



Toruń, dnia 11.05.2021 r.

Pytania i odpowiedzi do treści SWZ

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/6/2021).

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

1. Pytanie dotyczy Zadania nr 1 poz. nr 258 - 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 z trudnościami w połknięciu, 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: Zamawiający dopuścił w postępowaniu leki „*równoważne*” wg określenia równoważności opisanej w rozdziale V pkt. 1.2. SWZ. Proponowany w zapytaniu lek zamienny w pozycji 258 posiada inną dawkę, nie odpowiada definicji leku „*równoważnego*”, a tym samym nie możemy go dopuścić.

2. Wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 237 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 40 tab./op. oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Reguła do przeliczeń określona jest pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ tj. „*Ważne jest jednak, aby oferowana łączna ilość leku (tabletek, kapsułek, 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*”.

3. Wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 411 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu identycznego pod względem składu i działania oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku? Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A w opakowaniu 250 g?

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.

4. Czy w **Zadaniu nr 1 poz. 263** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **ProbioDr**, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. 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. 1.2. 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 **LactoDr**, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? 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. 1.2. 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. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu nr 1 poz. 78** - Czy z uwagi na umieszczenie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, w **Zadaniu nr 1 poz. 78** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **LactoDr**, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych takiego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.?

Odpowiedź: Dopuszczamy **LactoDr**, zawierający żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotyczne takiego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.

7. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu nr 1 poz. 179** - Czy **Zadaniu nr 1 poz. 179** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **EnteroDr.**, również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsulce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją galaktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lek „**równoważny**” wg określenia równoważności opisanej w rozdziale V pkt. 1.2. 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.

8. Pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **Zadaniu nr 1 poz. 4 i 227** - Zamawiający określa w **Zadaniu nr 1 poz. 4 i poz. 227** system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta, 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 zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami równoważnymi w stosunku do pasków opisanych w poz. 227, tzn.: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, stabilność pasków 6 miesięcy po otwarciu opakowania, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Możliwość i minimalne warunki oferowania innych pasków do glukometru w poz. 4 i 227 **dopuszczono** i określono pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ, 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 zaferowanie 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 zaferowanych 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 przekaze 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 wymogom w niniejszej informacji”.

9. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w **Zadaniu nr 1 poz. 4 i poz. 227** zaferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Wyjaśnienie na niniejsze pytanie jest taka sama jak przy pytaniu poprzednim nr 8.

10. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w **Zadaniu 2 w pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6** wymaga, aby płyn podawany był w systemie zamkniętym, bez otwierania odpowietrznika do całkowitego opróżnienia? Wymóg produktów w opakowaniach typu worek „Viaflo”, zmniejsza ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60%. Zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odpowiedź: Nie stawiamy takich wymagań.

11. *Doprecyzowując opis specyfikacji do rzeczzonego 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 postępowania w zadaniu Nr 1: dostawa leków w pozycjach 4 i 227 przystępowały tylko Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z glukometrami Accu Check Performa oraz Glucomaxx 50 pasków?*

Odpowiedź: 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 już w odpowiedzi na pytanie nr 8.

Z poważaniem
DYREKTOR
Zakładu Pielęgnacyjno-Opiekuńczego
im. Ks. Jerzego Popiełuszki

mgr Grażyna Słobowska