



Zakład Pielęgnacyjno-Opiekuńczy im. Ks. Jerzego Popiełuszki  
ul. Ligi Polskiej 8, 87-100 Toruń,  
tel/fax: (56) 657 42 90, NIP: 879-21-78-018

ZPO:ZP/7/2024

Toruń, dnia 18.06.2024 r.

**Wykonawcy**  
biorący udział w postępowaniu

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę leków i płynów infuzyjnych dla Zakładu Pielęgnacyjno - Opiekuńczego w Toruniu - ZPO:ZP/7/2024.

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

**1. Pytanie do SWZ, dotyczy zadania nr 1 pozycja 245.**

*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 karmionym przez zgłębnik ponieważ zgodnie z ChPL kapsułkę można otworzyć i wymieszać peletki z pokarmem lub płynem podawanym przez zgłębnik żołądkowy lub jelitowy.*

*Lek Kaldyum może być podany pacjentom z trudnościami w polykaniu, 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:** Nie - podtrzymujemy dotychczasowy opis leku w poz. 245.

**2. Pakiet 2 poz 1-6.**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach zbiorczych wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?*

**Odpowiedź:** Pytanie jest zbyt ogólne, gdyż nie podaje wielkości opakowań zbiorczych płynów infuzyjnych. W Zadaniu Nr 2 we wszystkich pozycjach poz. 1 - 7 specyfikacji, prosimy o podanie „ceny jedn. netto 1 jednostki miary” odnoszącej się do opakowania wg wielkości jednostki miary określonej w Zał. 2/2 (specyfikacja asort.-cenowa dot. dostawy płynów infuzyjnych).

**3. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 69 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps?**

**Odpowiedź:** Dopuszczamy LactoDr, zawierający 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.

**4. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 69 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego 10 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 10 mld CFU/ kaps?**

**Odpowiedź:** Nie - patrz odpowiedź na pytanie nr 3 tj. dopuszczamy LactoDr, zawierający 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps.

**5. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 155** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.? Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lek „równoważny” wg określenia równoważności opisanej w rozdziale V pkt. 2 SWZ. W tej pozycji dopuszczamy lek równoważny w postaci kapsulek. Jednak nie wyrażamy zgody na zamianę zamawianego leku (w poz. 155 zamawiany jest Enteroł w kaps. jako lek) na „środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego” lub „suplementy diety”. EnteroDr jako „środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego” nie spełnia tego warunku.

**6. Czy w Zadaniu 1 poz. 220** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr., zawierającego asparaginian ornityny 100mg i cholinę 35mg? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź:** Dopuszczamy HepaDr. zawierający asparaginian ornityny 100mg i cholinę 35mg, konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. 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, ampułek, 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”.

**7. Czy w Zadaniu 1 poz. 220** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. A, zawierającego asparaginian ornityny 150mg? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl. (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

**Odpowiedź:** Nie - patrz odpowiedź na pytanie nr 6 tj. dopuszczamy HepaDr. zawierający asparaginian ornityny 100mg i cholinę 35mg, konfekcjonowany w opakowaniach x 40 tabl.

**8. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 413** Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicapryl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:** Dopuszczamy krem o oferowanym składzie.

**9. Zamawiający określa w Zadaniu nr 1 poz. 208** system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w każdej z w/w pozycji nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) 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 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015.

**Odpowiedź:** Informujemy, że wskazanie na konkretne paski następuje z powodu nabywania pasków do glukometrów posiadanych już przez Zamawiającego, co wymaga zachowania pełnej kompatybilności i niemożności opisanie przedmiotu zamówienia w inny precyzyjny sposób.

Niezależnie od powyższego, dopuszczono możliwość i wskazano pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ, minimalne warunki oferowania innego rozwiązania równoważnego czy też innych (równoważnych) pasków do glukometru w poz. 208, czyli:

„W pozycji zamówienia oznaczonej \*\* i tłustym drukiem (208 - testy paskowe), Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innych pasków do glukometru niż opisane w SWZ, jednakże wówczas Wykonawca zobowiązany będzie przekazać nieodpłatnie lub do użyczenia 6 szt. odpowiednich glukometrów (kompatybilnych do zaoferowanych 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 go.
- jeśli Wykonawca proponuje w ofercie inne niż opisano w SWZ paski do glukometru oraz przekazuje Zamawiającemu nieodpłatnie lub do użyczenia odpowiednie glukometry, to wówczas wymagamy szkolenia personelu pielęgniarskiego z obsługi i przeprowadzania walidacji.
- jeśli Wykonawca proponuje 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 w/w warunkom”.

Tak więc dopuszczamy **inne testy paskowe** z zaofierowanymi **glukometrami** o parametrach: **enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego**, o ile spełnią one jednocześnie inne podane wyżej wymagania wskazane w opisie równoważności.

**10.** Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaofierowanie w Zadaniu nr 1 poz. 208 konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (paski GlucoDr auto A wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: **enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?**

**Odpowiedź:** Informujemy, że wskazanie na konkretne paski następuje z powodu nabywania pasków do glukometrów posiadanych już przez Zamawiającego, co wymaga zachowania pełnej kompatybilności i niemożności opisanie przedmiotu zamówienia w inny precyzyjny sposób.

Niezależnie od powyższego, dopuszczono możliwość i wskazano pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ, minimalne warunki oferowania innego rozwiązania równoważnego czy też **innych (równoważnych) pasków** do glukometru w poz. 208, czyli:

„W pozycji zamówienia oznaczonej \*\* i tłustym drukiem (208 - testy paskowe), Zamawiający dopuszcza zaofierowanie **innych pasków do glukometru niż opisane w SWZ, jednakże wówczas Wykonawca zobowiązany będzie przekazać nieodpłatnie lub do użyczenia 6 szt. odpowiednich glukometrów (kompatybilnych do zaofierowanych 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 proponuje w ofercie inne niż opisano w SWZ paski do glukometru oraz przekazuje Zamawiającemu nieodpłatnie lub do użyczenia odpowiednie glukometry, to wówczas wymagamy szkolenia personelu pielęgniarzkiego z obsługi i przeprowadzania walidacji.
- jeśli Wykonawca proponuje 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 w/w warunkom”.

Tak więc dopuszczamy **inne testy paskowe** z zaofierowanymi **glukometrami** o parametrach: **enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego**, o ile spełnią one jednocześnie inne podane wyżej wymagania wskazane w opisie równoważności.

**11.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu składania ofert z 21.06 na 26.06.2024 ?

Z uwagi na dużą ilość postępowań oraz chęć złożenia przez Wykonawcę oferty dla Zamawiającego zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert, ponieważ w tym terminie nie uda się nam przygotować oferty na czas.

**Odpowiedź:** Wyrażamy zgodę na przedłużenie terminu składania ofert i otwarcia ofert w tym postępowaniu o 4 dni.

W rozdziale III SWZ zapisy dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert otrzymują nast. treść:

**„1. Miejsce i termin składania ofert.**

1.1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na **platformazakupowa.pl** pod adresem: **<https://www.platformazakupowa.pl/pn/zpotorum>** na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **25.06.2024 r.**, do godziny **15:00**.

**2. Termin otwarcia ofert.**

2.1. Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert tj. w dniu **25.06.2024 r.**, o godzinie **15:30**.

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert z udziałem wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line”.

W rozdziale VIII SWZ zapis w pkt. 1 dotyczący terminu związania ofertą otrzymuje treść:

„1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert tj. do dnia **24.07.2024 r.**, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert”.

Ogłoszenie zmian w ogłoszeniu o zamówieniu uwzględniające zmianę terminu składania i otwarcia ofert, terminu związania ofertą, zamieszczono w Biuletynie Zamówień Publicznych oraz udostępniono na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Z poważaniem

Główny Księgowy  
  
mgr Mirosław Krygiel