

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego : 21.06.2017r.

Wysokie Mazowieckie dn. 21.06.2017r.

Wg rozdzielnika

**Dotyczy : Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup leków
Nr sprawy 10/ 2017 .**

Otrzymaliśmy zapytanie do w/w postępowania następującej treści :

Pakiet nr 1 poz. 154 :

1. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele 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 2mld CFU/kapsułkę (w stosunku ilościowym 95% , 5%) . W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu .
wymiary tabletek .

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę .

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 531103 w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę , konfekcjonowanego w postaci kapsułek (opakowanie x20 lub x30 kaps. po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań) . W załączeniu przesyłamy opis oferowanego produktu .

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę .

Pakiet nr 1 poz. 233 , 234 , 235 , 236 , 237 i 238 :

1. 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 wysoką cenę oferty . Nie istnienie 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 20-60mg/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 fiolki , 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 .

2. 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 eliminuje konieczność kodowania, b) automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz 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 10-900mg/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 polskim prawem.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .

Kierownik Zamawiającego