

Znak sprawy PN - 1/02/2018

W postępowaniu przetargowym nr PN - 1/2/2018 na dostawę leków i produktów do leczenia żywieniowego dla Zakładu Opiekuńczo – Leczniczego Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Głuchołazach wpłynęły zapytania do SIWZ.

Zamawiający udziela poniżej odpowiedzi zbiorczej na wszystkie zadane zapytania.

PYTANIA DO S.I.W.Z.

Dotyczy pakietów

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 4 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?

Odpowiedz – Tak

Pytanie 6 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedz – Proszę podać ostatnią cenę i zamieścić informację o zaprzestaniu produkcji pod pakietem.

Pytanie 7 – Z związku z wczesną porą terminu składania oraz terminu otwarcia ofert jak również troską o możliwość przedstawienia naszej oferty - zwracamy się z prośbą o przesunięcie w/w terminów o 2h. Prośbę swoją motywujemy tym, iż żadna firma kurierska nie oferuje dostarczania przesyłek poniżej godziny 9.00. Z góry dziękujemy za ustosunkowanie się do naszej prośby.

Odpowiedz – Nie

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 160 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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 takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ, w opakowaniach x 60 kaps – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego w górę.

Odpowiedz – Tak

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika 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 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedz – Tak

Kolejne pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 82 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy wytwórców, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobu konkretnego 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, zużywalny, 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. Mając na uwadze powyższe 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?

Odpowiedz – Tak. Paski nie wymagające kodowania.

4. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci 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.

Odpowiedz – Tak. Paski nie wymagające kodowania.

5. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne 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 glikemii we krwi włosniczkowej, żyłnej i tętnicznej u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu pojedynczej fiolki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedz – Tak

Dotyczy Pakietu nr 1 nr poz. 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (7g)?

Odpowiedz – Tak

Dotyczy pakiet nr II poz. 3 .

Czy Zamawiający miał na myśli dietę wspomagającą leczenie ran, kompletną, normokaloryczną, (1,04 kcal/ml) o zawartości argininy w ilości nie mniejszej niż 0,85 g/100 ml, bogatoresztkową (mieszanka 6 rodzajów włókien błonnika rozpuszczalnych i nierozpuszczalnych)?

Odpowiedz – Tak

Dotyczy pakiet nr II poz. 6.

Czy Zamawiający miał na myśli dietę normalizującą glikemię, kompletną, normokaloryczną (1,03 kcal/ml), bogatoresztkową, do leczenia żywieniowego drogą przewodu pokarmowego?

Odpowiedz – Tak

Dotyczy pakietu nr II, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści dietę kompletną, bezresztkową, hiperkaloryczną (2,4 kcal/ml), o zawartości białka nie mniejszej niż 9g/100ml, dostępne w smakach: truskawkowym, waniliowym, czekoladowym i neutralnym , objętość 125ml?

Odpowiedz – Tak