

Pytania i odpowiedzi 6

Dotyczy: postępowania przetargowego nr referencyjny: STG-271-16/19 (dalej „przedmiotowe postępowanie”)

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 279 w przedmiotowym postępowaniu:

1. 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; bakterie występują w identycznym stosunku ilościowym jak w produkcie opisanym w SIWZ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

2. 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 jest 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 nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

3. Czy Zamawiający wymaga produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w postaci liofilizowanej?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wymaga podawania częściej niż 2 razy na dobę?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego białka mleka krowiego, sacharozy, laktozy oraz glutenu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 9 i 352 w przedmiotowym postępowaniu:

6. 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 jest

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

7. 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 nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 1, 193 i 384 w przedmiotowym postępowaniu:

8. Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, tym samym specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co w każdej z w/w pozycji asortymentowych ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 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%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

9. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), 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) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

10. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żylniej, tętnicznej i noworodkowej 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) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania 4-30°C; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

Z-ca DYREKTORA
ds. administracyjno-ekonomicznych


mgr Maciej Frączek