

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ  
ZAKŁADÓW OPIEKI DŁUGOTERMINOWEJ  
19-400 Olecko, Olecko Kolonia 4  
tel. 87 520 40 32  
REGON 510956749 NIP 847-14-28-196

## Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

**Dotyczy: Nr sprawy PZP/1/2018 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 Części 2 poz. 318 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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 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:**

**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.**

2. 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. Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.**

3. 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 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. Nie dopuszcza się składania ofert wariantowych ani częściowych.**

4. Czy Zamawiający dopuszcza 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 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 Części 2 poz. 395 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy Zamawiający dopuści dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego TribioDr. zawierający kombinację trzech szczepów 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.**

6. Czy Zamawiający dopuści spełniający te same cele dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego LactoDr, zawierający najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w stężeniu 6 mld CFU/kaps. w opakowaniach x 20 lub 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

**Odpowiedź:**

**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

*Emilia Urbanowicz*  
mgr Emilia Urbanowicz

.....  
Dyrektor