



Toruń, dnia 02.06.2023 r.

ZPO:ZP/8/2023

Wykonawcy
biorący udział w postępowaniu

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę leków i płynów infuzyjnych dla Zakładu Pielęgnacyjno - Opiekuńczego w Toruniu (znak sprawy ZPO:ZP/8/2023).

W związku z otrzymanymi zapytaniem do Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi:

1. *Czy w Zadaniu nr 1 poz. 89, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.*

Odpowiedź: Dopuszczamy LactoDr, zawierający 6 mld CFU/kaps żywych, liofilizowanych kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu Lactobacillus rhamnosus GG.

2. *Czy w Zadaniu nr 1 poz. 210, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków Saccharomyces boulardii / kaps.?. Zawartość Saccharomyces boulardii w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek „równoważny” wg określenia równoważności opisanej w rozdziale V pkt. 2 SWZ. W tej pozycji dopuszczamy lek równoważny w postaci kapsulek. Jednak nie wyrażamy zgody na zamianę zamawianego leku (w poz. 210 zamawiany jest Enterol w kaps. jako lek) na „środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego” lub „suplementy diety”. EnteroDr jako „środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego” nie spełnia tego warunku.

3. *Czy w Zadaniu nr 1 poz. 281, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr., zawierającego asparaginian ornityny 100mg i cholinę 35mg? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).*

Odpowiedź: Dopuszczamy. Zasady przeliczeń wielkości opakowań podane są pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ tj. „W szczególnych przypadkach, gdy dany lek jest konfekcjonowany i sprzedawany w opakowaniach innych niż określono w SWZ, Zamawiający dopuszcza wycenę leku w wielkościach opakowań najbardziej zbliżonych do wymaganego w SWZ. Ważne jest jednak, aby oferowana łączna ilość leku (tabletek, kapsulek, ampulek, itp.) była odpowiednia do ilości określonej w SWZ, a w przypadku braku możliwości dostosowania ilości leku do pełnych opakowań, liczbę opakowań należy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku”.

4. *Czy w Zadaniu nr 1 poz. 281, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. A, zawierającego asparaginian ornityny 150mg? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).*

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie Nr 3.

5. *Czy w Zadaniu nr 1 poz. 320, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w postępowaniu leki „równoważne” wg określenia równoważności opisanej w rozdziale V pkt. 2 SWZ. Nie wyrażamy natomiast zgody na zamianę zamawianych leków (w poz. 320 zamawiany jest Lacidofil w kaps. jako lek) na „środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego” lub „suplementy diety”. ProbioDr jako „środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego” nie spełnia tego warunku. Zasady przeliczeń wielkości opakowań podane są pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ.

6. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 320, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **LactoDr**, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w postępowaniu leki „równoważne” wg określenia równoważności opisanej w rozdziale V pkt. 2 SWZ. Nie wyrażamy natomiast zgody na zamianę zamawianych leków (w poz. 320 zamawiany jest *Lacidofil* w kaps. jako lek) na „środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego” lub „suplementy diety”. *LactoDr* jako „środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego” nie spełnia tego warunku. Zasady przeliczeń wielkości opakowań podane są pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ.

7. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 505, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminium Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy produktu o tym składzie.

8. Zamawiający określa w Zadaniu nr 1 poz. 3 i 268 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Informujemy, że wskazanie na konkretne paski następuje z powodu nabywania pasków do glukometrów posiadanych już przez Zamawiającego, co wymaga zachowania pełnej kompatybilności i niemożności opisanego przedmiotu zamówienia w inny precyzyjny sposób.

Niezależnie od powyższego, dopuszczono możliwość i wskazano pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ, minimalne warunki oferowania innego rozwiązania równoważnego czy też innych (równoważnych) pasków do glukometru w poz. 3 i 268, czyli:

„Testy paskowe w pozycjach nr 3 i 268, prosimy wycenić 2 różnych producentów.

W pozycjach zamówienia oznaczonych ** i tłustym drukiem (3, 268), Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innych pasków do glukometru niż opisane w SWZ, jednakże wówczas Wykonawca zobowiązany będzie przekazać nieodpłatnie lub do użyczenia 6 szt. w poz. 3 i 6 szt. w poz. 268, odpowiednich glukometrów (kompatybilnych do zaoferowanych przez siebie pasków). Jednocześnie Zamawiający informuje, że:

- przekazane glukometry muszą być objęte gwarancją i darmowym serwisem przez cały okres realizacji zamówienia,
- muszą posiadać dokładność pomiaru zgodną z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego, wielkość próbki krwi – nie większą niż 0,7 µl, znakowanie pomiarów glikemii przed- i poposilkowej, pamięć minimum 100 wyników badań,
- termin przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania musi wynosić minimum 3 miesiące,
- nie dopuszczamy glukometrów, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego.
- jeśli Wykonawca zaproponuje w ofercie inne niż opisano w SWZ paski do glukometru oraz przekaże Zamawiającemu nieodpłatnie lub do użyczenia odpowiednie glukometry, to wówczas wymagany szkolenia personelu pielęgniarskiego z obsługi i przeprowadzania walidacji.
- jeśli Wykonawca zaproponuje paski do glukometru inne niż określono w SWZ, w ofercie musi być zawarta czytelna i jasna informacja o zobowiązaniu przekazania określonego typu glukometrów z opisaniem ich minimalnych parametrów techniczno-użytkowych odpowiadających w/w warunkom”.

Tak więc dopuszczamy inne testy paskowe z zaoferowanymi glukometrami o parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, o ile spełnią one jednocześnie inne podane wyżej wymagania wskazane w opisie równoważności.

9. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie w Zadaniu nr 1 poz. 3 i 268 konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (paski GlucoDr auto A wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Odpowiedź i wyjaśnienie na niniejsze pytanie jest taka sama jak na pytanie poprzednie nr 8.

10. Dotyczy zadania nr 1, poz. 312. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek?

Lek Kaldyum ma postać kapsułek o przedłużonym uwalnianiu. Kapsułka zawiera mieszaninę jasnoniebieskich i białych lub prawie białych peletek zapewniających przedłużone uwalnianie chlorku potasu. Po rozpadzie kapsułki, peletki ulegają rozproszeniu w treści pokarmowej i stopniowo uwalniają substancję czynną w trakcie przechodzenia przez przewód pokarmowy. Chroni to przed osiągnięciem nadmiernie wysokiego miejscowego stężenia chlorku potasu i zmniejsza niepożądane działania na przewód pokarmowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy. Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w połykaniu, ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem [...]. Lek Kaldyum nie zawiera laktozy, a więc przy jego stosowaniu zmniejszone jest ryzyko działań niepożądanych u pacjentów z nietolerancją laktozy.

Odpowiedź: Dopuszczamy lek zawierający potas w postaci kapsułek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsułek. Zasady przeliczeń wielkości opakowań podane są pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ.

Z poważaniem

Główny Księgowy

