

Dębno, dnia 08.09.2021r.

Nasz znak: 6/zp/2021

## Odpowiedź nr 4

Na zapytanie do siwz dotyczące postępowania o zamówienie publiczne pn.  
„Dostawa leków dla Szpitala w Dębnie im. Świętej Matki Teresy  
z Kalkuty Sp. z o.o. - część II”  
ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2021/BZP 00170356/01  
z dnia 2021-09-06

W dniu 08.09.2021 r. do siedziby Zamawiającego wpłynęło zapytanie dotyczące ww. postępowania o następującej treści:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 51 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy ze względu na podanie w SIWZ nazwy własnej suplementu diety, Zamawiający dopuści zaoferowanie probiotyku LactoDr. krople zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę, konfekcjonowanego w opakowaniach x 5 ml – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań?

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 52 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy 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? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.
3. Czy 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).

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 145 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 99 ust. 4-6 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%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

5. 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) wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

### **Odpowiedzi Zamawiającego:**

Ad. 1 Tak, 60op. po 50 ml

Ad.2 Tak, jeśli produkt pakowany jest w blistrach

Ad.3 Tak, jeśli produkt pakowany jest w blistrach 20 kaps. -075op., 30kaps. -050op.

Ad.4 Tak. Zamawiający dopuszcza.

Ad.5 Tak. Zamawiający dopuszcza.

PROKURENT  
*Elżbieta Gowacka*

1. Wykonawca
2. Strona internetowa [https://platformazakupowa.pl/pn/szpital\\_debno](https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_debno) → *Dostawa leków dla Szpitala w Dębnie im. Świętej Matki Teresy z Kalkuty Sp. z o.o. – część II*

*Anna Smagła*  
mgr farmacji