

Strona Internetowa Szpitala

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych WPSP. NAZ-383/2/2015

Działając na podstawie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2013r. poz. 907 z późn. zm.) w związku z zapytaniem Wykonawcy złożonym w dniu 04.03.2015r przekazuję treść zapytania Wykonawcy i wyjaśnienia Zamawiającego do zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Treść zapytania Wykonawcy - 3

Poniższe pytania dotyczą Pakietu 1, poz. 200, 201, 399, 502, 503,504 w przedmiotowym postępowaniu

Treść zapytania Wykonawcy - 3

1. Zamawiający określając swoje wymagania, podał w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własne glukometrów do których oczekuje dostarczenia pasków testowych oraz nazwy kompatybilnych z nimi samych pasków testowych i płynów kontrolnych, będące zastrzeżonymi znakami towarowymi; jednakże ze względu na kompatybilność testów danej marki tylko i wyłącznie z glukometrami tej samej marki taki opis ograniczałby konkurencję asortymentową w poszczególnych pozycjach do wyrobów konkretnych producentów, nadając im wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Czy Zamawiający postępując zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29) oraz uwzględniając potencjalne oszczędności finansowe w wyniku dopuszczenia ofert konkurencyjnych dopuszcza w odpowiednich pozycjach Pakietu 1 w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych glukometrów, płynów kontrolnych i pasków testowych 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:
 - a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
 - b) Funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;
 - c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
 - d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi;
 - e) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;

- f) Czas pomiaru od chwili zasysania próbki 5 s;
- g) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;
- h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;
- i) Zakres wyników 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, co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

W przypadku wyrażenia zgody oferujemy pełny, bezpłatny serwis sprzętu obejmujący wymianę zużytych glukometrów na nowe.

Odpowiedź: Nie

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

Odpowiedź: Tak

- 3. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych współdziałających z glukometrem wyposażonym w przycisk automatycznego wyrzutu paska testowego?

Odpowiedź: Nie

- 4. Czy Zamawiający wymaga paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy, zapewniającym minimalizację zafałszowań pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź: Nie

- 5. 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?

Odpowiedź: Nie

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

Odpowiedź: Tak

- 7. Czy Zamawiający wymaga, aby oferent w przedmiotowym postępowaniu posiadał zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Tak (zapisy Działu 6 pkt 3 SIWZ).

8. Czy Zamawiający dopuści ofertę na paski testowe do glukometrów, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi wymagają przeprowadzenia testu z płynem kontrolnym za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest niższy lub wyższy niż poziom normalny?

Odpowiedź: Nie

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

Odpowiedź: Nie

10. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty przez wykonawcę, który przystępując do przetargu nie posiada własnej strony internetowej i nie udostępnia publicznie numeru telefonu swojej firmy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści złożenie oferty w przetargu przez wykonawcę, która odpowiada treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę produktów leczniczych i wyrobów medycznych.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Z poważaniem

DYREKTOR SZPITALA

mgr Mariusz Kwaśny