



Goczałkowice - Zdrój dn. 27.01.2022r.

ZP.382.1.2022.10.AW

ZD/...~~279~~.../2022

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym z możliwymi negocjacjami art. 275 pkt 2) ustawy pzp na dostawę różnych produktów farmaceutycznych dla potrzeb Uzdrowiska Goczałkowice – Zdrój Sp. z o.o. (znak sprawy: ZP.382.1.2022)

Uprzejmie informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęło zapytanie do SWZ o treści :

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

1. Czy w Pakiecie nr 1 poz. 366 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również w pozycji nr 336 pakietu nr 1 zaoferowanie w/w produktu.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 238 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Części nr 1 poz. 238 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps.? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści również w pozycji nr 238 pakietu nr 1 zaoferowanie w/w produktu.

3. Czy w Pakiecie 1 poz. 238 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 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Nie.

9



Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 3 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Pakiecie nr 3 Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych zapewnia ciągłość dostaw do siedziby Zamawiającego, gdyż wymusza na wykonawcy stałą dostępność pasków w ofercie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również w pakiecie nr 3 zaoferowanie pasków testowych będących wyrobem medycznym refundowanym figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ.

5. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro jakim są paski testowe do glukometrów oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Prosimy o uwzględnienie, że spełnienie wymogów tylko jednej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również zaoferowanie w pakiecie nr 3 pasków testowych, posiadających certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE). Zamawiający nie wymaga przedłożenia wraz z ofertą takiego dokumentu.

6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie wg instrukcji obsługi jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuści również w pakiecie nr 3 paski testowe, których termin przydatności do użycia po otwarciu opakowania będzie wg instrukcji obsługi jednakowy niezależnie od miejsca, w którym przechowywane jest opakowanie z paskami

7. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie nr 3 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również takiego oferenta.

Z poważaniem

Prezes Zarządu
Uzdrowiska Goczałkowice-Zdrój Sp. z o.o.

Jarosław Wieszołek

UZDROWISKO GOCZAŁKOWICE-ZDRÓJ spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

43-230 Goczałkowice-Zdrój • ul. Uzdrowska 54 • woj. śląskie

• Biuro Zarządu: tel. (32) 449 21 01, fax.: (32) 449 21 17 • www.gozdroj.pl • e-mail: biuro@gozdroj.pl

• Recepcja tel.: 801 022 280 lub 32/449 20 00

NIP 6381811134 • Regon 000291888 • Nr KRS 0000527775 Sąd Rejonowy w Katowicach Wydział VIII Gospodarczy KRS
Kapitał Zakładowy: 22 617 000 zł wniesiony w całości ING Bank Śląski S. A. O/Pszczyna Nr 14 1050 1315 1000 0001 0136 6839