

Od: DCM DOLMED S.A., fax 71 77-11-708, zaopatrzenie@dolmed.pl

Do: **Uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego - DIG.290.2.2015**

Data: 01/04/2015

L. dz. 2431/2015

Ilość stron: 2

WYJAŚNIENIA / ZMIANA TREŚCI SIWZ (1)

przedmiot postępowania: **dostawa produktów leczniczych i artykułów aptecznych**

tryb postępowania: przetarg nieograniczony

Zamawiający udziela wyjaśnień na otrzymane w toku postępowania zapytania:

1. Pakiet 1: pozycja nr 728 Oculotect Fluid 5% krop.do oczu 10 ml została wycofana z ofert wszystkich dostawców (Novartis i import równoległy), proszę o weryfikację i wykreślenie produktu z koszyka pakietu nr 1.

Wprowadza się następujące korekty w koszyku produktów - pakiet 1 (zał. nr 3-1 do SIWZ)

NR POZYCJI W WYKAZIE	NAZWA PRODUKTU	ILOŚĆ OPAK.	UWAGI
728	Oculotect Fluid 5% krop.do oczu 10 ml	0	wykreślenie z wykazu

2. Pakiet 1: pozycje 420, 421 - prosimy o wydzielenie i utworzenie odrębnego pakietu dla tych pozycji. Jednocześnie informujemy, iż od dnia 01 września 2014 r. odpowiedzialność za dystrybucję leków ujętych w w/w pozycjach została całkowicie przekazana firmie farmaceutycznej Aspen Pharma Ireland Limited.

Brak zgody na utworzenie odrębnego pakietu.

Wprowadza się następujące korekty w koszyku produktów - pakiet 1 (zał. nr 3-1 do SIWZ)

NR POZYCJI W WYKAZIE	NAZWA PRODUKTU	ILOŚĆ OPAK.	UWAGI
420	Fraxiparine inj.5700j.m./0.6ml 10amp-strz.	0	wykreślenie z wykazu
421	Fraxodi rozt.15 200j.m./0.8ml *10amp	0	wykreślenie z wykazu

3. Pakiet 1: pozycje 23, 235, 449, 743

1]. W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych testów paskowych do glukometrów, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi określonych producentów, informujemy że testy paskowe danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki – taki opis przedmiotu zamówienia ograniczałby więc konkurencję asortymentowo-cenową, nadając konkretnym producentom wyłączność na kształtowanie ceny oferty w poszczególnych pozycjach pakietu. Czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp i uwzględniając potencjalne, znaczne oszczędności finansowe w efekcie zaoferowania ofert konkurencyjnych, dopuszcza w w/w pozycjach pakietu 1 w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych testów paskowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego - jako nieodpłatne użyczenie na okres umowy, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków) charakteryzujących się wymienionymi poniżej następującymi parametrami:

- funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania;
- funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
- detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- enzym dehydrogenaza glukozy dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi;
- kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;
- dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru – umożliwiające pobieranie krwi włósniczkowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST;
- paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
- zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 oraz z najnowszymi

zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny, bezpłatny serwis sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe oraz nieodpłatne przeszkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi i konserwacji zaoferowanego sprzętu.

- 2]. Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ przy stężeniu glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy $> 100\text{mg/dl}$, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?
- 3]. 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 zacznie obowiązywać w trakcie umowy przetargowej.
- 4]. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do Zamawiającego?
- 5]. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?
- 6]. Czy Zamawiający dopuści paski testowe nie posiadające funkcji automatycznego odrzucania zbyt małej ilości krwi pobranej przez pasek? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione?

Zamawiający wyjaśnia, iż zakup wymienionych pasków testowych realizowany jest na rzecz bliżej nieokreślonych klientów apteki DOLMED, posiadających na własny użytek całą gamę glukometrów różnych producentów. W związku z powyższym nie jest uzasadnione nabycie do ogólnodostępnej apteki jednego określonego rodzaju testu paskowego, który będzie nieodpowiedni dla większości glukometrów znajdujących się w domowym posiadaniu potencjalnych klientów. Zamawiający nie wyraża zatem zgody na zmianę rodzaju pasków na proponowane przez Wykonawcę oraz zaoferowanie glukometrów.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 755, tj. testów paskowych Optium Xido 50 szt. do osobnego pakietu?

Ze względu na logistycznych Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję Wykonawcy.

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz. 28 i 29 i 30 PULMICORT wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie - ostre zapalenie krtani, tchawicy i oskrzeli – Zespół Krupu, niezależnie od etiologii? **TAK**
6. Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 28 i 29 i 30 PULMICORT wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia? **TAK**
7. Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 28 i 29 i 30 PULMICORT wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach/ postaciach pochodziły od tego samego producenta ? **TAK**
8. Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 28 PULMICORT wyraża zgodę na wycenę leku , którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin? **TAK**
9. Czy zamawiający w pakiecie nr 2 w poz. 7 i 8 i 9 Betaloc ZOK - wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków ? **TAK**

Uwaga:

Dla wykreślonych pozycji Wykonawca nie powinien wypełniać żadnych rubryk. W przypadku wypełnienia przez Wykonawcę wykreślonych pozycji, nie będą one brane przez Zamawiającego pod uwagę. Numeracja pozycji w wykazie powinna pozostać niezmienną.

Podstawa prawna:

art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych

PREZES ZARZĄDU

Marek Moszczyński