

## PYTANIA I ODPOWIEDZI 5

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 266 i 329 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus* (analog *L. acidophilus*, gatunek bakterii stosowany również w produkcie oryginalnym) w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę (w identycznym stosunku ilościowym 95%:5%) w opakowaniach x 20 lub x 60 kaps, po odpowiednim przeliczeniu.

**ODPOWIEDŹ**

**Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ**

2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania niezależnie od wieku pacjentów, zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym (działanie potwierdzono w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w aktywnym biologicznie stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, konfekcjonowanego w postaci kapsułek, w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią ilość opakowań.

**ODPOWIEDŹ**

**Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ**

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 1 poz. 1, 183 i 357 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Przebieg postępowania przetargowego oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwia złożenie ofert przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych jak i na jakość oferowanych produktów. Zdefiniowane w SIWZ przez Zamawiającego z nazwy własnej (będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta) paski testowe wskazują konkretnego producenta oferowanego sprzętu, ponieważ wyłącznie jeden konkretny producent wytwarza paski testowe o konkretnej, zastrzeżonej nazwie zatem niemożliwe jest złożenie oferty równoważnej opisowi przedmiotu zamówienia. Obecne warunki graniczne SIWZ nadają konkretnym producentom monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty z nimi powiązane – co przełoży się na wysoką cenę oferty. Czy z uwagi na poszanowanie zasady równego traktowania wykonawców (art. 7 ust. PZP) oraz na zasadę opisywania przedmiotu w sposób nieograniczający uczciwej konkurencji (art. 29 ust. PZP) Zamawiający dopuści jako produkt równoważny nowoczesne, konkurencyjne paski testowe do glukometrów (wraz z

przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami:

- a) Funkcja Auto-coding (bez 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 oksydaza glukozy  
d) zakres podawanych wyników pomiaru 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 kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; h) temperatura działania w zakresie 5-45°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**ODPOWIEDŹ**

**Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ**

4.Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) 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) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

**ODPOWIEDŹ**

**Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ**