

***Pismo Zamawiającego w toku postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego  
w trybie Przetargu Nieograniczonego,  
oznaczonego przez Zamawiającego znakiem: ZP 13/2018***

Przedmiot zamówienia stanowi: dostawa na rzecz Samodzielnego Publicznego Zakładu opieki Zdrowotnej w Nowym Mieście nad Pilicą produktów leczniczych, produktów farmaceutycznych i płynów infuzyjnych.

**Pytania i odpowiedzi**

**Pytanie nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Lock™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 4% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia ( pacjenci z HIT ), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne? Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 2:**

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 29 i 30 (BUDESONIDUM 0,5mg i 1mg/2ml zawiesina do inh. x 20 pojem.) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 3:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 29 i 30 (BUDESONIDUM 0,5mg i 1mg/2ml zawiesina do inh. x 20 pojem.) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 29 i 30 (BUDESONIDUM 0,5mg i 1mg/2ml zawiesina do inh. x 20 pojem.) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 5:**

Czy w zadaniu Nr 1 poz. 29 i 30 (BUDESONIDUM 0,5mg i 1mg/2ml zawiesina do inh. x 20 pojem.) Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 6:**

Czy Zamawiający w zadaniu Nr 1 poz. 29 i 30 (BUDESONIDUM 0,5mg i 1mg/2ml zawiesina do inh. x 20 pojem.) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?

**Odpowiedź:**

Odpowiedź zawarta w dopiskach pod tabelą ze specyfikacją.

**Pytanie nr 7:**

Zadanie 1 poz. 145

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* w identycznym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę oraz w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ, konfekcjonowanego w opakowaniach x 60 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 8:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 30 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 9:**

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając w każdej pozycji 1-3 nazwy własne glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowym konkretnego producenta, specyfikuje w każdej pozycji wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na

zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność pasków testowych konkretnego wytwórcy wyłącznie z glukometrami tego samego 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 konkretnych producentów, 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 (Zamawiający przewiduje dostarczenie takiego sprzętu w poz. 4). Zgodnie z powyższym zwracamy się z 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%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej 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:**

Zgodnie ze specyfikacją. Zamawiający pozostawia SIWZ bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 10:**

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% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl 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 specyfikacją. Zamawiający pozostawia SIWZ bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 11:**

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%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi 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 specyfikacją. Zamawiający pozostawia SIWZ bez zmian w tym zakresie.

**Pytanie nr 12:**

Zadanie 1 poz 108

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75g. o smaku cytrynowym, będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy? Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.
2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g. będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania doustnego testu tolerancji glukozy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 13:**

Zadanie 1 poz. 230

Czy z uwagi na zamieszczenie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści zamiennik ZinoDr. o identycznym statusie rejestracyjnym, o takiej samej zawartości substancji czynnych, takiej samej konsystencji, właściwościach aplikacyjnych, o takim samym wskazaniu, takiej samej postaci i formie opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 14:**

Zadanie 1 poz. 230

Czy ze względu na podanie w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej kosmetyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, Zamawiający równoważny produkt konkurencyjny Zino.Dr A, identyczny pod względem pełnego składu chemicznego, postaci, statusu rejestracyjnego, rodzaju opakowania (pojemnik plastikowy z zabezpieczeniem), wskazań, konsystencji oraz właściwości aplikacyjnych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy zapisu zawartego w punkcie 3.2 SIWZ

Prosimy o usunięcie zapisu mówiącego o braku możliwości składania ofert równoważnych gdyż narusza on przepis zawarty w art. 29 ust. 3 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z 29 stycznia 2004 r. wraz z późn. zm. Ustawa nakazuje umieszczenie wzmianki o dopuszczeniu produktów równoważnych nawet w przypadku w którym dany produkt nie może być opisany inaczej niż za pomocą znaku towarowego. Wnosimy zatem o umieszczenie stosownego zapisu tak by postępowanie odbywało zgodnie z w/w Ustawą, Zamawiający na którą powołuje się w SIWZ.

**Odpowiedź:**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa produktów leczniczych, produktów farmaceutycznych i płynów infuzyjnych dla SP ZOZ w Nowym Mieście nad Pilicą. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych. Przez produkt równoważny Zamawiający rozumie produkt leczniczy o takich samych parametrach w zakresie składu chemicznego, dawki i postaci.

**GŁÓWNY SPECJALISTA**  
ds. Zamówień Publicznych  
i Księgowości  
*mgr Dominik Cukiert*