

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Dotyczy: Nr sprawy PZP/1/2015 Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków do Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Długoterminowej

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych do Zamawiającego zostały wniesione niżej przytoczone pytania:

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z:

- *Pakietu, pozycji: 102-105 i utworzenie odrębnego Pakietu dla w/w pozycji.*

Odp. Zamawiający nie utworzy odrębnego Pakietu dla pozycji 102-105.

Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 27, 28 i 29 (Betałoc ZOK 25, 50 i 100; 25, 50 i 100 mg x 28 tabl.) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytania do pakiet zbiorczy pozycja 218 :

- Przebieg postępowania oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie oferty przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych, jak również ze względu, na jakość oferowanych produktów. Każdy glukometr oraz pasek testowy do danego glukometru stanowią system zamknięty – zdefiniowanie w SWiZ przez Zamawiającego z nazwy paski Contour Plusw sposób rażąco naruszają zasady zdrowej konkurencji określając z nazwy własnej przedmiot zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ są zaprzeczeniem samej idei organizowania przetargu publicznego. Oczywistym jest fakt, iż określając przedmiot zamówienia Zamawiający opiera się na własnym doświadczeniu i preferencjach, ale powinien także zrobić rozeznanie rynku i dostępnych rozwiązań alternatywnych, konkurencyjnych i nowocześniejszych.*

Uważamy, że taki zapis zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 16 maja 2008r. sygn. akt.

KIO/UZP/423/08 narusza zapis art. 29 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych. Według tego zapisu treść zamówienia powinna być zapisana jednoznacznie i jasno oraz nie wskazywać na dostawcę przedmiotu zamówienia.

Czy z uwagi na powyższe oraz wyrażając poszanowanie dla zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. 1 PZP) oraz zakazu opisu przedmiotu w sposób ograniczający uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 ustawy PZP) – Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny w pakiecie zbiorczym w pozycji 218 paski testowe wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów posiadających szerszy zakres parametrów w porównaniu do systemu Contour Plus?

Pozwoli to Zamawiającemu na wybór oferty najkorzystniejszej, co będzie zgodne z Prawem Zamówień Publicznych oraz nie ograniczy się tylko i wyłącznie do jednej firmy.

Prosimy o podanie ilości niezbędnych glukometrów, dla których zapewniamy bezpłatne przeszkolenie personelu i pełen serwis.

Charakterystyka systemu proponowanych glukometrów:

1. Funkcja automatycznego kodowania pasków wykluczająca klucze, chipy kodowe a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel
 2. Czas pomiaru 7 sekund
 3. Zakres pomiarowy 20-600 mg/dl,
 4. Wielkość próbki krwi 0,7 µl,
 5. Zakres temperatury przechowywania pasków min 4 – min 40C°,
 6. Zakres hematokrytu 20-60%,
 7. Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST),
 8. Paski pakowane po 50 sztuk – opakowanie jednostkowe;
 9. Wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD), co daje maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a.
 10. Automatyczny wyrzut paska – pozwala na bezdotykowe usunięcie zużytego paska pomiarowego unikając kontaktu z rękami personelu ograniczamy do minimum ewentualne ryzyko epidemiologiczne
 11. Liczymy, że Zamawiający odniesie się z należytą uwagą do wyżej przedstawionych argumentów. Ustawa Prawo Zamówień Publicznych, a także inne obowiązujące akty prawne definiują katalog instrumentów prawnych, dzięki którym wykonawcy mają możliwość kontrolowania legalności postępowania zamawiających. W sytuacjach szczególnych można także odwołać się do procedur odszkodowawczych, a nawet prawnokarnych.
2. Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?
 3. Czy Zamawiający wymaga paski testowe pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt. w fiolce, pokryte na całej powierzchni paska specjalną powłoką zabezpieczającą przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami ?
 4. Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywane były paski testowe, zawierające enzym Oksydazę Glukozową (GOD)? Zapewnia ona maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych, czyli enzym w paskach testowych nie interferuje z 70 substancjami endo i endogennymi (nieinterferujący min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG,

paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną) substancje te nie mają wpływu na wyniki pomiarów.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim (potwierdzone w instrukcji obsługi pasków) zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza w bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C) oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej, wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?
6. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z galaktozą i laktozą ?
7. Czy Szpital dopuści do postępowania glukometr do którego nie można wielokrotnie wsuwać tego samego paska testowego do portu paska w glukometrze, gdyż może to spowodować nieprawidłowe działanie glukometru?
8. Czy Szpital dopuści glukometr z autokodem na którym należy upewniać się ze numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na fiolce aktualnie używanych pasków kodowych?
9. Czy Zamawiający wymaga glukometr, posiadający tylko jeden przycisk dzięki czemu jest prosty i szybki w obsłudze ?
10. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które interferują z ksylozą i mannozą?
11. Czy Zamawiający wymaga dołączony do zestawu z glukometrem płyn kontrolny o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta?
12. Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków do użycia po otwarciu fiolki z paskami miał 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków ?
13. Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności płynów kontrolnych do użycia po otwarciu opakowania miał 6 miesięcy ?
14. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem posiadającym ostrzeżenie ketonowe ? Ostrzeżenie ketonowe pojawia się w przypadku, gdy wynik stężenia glukozy jest większy lub równy 240mg/dl (13,3 mmol/l).
15. Czy Zamawiający dopuści glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego?
Błędy kodowania glukometru mogą prowadzić do istotnych błędów dawkowania insuliny. Najczęstszym błędem przy kodowaniu jest jednoczesne korzystanie z różnych opakowań pasków bez zmiany kodów odpowiadających tym opakowaniom.
Błędy przy kodowaniu manualnym: nie wprowadzenie nowego numeru kodu przy zmianie opakowania testów lub wprowadzenie kodu błędnego.
Błędy przy kodowaniu za pomocą paska lub chipu kodującego np.: nie włożenie chipu lub

paska kodującego dla danego opakowania pasków testowych; włożenie chipu lub paska ze starego opakowania pasków testowych zgubienie chipu lub paska kodującego.

16. Czy Zamawiający wymaga aby zestaw z glukometrem zawierał nakłuwacz i lancety ?
17. Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?
18. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które nie są dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, zatem nie ma gwarancji że będą one transportowane do szpitala w kontrolowanych warunkach w odpowiedniej temperaturze i wilgotności, co może się negatywnie przełożyć na dokładność pomiarów przy późniejszym zastosowaniu tych pasków?
19. Czy Zamawiający wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z 3 modelami glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

Odp. Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę pasków równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania. Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych. Zamawiający nie prowadzi postępowania na zakup glukometrów.

Pytanie do pakiet zbiorczy pozycja 276 :

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Najlepszy produkt na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. Multilac® jestsynbiotykiem w kapsułkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. Zawiera 9 żywych szczepów bakterii oraz substancję odżywczą – oligofruktozę:
 - *Lactobacillus helveticus*
 - *Lactococcus lactis*
 - *Bifidobacterium longum*
 - *Bifidobacterium breve*
 - *Lactobacillus rhamnosus*
 - *Streptococcus thermophilus*
 - *Bifidobacterium bifidum*
 - *Lactobacillus casei*
 - *Lactobacillus plantarum*
3. Jest stosowany 1 raz na dobę, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej dawki terapeutycznej.

4. *Posiada unikalną technologię ochrony bakterii MURE®, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.*
5. *Każda kapsułka zawiera, aż 4,5 miliarda żywych szczepów bakterii.*
6. *Może być stosowany u pacjentów z alergią ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.*
7. *Nie wymaga przechowywania w lodówce.*
8. *Multilac® jest suplementem diety. Jego właściwości zostały potwierdzone w badaniach przeprowadzonych w Katedrze Fizjologii Człowieka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu.*

Odp. Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania. Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Długoterminowej
mgr Emilia Urbanowicz

.....
Dyrektor