

<b>Data aktualizacji:</b> 22.07.2019 r. g. 12.40	<b>Numer postępowania:</b> ZP/PN/09/7/2019	<u>Art. 38 Ustawa PZP</u>
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 576440-N-20-19 z dnia 19.07.2019 r. z późn. zm - <i>Zakup i dostawa leków, substancji leczniczych i żywienia dojelitowego. Odpowiedzi na wniesione zapytania</i>		

#### SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie? **Odpowiedź:** Patrz: SIWZ z dnia 19.07.2019 r. Rozdział XVIII: załącznik nr 2.4 – opis, wytyczne

#### SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki na ampułki? **Odpowiedź:** Patrz: SIWZ z dnia 19.07.2019 r. Rozdział XVIII: załącznik nr 2.4 – opis, wytyczne

#### SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiołki lub ampułki na ampułko-strzykawkę? **Odpowiedź:** Patrz: SIWZ z dnia 19.07.2019 r. Rozdział XVIII: załącznik nr 2.4 – opis, wytyczne

#### SIWZ

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? **Odpowiedź:** Patrz: SIWZ z dnia 19.07.2019 r. Rozdział XVIII: załącznik nr 2.4 – opis, wytyczne

#### SIWZ

Z uwagi na okres urlopowy oraz problem z uzyskaniem preferencyjnych warunków cenowych do przetargu zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu otwarcia. **Odpowiedź:** Zamawiający na dzień 22.07.2019 r. nie przewiduje przesunięcia terminu składania ofert. Ewentualna decyzja o przesunięciu terminu zostanie podjęta najdalej do dnia 23.07.2019 r godz. 15.00. W przypadku zmiany terminu składania i otwarcia ofert informacja o nowym terminie zostanie opublikowana na stronie WWW Zamawiającego.

#### Pakiet 1, poz. 100-101

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 100-101 *dexamethasone sodium phosphate* wymaga 24-godzinnej stabilności fizyko-chemicznej w temperaturze 25°C po rozcieńczeniu, potwierdzonej w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego ChPL ? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

<b>Data aktualizacji:</b> 25.07.2019 r. g. 11.00	<b>Numer postępowania:</b> ZP/PN/09/7/2019	<u>Art. 38 Ustawa PZP</u>
Dotyczy: Biuletyn Zamówień Publicznych nr 576440-N-20-19 z dnia 19.07.2019 r. z późn. zm - <i>Zakup i dostawa leków, substancji leczniczych i żywienia dojelitowego. Odpowiedzi na wniesione zapytania</i>		

#### SIWZ

Prosimy o dopełnienie obowiązku wynikającego z treści art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych poprzez dopisanie słów „lub równoważny” obok wszystkich nazw własnych produktów w zestawieniu asortymentowo-cenowym, będącym załącznikiem do SIWZ w przedmiotowym postępowaniu. Aktualny opis przedmiotu zamówienia nie zawiera informacji o możliwości zaferowania produktów równoważnych. **Odpowiedź:** Patrz: SIWZ z dnia 19.07.2019 r. Rozdział I, pkt. 8, ppkt. g)

#### Pakiet 1, poz. 15, 335

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktów równoważnych pod względem składu substancji aktywnych i statusu rejestracyjnego? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### Pakiet 1, poz. 186, 273

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie lancetów innego producenta o grubości igły 28G, pakowanych po 200 szt., po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

#### Pakiet 1, poz. 105

Czy z uwagi na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaferowanie produktu LactoDr. krople, zawierającego w swoim ten sam składzie szczep bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG w identycznym stężeniu 1mlrd CFU/kroplę, w opakowaniach o tej samej pojemności co produkt wymieniony w SIWZ (5ml)? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 1, poz. 211**

Czy 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 , w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie wymienionym w SIWZ? Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek, z możliwością otwierania kapsulek i rozpuszczania ich zawartości w celu sporządzenia zawiesiny (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

### **Załączniki nr 2.4 do SIWZ**

Czy 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:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 1, poz. 104, 212**

Czy 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:** Zgodnie z SIWZ

### **Pakiet 1, poz. 274, 289, 290**

- a) Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co w każdej z w/w pozycji asortymentowych ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność 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. 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%, umożliwiający 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<sup>0</sup>C, przechowywanie do 30<sup>0</sup>C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
- b) 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 (możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej); 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) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiarowy 20-600mg/dl zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32<sup>o</sup>j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ
- c) Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej 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 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1, poz. 289**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 289 (PASKI testowe - ACCU-CHECK PERFORMA x 50 szt.) z Pakietu nr 1 i utworzenie oddzielnego pakietu? **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę

**Pakiet 2 poz. 18**

Wskazane w pozycji 18 mleko NAN OptiPro HA 1 70ml/32szt dostępne jest wyłącznie w opakowaniach 90mlx32szt.. W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 20 opakowań mleka NAN OptiPro HA 1 90mlx32szt? **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę

**Pakiet 1 poz. 315**

W nawiązaniu do w/w/ postępowania zwracamy się do Państwa z zapytaniem: pakiet nr 1, pozycja 315: Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 1 pozycji 315? **Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę

**Pakiet 4 poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 4 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach: 15 cm, 25 cm nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 4 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? **Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**Pakiet 1 poz. 211**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 211 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju Lactobacillus acidophilus (La-5), Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus (Lb-Y27), Bifidobacterium lactis (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? **Odpowiedź:** Dopuszczamy, nie wymagamy

**Pakiet 1 poz. 211**

Czy zamawiający, wymaga w pakiecie 1 pozycja 211 aby produkt miał status produktu leczniczego i zawierał co najmniej 2 mld bakterii w jednej kapsułce ze szczepami bakterii Lactobacillus rhamnosus: szczep Lactobacillus rhamnosus Pen - 40 %, szczep Lactobacillus rhamnosus E/N- 40%, szczep Lactobacillus rhamnosus Oxy – 20%? **Odpowiedź:** Wymagamy

**Uwaga: Rozdział VI pkt. 8 SIWZ:** W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.