

Kielce, 22 października 2025 roku

Gmina Kielce -

Zakład Pielęgnacyjno-Opiekuńczy

w Kielcach

ul. Króla Jana III Sobieskiego 30

25-124 Kielce

NIP: 657-261-73-25 REGON: 291009343

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zadanie pod nazwą:
„Dostawa leków na potrzeby Zakładu Pielęgnacyjno-Opiekuńczego w Kielcach”**

Znak sprawy 1/2025

Ogłoszenie nr 2025/BZP 00475265/01 z dnia 2025-10-15

Odpowiedź na Wniosek o wyjaśnienie treści SWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2024 roku, poz. 1320 z późniejszymi zmianami) udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie „Tabletki” poz. 82 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Pakiecie „Tabletki” poz. 82 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego w swoim składzie 250 mg kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt nie zawiera glutenu, laktozy i białek mleka, dzięki czemu jest bezpieczny dla osób z alergiami pokarmowymi. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

produkt	Enterol	EnteroDr
postać	kapsułki	kapsułki
zawartość bakterii probiotycznych	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> CNCM I-745,	Kultury probiotycznych drożdży <i>Saccharomyces boulardii</i> DBVPG 6763 (szczep identyczny z CNCM I-745 w badaniach genotypowych)
stężenie/pojedyncza dawka	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)	stężenie 5 x 10 ⁹ CFU/ kaps (250mg/ kaps)

główne wskazanie do stosowania	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii	zaburzenia mikroflory jelitowej u dzieci i osób dorosłych w biegunkach o różnej etiologii
możliwość przechowywania poza lodówką	tak	tak

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części tabletki poz. 82 Formularza asortymentowo-cenowego kapsulek innego produktu zawierającego 250 mg kultur drożdżaków *Sachcharomyces boulardii* w opakowaniach po 20 kapsulek po odpowiednim przeliczeniu opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę - przy zachowaniu stężenia i głównych wskazań do stosowania.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie „Inne” poz. 16 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Pakiecie „Inne” poz. 16 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu HepaDr. o składzie L-asparaginian L-ornityny 100 mg + cholina 35 mg w jednej tabletkce, identycznym jak w produkcie wymienionym w SIWZ? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 40 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części: „Inne” Formularza asortymentowo-cenowego poz. 16 produktu zawierającego w składzie L-asparaginian L-ornityny 100 mg + cholina 35 mg w opakowaniach po 40 kapsulek po odpowiednim przeliczeniu opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie „Inne” poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

3. W treści SWZ w Pakiecie „Inne” poz. 10 wskazano, że przedmiotem zamówienia ma być system „Glucomaxx”. Pragniemy zauważyć, że takie sformułowanie może w praktyce ograniczać konkurencję, co jest sprzeczne z art. 99 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z tym przepisem, opis przedmiotu zamówienia powinien bazować na parametrach technicznych i funkcjonalnych, a nie na nazwach handlowych czy określeniach „typowych”. Ograniczenie zamówienia wyłącznie do jednego typu systemu niesie za sobą szereg negatywnych skutków:

- wyższe koszty – brak możliwości porównania ofert różnych producentów uniemożliwia uzyskanie niższej ceny,
- brak optymalizacji budżetu – Zamawiający naraża się na nieuzasadnione wydatki w ramach środków publicznych,
- ryzyko uzależnienia od jednego dostawcy – brak alternatywy w przypadku problemów z dostępnością lub wzrostem cen.

Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby realną możliwość obniżenia kosztów budżetowych przeznaczonych 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 zaoferowaniem kompatybilnych glukometrów i płynów kontrolnych, o parametrach równoważnych lub lepszych niż wskazane w SWZ, w tym:

Propozycja: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej, żyłnej i noworodkowej, zakres pomiaru 9-600mg/dl, hematokryt 0-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,6ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Paski testowe o powyższych parametrach zapewniają równoważną lub lepszą funkcjonalność kliniczną, a ich dopuszczenie do postępowania umożliwi uczciwą konkurencję i wybór rozwiązania najbardziej korzystnego dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wskazuje, że Wykonawca może zaoferować wyrób innego producenta, w innej postaci produktu niż to określono w formularzu asortymentowo-cenowym pod warunkiem zachowania jego charakterystyki, parametrów, właściwości użytkowych i jakości obejmujących parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, zakres pomiaru 10-600 mg/dl, czas pomiaru 5 sekund, wyrzutnik zużytego paska testowego, minimalna wielkość próbki krwi 0,5-0,6 ul.

- z zapewnieniem urządzenia do wykonywania pomiaru glukozy