

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Dotyczy: Nr sprawy PZP/2/2018 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 zostało wniesione niżej przytoczone pytania:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 395 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego TribioDr. zawierający kombinację trzech szczepów takich samych gatunków bakterii w następujących stężeniach: *Lactobacillus acidophilus* 43,75%, *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *Bulgaricus* 12,5%, *Bifidobacterium lactis* – 43,75% w kapsułce, w identycznym łącznym stężeniu 1,6 mld CFU/kapsułkę?

Odpowiedź:

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

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spełniającego te same cele produktu LactoDr, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, zawierającego żywe, liofilizowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 (stężenie żywych kultur bakterii wynosi 6 mld CFU/ kapsułkę); konfekcjonowanego w opakowaniach po 20 lub po 30 kapsulek – po odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź:

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

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym 2 poz. 318 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla

użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

W opisie przedmiotu zamówienia podano nazwę własną pasków testowych konkretnego wytwórcy, ze względu na posiadanie przez Zamawiającego kompatybilnych z nimi glukometrów. Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów). Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.

4. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów). Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.

5. Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ Zamawiający dopuszcza wycenę innych produktów równoważnych pod względem składu chemicznego i zastosowania (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów). Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Długoterminowej
mgr Emilia Urbanowicz

.....
Dyrektor