Pajęczno, dnia 28-04-2023 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na:

**Dostawa leków, drobnego sprzętu medycznego i środków opatrunkowych, ZP 3/2023.**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1:**

Zamawiający określa w Pakiecie nr 1 poz. 99, 115 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając
w każdej z w/w pozycji nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej pozycji wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta, tym samym narażając Zamawiającego 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 przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz
z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania badań u dorosłych i noworodków, stabilność pasków - 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne
z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 2:**

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 1 poz. 99, 115 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żylnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 3:**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 279 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony
w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany
w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań
i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 4:**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 279 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 5:**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 219 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:**

Tak.

**Pytanie 6:**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 219 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:**

Tak.

**Pytanie 7:**

Czy z uwagi na podanie nazwy własnej suplementu diety w Pakiecie nr 1 poz. 226 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr., zawierającego 100mg asparaginianu ornityny i 35mg choliny?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 8:**

Czy z uwagi na podanie nazwy własnej suplementu diety w Pakiecie nr 1 poz. 226 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. A, zawierającego 150mg asparaginianu ornityny?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 9:**

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 501 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 250g – prosimy o możliwość przeliczenia całkowitej masy na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu składania ofert do dnia 08.05.2023 r. z uwagi na dużą liczbę postepowań przetargowych oraz święta majowe?

**Odpowiedź:**

Nie.

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Postanowienia Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

**Dotychczasowy termin składania i otwarcia ofert NIE ULEGA zmianie.**