



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

Toruń, dnia 02.06.2023 r.

ZPO:ZP/8/2023

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/8/2023).

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

1. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 89, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu *LactoDr*, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków.

Odpowiedź: Dopuszczamy *LactoDr*, zawierający 6 mld CFU/kaps żywych, liofilizowanych kultury bakterii probiotycznych tego samego szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG.

2. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 210, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu *EnteroDr*., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

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. 210 zamawiany jest *Enterol* w kaps. jako lek) na „*środki spożywcze specjalnego przeznaczenia medycznego*” lub „*suplementy diety*”. *EnteroDr* jako „*środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego*” nie spełnia tego warunku.

3. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 281, 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. 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*”.

4. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 281, 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: Patrz odpowiedź na pytanie Nr 3.

5. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 320, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu *ProbioDr*, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 i *Lactobacillus helveticus* w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. 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. 2 SWZ. Nie wyrażamy natomiast zgody na zamianę zamawianych **leków** (w poz. 320 zamawiany jest *Lacidofil* w kaps. jako lek) 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.

6. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 320, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu **LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach 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. 2 SWZ. Nie wyrażamy natomiast zgody na zamianę zamawianych **leków (w poz. 320 zamawiany jest *Lacidofil* w kaps. jako lek)** 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.

7. Czy w Zadaniu nr 1 poz. 505, Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl 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: Nie dopuszczamy produktu o tym składzie.

8. Zamawiający określa w Zadaniu nr 1 poz. 3 i 268 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 opisanego 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. 3 i 268, czyli:

„Testy paskowe w pozycjach nr 3 i 268, prosimy wycenić 2 różnych producentów.

W pozycjach zamówienia oznaczonych ** i tłustym drukiem (3, 268), Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innych pasków do glukometru niż opisane w SWZ, jednakże wówczas Wykonawca zobowiązany będzie przekazać nieodpłatnie lub do użyczenia 6 szt. w poz. 3 i 6 szt. w poz. 268, 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 ul, 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 przekaże 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 zaoferowanymi **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.

9. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie w Zadaniu nr 1 poz. 3 i 268 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: Odpowiedź i wyjaśnienie na niniejsze pytanie jest taka sama jak na pytanie poprzednie nr 8.

10. Dotyczy zadania nr 1, poz. 312. Czy Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek?

Lek Kaldyum ma postać kapsulek 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: Dopuszczamy lek zawierający potas w postaci kapsulek o przedłużonym uwalnianiu 315 mg jonów potasu (600 mg chlorku potasu) x 100 kapsulek. Zasady przeliczeń wielkości opakowań podane są pod specyfikacją cenową Nr 2/1 do SWZ.

Z poważaniem