



Zakład Pielęgnacyjno-Opiekuńczy im. Ks. Jerzego Popiełuszki
ul. Ligi Polskiej 8, 87-100 Toruń,
tel/fax: (56) 657 42 90, NIP: 879-21-78-018

Toruń, dnia 24.05.2022 r.

ZPO:ZP/5/2022

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/5/2022).

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

1. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 1 poz. 4 i 277 - Zamawiający określa w Zadaniu nr 1 poz. 4 i poz. 277 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego 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 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: W treści zapytania jest zapewne błąd pisarski polegający się na odniesieniu do poz. 4 i 277 zamiast do poz. nr 4 i 227 (w tych pozycjach znajdują się bowiem testy do glukometru). Odpowiadając więc na pytanie w odniesieniu do poz. 4 i 227 w Zadaniu Nr 1 informujemy, że wskazanie na konkretne paski następuje z powodu nabywania pasków do glukometrów posiadanych już przez Zamawiającego, co wymaga zachowania pełnej kompatybilności i niemożności opisanie 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. 4 i 227, czyli:

„Testy paskowe w pozycjach nr 4 i 227, prosimy wycenić 2 różnych producentów.

W pozycjach zamówienia oznaczonych ** i tłustym drukiem (4, 227), 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. 4 i 6 szt. w poz. 227, 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 poposiłkowej, 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 wymagamy 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 zaoficerowanymi **glukometrami** o paramerach: 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.

2. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99 ust. 4-6) dopuści w **Zadaniu nr 1 poz. 4 i poz. 277** zaoficerowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta o równoważnych parametrach (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, 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: W treści zapytania jest zapewne znowu błąd pisarski polegający się na odniesieniu do poz. 4 i 277 zamiast do poz. nr **4 i 227** (w tych pozycjach znajdują się bowiem testy do glukometru). Odpowiadając więc na pytanie w odniesieniu do poz. 4 i 227 w Zadaniu Nr 1 informujemy, że wyjaśnienie na niniejsze pytanie jest taka sama jak przy pytaniu poprzednim nr 1.

3. Czy z uwagi na umieszczenie w **Zadaniu nr 1 poz. 78** nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoficerowanie produktu **LactoDr**, zawierającego 6 mld CFU/kaps. żywych liofilizowanych bakterii probiotycznych tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus GG*?

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

4. Czy w **Zadaniu nr 1 poz. 263** Zamawiający dopuści zaoficerowanie 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 został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 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 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 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”.

5. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 263 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu, 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 20 lub 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 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 i przytoczono je powyżej w odpowiedzi na pytanie 4.

6. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 179 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsulek na odpowiednią liczbę opakowań). 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-galaktazy i niedoborem laktazy.**

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 na „**środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego**” lub „**suplementy diety**”. **EnteroDr** jako „**środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego**” nie spełnia tego warunku.

7. Zadanie 1 poz. 237 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie HepaDr. konfekcjonowanych 40 tab/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Zasady przeliczeń wielkości opakowań podane są pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ i przytoczono je już powyżej.

8. Zadanie 1 poz. 411 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?

Odpowiedź: W poz. 411 dopuszczamy zaoferowanie produktu identycznego pod względem składu i działania oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku. Dopuszczamy w tej pozycji ZinoDr.A w opakowaniu 250 g.

9. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzezonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań**”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do rzezonego postępowania w Pakiecie 1 w pozycji 224 i 4 przystępowały Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z opisem zawartym w SiWZ - TEST PASKOWY 50 PASKÓW – Glucomaxx i Accu Check do glukometrów, które są w użytkowaniu przez Zamawiającego?**

Odpowiedź: W treści zapytania jest zapewne błąd pisarski polegający się na odniesieniu do poz. 4 i 224 zamiast do poz. nr 4 i 227 (w tych pozycjach znajdują się bowiem testy do glukometru). Nie zmieniamy opisu zamówienia w Zadaniu Nr 1 poz. 4 i 227, a możliwość i minimalne warunki oferowania innych pasków do glukometru w tych pozycjach **dopuszczono** i określono pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ - wyjaśnienie w tej kwestii zawarte jest także w odpowiedzi na pytanie nr 1 i 2.

Z poważaniem