

Kraków, dn. 27 kwietnia 2023 r.

**Wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia  
post. nr 8/D/SZ-APT/23**

W związku z wpływem do Aresztu Śledczego w Krakowie pytań dotyczących wyjaśnienia treści SWZ postępowania nr 8/D/SZ-APT/23 zamawiający informuje, co następuje:

- 1) Czy w Pakiet nr 1 poz. 176 i 177 Zamawiający wymaga, aby dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego wskazania do profilaktyki nudności i wymiotów indukowanych chemio- lub radioterapią oraz innych działań niepożądanych i powikłań związanych z prowadzoną terapią przeciwnowotworową, a także wskazania do profilaktyki i leczenia powikłań zabiegów chirurgicznych, w tym głównie nudności i wymiotów, którym można zapobiec lub złagodzić poprzez podanie glikokortykosteroidów?

**Odpowiedź: zamawiający wymaga, aby w Pakiecie Nr 1 poz. 176 i 177 dexamethasone posiadał zarejestrowane i potwierdzone w karcie charakterystyki produktu leczniczego ww. wskazania.**

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 LEKI poz. 329 w przedmiotowym postępowaniu:

- 2) Czy w Pakiecie 1 LEKI poz. 329 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 1 poz. 329 zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego**

- 3) Czy w Pakiecie 1 LEKI poz. 329 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza w Pakiecie Nr 1 poz. 329 zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 poz. 676-684 w przedmiotowym postępowaniu:

- 4) Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy własne pasków testowych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając się 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 obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 99 ust. 4-6 Pzp) dopuszcza w Pakiecie 1 poz. 676-684 konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, 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%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych wynosząca 12 miesięcy po otwarciu fiolki?
- 5) Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie 1 poz. 676-684 konkurencyjne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej 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 (opakowanie zawiera 2 fiolki x 25 szt.); f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s?

**Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza innych produktów niż wymienione w SWZ w Pakiecie Nr 1 w poz. 676-684. Glukometry posiadane przez jednostki penitencjarne okręgu krakowskiego są w pełni sprawne i nie ma konieczności wymiany ich na nowe.**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 1 poz. 823 w przedmiotowym postępowaniu:

- 6) Czy w Pakiecie nr 1 poz. 823 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 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź: zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 823 nie dopuszcza produktu EnteroDr.**

- 7) Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odpowiedź: zamawiający wymaga, aby pełne ilości opakowań zaokrąglić w górę.**

- 8) Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie fiołki na ampułki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę na wycenę leku równoważnego pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią z zachowaniem tej samej drogi podania.**

- 9) Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.**

- 10) Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów medycznych.**

- 11) Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie są dostępne?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na**

**jednorazowe zezwolenie MZ, w sytuacji, jeśli aktualnie tylko takie są dostępne.**

- 12) Czy Zamawiający dopuści w pozycji 594-596 MIRTAGEN w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycji 594-596 MIRTAGEN w postaci tabletek ulegających rozpadowi w jamie ustnej.**

DYREKTOR  
Aresztu Śledczego w Krakowie  
ul. Montelupich 7  
*ppik Zbigniew Zadora*