

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego : 20.07.2017r.

Wysokie Mazowieckie dn. 20.07.2017r.

### **Wg rozdzielnika**

Dotyczy : Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup leków  
Nr sprawy 11 / 2017 .

#### **Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 1 poz.149**

Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same 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 łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę (w identycznym stosunku ilościowym 95%:5%), konfekcjonowanym a opakowaniach x 20 lub 60 kaps – po odpowiednim przeliczeniu. W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt z zastrzeżeniem zachowania wielkości opakowania wymienionego w SIWZ**

#### **Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 1 poz.149**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr, będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x 20 lub x 30 kaps.-po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt z zastrzeżeniem zachowania wielkości opakowania wymienionego w SIWZ**

#### **Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 1 poz.227, 228, 229, 230, 231.**

Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowanie w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej

( będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta) paski testowe wskazują konkretnych producentów oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie, zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom faktyczny monopol na kształtowanie ceny oferty- samodzielnie lub poprzez podmioty z nim powiązane, co przełoży się na wysoka cenę oferty. Nie istnieje też żadna dająca się merytorycznie uzasadnić potrzeba korzystania z glukometrów konkretnych firm, gdyż Zamawiający może je (jako drobny sprzęt przenośny) wymienić w każdej chwili na glukometry innej firmy. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców ( art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji ( art.29 ust. PZP) zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów ( wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego, charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

a) Funkcja Auto-coding (bez 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 oksydaza glukozy, d) zakres podawanych wyników pomiaru 20-600 mg/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 kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiołki; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 1 poz.227, 228, 229, 230, 231.**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) 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) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru ; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy ( opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32° C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polski prawem.

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 1 poz. 83,84.**

Prosimy o dopuszczenie opakowania 180 szt., z przeliczeniem wymaganych ilości na 1 op.

**Odpowiedź : Nie**

Kierownik Zamawiającego