

DD 1071/2020

Lubań, 03.11.2020r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

dotyczy: Dostawy leków ZP/02/2020

Zamawiający, działając zgodnie z art.38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27 ze zm.), przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części 21 poz. 388 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (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.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby w części 21 poz. 388 został wyceniony preparat zarejestrowany jako lek

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 17 poz. 25, 116 i 117 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 21 poz. 203 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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.

Odpowiedź: Błędnie zadane pytanie, w części 21 poz. 203 Zamawiający opisał igły do penów insulinowych.

4. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie 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).

Odpowiedź: Błędnie zadane pytanie, w części 21 poz. 203 Zamawiający opisał igły do penów insulinowych

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 7 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając specyfikacje systemu oferowanego wyłącznie przez firmę Genexo. Opis przedmiotu zamówienia został skonstruowany w taki sposób, aby zabezpieczać interesy tej firmy, eliminując wszelkich potencjalnych konkurentów starających się o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie Części 7. Wiele obecnych zapisów SIWZ ma charakter nie tylko ograniczający konkurencję, ale będzie wręcz działać na szkodę Zamawiającego i jego pacjentów. Z uwagi na fakt, że tworzenie takiego opisu zamówienia narusza wiele przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych (zawartych m. in. w art. 7 i art. 29 Pzp), zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści:

- paski do glukometrów zasilane bateriami (Zasilanie sieciowe zależy od bezpośredniej bliskości zewnętrznego źródła prądu i eliminuje glukometr z użytkowania w trakcie ładowania akumulatora);
- paski do glukometrów z enzymem GDH-FAD, który nie interferuje ani z substancjami wymienionymi w siwz, ani z tlenem (w przeciwieństwie do GOD, który wprowadza tego typu interferencje, przez co paski z enzymem GOD nie powinny być stosowane u pacjentów poddanych tlenoterapii lub z niedotlenieniem);
- paski do glukometrów z temperaturą przechowywania do 30 stopni Celsjusza – gdyż Zamawiający musi posiadać pomieszczenia umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych i innych produktów w temperaturze co najwyżej pokojowej. Z kolei przetrzymywanie pacjentów w temperaturze >30 st. zagrażałoby ich zdrowiu i życiu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

PREZES ZARZĄDU

KRZYSZTOF KONOPKA