

DZP/12PN/2019

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pt.: **Dostawa produktów leczniczych oraz recepturowych dla Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o. o. DZP/12PN/2019**

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

Pyt. 1 dot. Pakietu nr 1 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie spełniającego te same cele 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 oraz prebiotyk inulinę w stężeniu 100 mg/kapsułkę? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Ad. 1

Zamawiający dopuszcza każdy suplement diety lub lek - zgodnie z SIWZ, zawierający - dziewięć wyselekcjonowanych szczepów żywych kultur bakterii probiotycznych oraz składnik prebiotyczny, o enkapsulacji charakteryzującej się zwiększoną odpornością na niskie pH soku żołądkowego, sole żółci oraz enzymy trawienne umożliwiające zachowanie wysokiej aktywności biologicznej, nie zawierający mleka, kazeiny, ani konserwantów.

Pyt. 2 dot. Pakietu nr 1 poz. 58

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie spełniającego te same cele 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Ad. 2

Zamawiający dopuszcza każdy suplement diety lub lek - zgodnie z SIWZ, zawierający - dziewięć wyselekcjonowanych szczepów żywych kultur bakterii probiotycznych oraz składnik prebiotyczny, o enkapsulacji charakteryzującej się zwiększoną odpornością na niskie pH soku żołądkowego, sole żółci oraz enzymy trawienne umożliwiające zachowanie wysokiej aktywności biologicznej, nie zawierający mleka, kazeiny, ani konserwantów. Zamawiający dopuszcza inne opakowania z możliwością przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę.

Pyt. 3 dot. Pakietu nr 1 poz. 58

Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

Ad. 3

Zamawiający dopuszcza każdy suplement diety lub lek - zgodnie z SIWZ, zawierający - dziewięć wyselekcjonowanych szczepów żywych kultur bakterii probiotycznych oraz składnik prebiotyczny, o enkapsulacji charakteryzującej się zwiększoną odpornością na niskie pH soku żołądkowego, sole żółci

oraz enzymy trawienne umożliwiające zachowanie wysokiej aktywności biologicznej, nie zawierający mleka, kazeiny, ani konserwantów.

Pyt. 4 dot. Pakietu nr 1 poz. 58

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera potencjalnych alergenów pokarmowych: glutenu, sacharozy i laktozy?

Ad. 4

Zamawiający dopuszcza każdy suplement diety lub lek - zgodnie z SIWZ, zawierający - dziewięć wyselekcjonowanych szczepów żywych kultur bakterii probiotycznych oraz składnik prebiotyczny, o enkapsulacji charakteryzującej się zwiększoną odpornością na niskie pH soku żołądkowego, sole żółci oraz enzymy trawienne umożliwiające zachowanie wysokiej aktywności biologicznej, nie zawierający mleka, kazeiny, ani konserwantów.

Pyt. 5 dot. Pakietu nr 5 poz. 830

Analizując kilkuletnią historię przetargową szpitala zauważono niezmiennie wymagania, co do systemu pomiaru glukozy we krwi. Zamawiający określa system podając nazwę własną pasków testowych, będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co wyklucza możliwość zaoferowania innych pasków testowych i znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup pasków do pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; 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 wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/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 włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Ad. 5

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 6 dot. Pakietu nr 5 poz. 830

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), 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) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Ad. 6

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 7 dot. Pakietu nr 5 poz. 830

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Ad. 7

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.