatnej terapii (włącznie z zagrożeniem życia i zdrowia pacjenta) jest niezgodna przez obowiązującą normę EN ISO 15197:2015, (traktuje o tym m. in. załącznik C2 normy).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w tym zakresie.

Pytanie 4. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w tym zakresie.

Pytanie 5. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy w tym zakresie.