



## Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie

21-200 Parczew ul. Kościelna 136

tel. (83) 355-21-02 fax. (83) 355-21-00

www.spzozparczew.pl

e-mail: sekrspzozparczew@wp.pl

REGON: 000306489

NIP:539-13-33-279

KRS: 0000015873

Parczew, 26.03.2015 r.

Dział Zamówień Publicznych  
fax (83) 355 21 13  
zaospzozparczew@wp.pl



### Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/2/2015 (2)

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy produktów leczniczych, surowców farmaceutycznych, wyrobów medycznych, dietetycznych środków specjalnego przeznaczenia medycznego oraz preparatów i sprzętu do podaży diet

### Wyjaśnienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1 - 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn. Dz. U. z 2013 r, poz. 907 z późniejszymi zmianami), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.

#### Pytanie 1 dotyczy Zadania nr 7

Zamawiający zastosował w opisie przedmiotu zamówienia charakterystykę pasków testowych współdziałających jedynie z wyrobami konkretnego producenta działającego na polskim rynku, oraz podał nazwy glukometrów będące zastrzeżonymi znakami towarowymi – jednakże ze względu na gwarantowaną przez producentów kompatybilność pasków testowych danej marki wyłącznie z glukometrami tej samej marki, taki opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję do wyrobów konkretnego producenta, nadając mu wyłączność na kształtowanie ceny oferty w poszczególnych pozycjach pakietu. Czy Zamawiający mając na uwadze potencjalne oszczędności funduszy publicznych oraz postępując zgodnie z treścią ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Ustawy), dopuszcza w pakiecie 11 w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z przekazaniem, wliczeniem w cenę pasków bądź nieodpłatnym użyczeniem glukometrów kompatybilnych z zaoferowanymi paskami na czas umowy - w formie określonej przez Zamawiającego) charakteryzujących się następującymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
- b) Funkcja automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
- c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi,
- d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- e) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
- f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej;
- g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
- h) ostrzeżenia „low” i „high” bez ostrzeżenia ketonowego – zbędnego w przypadku obsługi glukometru przez profesjonalny personel medyczny;



i) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

j) paski współdziałające z modelami glukometru wyposażonymi w baterię. Korzystanie z akumulatora powodowałoby narażenie Zamawiającego na niepotrzebne straty energii wynikające z konieczności okresowego ładowania akumulatorów oraz wyłączenie glukometrów z użytkowania na czas ładowania. W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny, bezpłatny serwis dostarczanego sprzętu wraz z nieodpłatną wymianą zużytych glukometrów na nowe.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 2 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał  $\pm 15$ mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$ mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $> 100$  mg/dl, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 3 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga pasków z zakresem korekty hematokrytu 20-60% i z automatycznym wyrzutem paska?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 4 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści paski testowe nie odrzucające automatycznie zbyt małej próbki pobranej krwi, co przy każdym pomiarze wymaga od użytkownika obserwowania czy pole pomiarowe paska zostało idealnie wypełnione?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 5 dotyczy Zadania nr 7

Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013? Norma ta będzie obowiązywać już w trakcie zawiązanej umowy przetargowej w przedmiotowym postępowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 6 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 7 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zabezpieczy dostawę i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 8 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z zarejestrowaną instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu do monitorowania glikemii są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 9 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 10 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści ofertę złożoną przez wykonawcę, który przystępując do postępowania przetargowego nie posiada własnej strony internetowej z danymi kontaktowymi?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 11 dotyczy Zadania nr 7

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w zadaniu nr 7 użył nazwy handlowej i tym samym wskazał na produkt konkretnego producenta. W związku z tym, informujemy że paski testowe danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki, więc niemożliwe jest złożenie oferty konkurencyjnej wobec pasków o nazwie podanej w SIWZ, co faworyzowałoby określonych producentów i ograniczało konkurencję.

*Zamawiający może opisać przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia jedynie wtedy, gdy jest to uzasadnione specyfiką zamówienia oraz nie można opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji.*

*W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia na podstawie art. 29 ust. 3 ustawy PZP, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust. 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11). Postawione przez Zamawiającego wymagania dotyczące kompatybilności testów paskowych z posiadanymi glukometrami nie znajdują obiektywnego uzasadnienia w potrzebach Zamawiającego, ponieważ inni wykonawcy oferują sprzęt spełniający te same wymagania funkcjonalne, przeszkolenie personelu w zakresie obsługi glukometrów, które najczęściej przekazywane są za darmo lub użyczane za symboliczny grosz, zatem nie stanowią istotnego czynnika cenowego. Istotnym jest, że art. 29 ust. 2 ustawy PZP posługuje się sformułowaniem „mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”. Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję, zaś dowód na okoliczności, że*

do takiego utrudnienia nie doszło ciąży na Zamawiającym (wyrok Kio z dnia 10 kwietnia 2013 r., sygn. akt: KIO 694/13). Jednocześnie przypominamy Zamawiającemu że naruszenie przepisów ustawy Pzp stanowi czyn naruszający dyscyplinę finansów publicznych (zgodnie z przepisem art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych: naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję).

Czy wobec powyższego Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów w ilości 450 opakowań, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie  $\pm 15$  mg/dl przy stężeniu glukozy  $< 100$  mg/dl i  $\pm 15\%$  przy stężeniu glukozy  $\geq 100$  mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny.

**Odpowiedź:** Zamawiający posiada już glukometry, potrzebuje jedynie pasków. Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

#### Pytanie 12 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

#### Pytanie 13 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

#### Pytanie 14 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

#### Pytanie 15 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

#### Pytanie 16 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowania paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez)

i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 17 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbek krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 18 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 19 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C ? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 20 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 21 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 22 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 23 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający będzie wymagał pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 24 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5  $\mu$  ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5 $\mu$ , wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 25 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 26 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ?

Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 27 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 28 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 29 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami ?

Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 30 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę

marzy hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 31 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 32 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi był przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i w warunkach szpitalnych, przez personel medyczny?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 33 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 34 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 35 dotyczy Zadania nr 16 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 16 poz. 15 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte w opakowaniu worków Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o składzie i pH zbliżonym do osocza oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian). Nie zawiera jonów wapnia, co umożliwia stosowanie go w stanach klinicznych wymagających szybkiego przetoczenia krwi (roztwór wykazuje zgodność z krwią). PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

**Odpowiedź:** Zamawiający w zadaniu 16 poz. 15 dopuszcza płyn infuzyjny o składzie zbliżonym do osocza oraz fizjologicznym pH i osmolarności (zawartość wapnia nie jest wymagana) – roztwór do infuzji, w opakowaniu worków 500 ml.

Pytanie 36 dotyczy Zadania nr 7

Czy w związku z faktem, iż w poz. 1 ww zadania przedmiot zamówienia został opisany w sposób wskazujący wyłącznie na wyrób konkretnego producenta (iXell), ograniczając w ten sposób konkurencję wyłącznie do wyrobu tegoż producenta (iXell) działającego na rynku polskim, to czy Zamawiający zmieni zapis tej części SIWZ, wskazując na cechy zamawianego wyrobu (a nie nazwę marki) umożliwiając zachowanie warunków równego traktowania podmiotów w oparciu o zapisy ustawy prawo zamówień publicznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 37 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający uzna, że paski pakowane każdy oddzielnie, usuwane z glukometru bezdotykowo, spełniają oczekiwania i kryterium Zamawiającego, dotyczące automatycznego wyrzutu paska?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 38 dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy na ratunek w czasie 48 godzin?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 39 dotyczy Zadania nr 1 poz. 226 i 227

Czy zamawiający wymaga aby Midazolam w pakiecie 1 pozycja 226 i 227 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość midazolamu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lek zgodnie z powyższym opisem.

Pytanie 40 dotyczy Zadania nr 1 poz. 55

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 55 (Bupivacaini hydrochloridum) wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 41 dotyczy Zadania nr 1 poz. 219, 220, 221

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 poz. 219, 220, 221 (Metoprololi succinas) wymaga, aby preparat metoprolol bursztynianu ( Metoprololi succinas ) posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 42 dotyczy Zadania nr 4 poz. 78

Czy Zamawiający w zadaniu nr 4 poz. 78 wymaga, aby preparat esomeprazol proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji (Esoeprazololum inj.) posiadał zarejestrowane wskazanie u dzieci i młodzieży w wieku od 1 do 18 lat do hamowania wydzielania żołądkowego, gdy podanie doustne jest niemożliwe, w sytuacjach takich jak: choroba refluksowa przełyku (GERD) u pacjentów z refluksowym zapaleniem przełyku z nadżerkami i (lub) ciężkimi objawami refluksu?"

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 43 dotyczy Zadania nr 17 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w Pakiecie 17, pozycja 11 kompleksu czterech czynników zespołu protrombiny zawierającego Antytrombinę III, w opakowaniu 600 j.m, w przeliczeniu ogólnej wymaganej liczby jednostek międzynarodowych na 15 opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 44 dotyczy Zadania nr 17 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z pakietu 17 i utworzenie oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45 dotyczy Zadania nr 17, poz. 19, 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 17 poz.19 i poz.20 do osobnego pakietu? Pozytywna odpowiedź pozwala na składanie konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 46 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz



Czy Zamawiający wykreśli w par. 1.5 frazę: „Wykonawca podejmie również wszelkie możliwe działania w celu ustalenia czy na rynku produktów objętych niniejszą umową, są przedsiębiorcy posiadający na stanie przedmiotowe produkty (w tzw. zapasach) i jeżeli tak, to wówczas Wykonawca dokona stosownej transakcji celem ich pozyskania i dalszego odsprzedaania Zamawiającemu”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający w par. 2.5. dopisze frazę: „Zmiana cen w przypadku zmiany cen urzędowych leków związanych z przedmiotem umowy oraz zmiany urzędowej marży hurtowej nie nastąpi, jeżeli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej”?

**Odpowiedź:** Kwestia ewentualnej zmiany ceny, uregulowana jest w § 2 ust.5-7 umowy.

Pytanie 48 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający zmieni w par. 4.1. zdanie pierwsze na następujące: „Braki ilościowe stwierdzone w dostawie przez Zamawiającego, będzie on reklamował w terminie 3 dni od dnia odbioru”? Towar będzie dostarczany przez kuriera, którego obecność w trakcie procedury sprawdzania zamówienia opóźni inne dostawy zaplanowane na dany dzień. Wydłużenie terminu złożenia reklamacji powoduje, że jego obecność nie będzie konieczna.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający zmieni termin wykonania reklamacji w brakach ilościowych określony w par. 4.1. na 7 dni? Zgłoszenie reklamacji wymaga jej rozpatrzenia, a następnie (przy jej uwzględnieniu) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w ciągu 3 dni jest niemożliwe. Nadto w przypadku jej zgłoszenia np. w piątek powodować będzie konieczność pracy pracowników Wykonawcy w dniach wolnych od pracy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 50 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający zmieni termin do rozpatrzenia reklamacji określony w par. 7.3 na: 7 dni od dnia otrzymania? Rozpatrzenie reklamacji jakościowej w terminie 3 dni jest niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający w par. 5.1.1. i 5.1.2. wykreśli frazę o minimalnej kwotowej wartości kary umownej? Taki sposób liczenia kar umownych może spowodować ich naliczenie w wysokości rażąco wygórowanej, nieadekwatnej do działań bądź zaniechań Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.2. z 10 % do wartości max 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53 dotyczy wzoru umowy zał. nr 5 do siwz

Czy Zamawiający zmieni wartość kary umownej określonej w par. 5.4. z 10% do wartości 5%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Podpisał:

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
w Parczewie  
mgr Janusz Florjańczyk