

WSZ-EP-69/...¹³⁷⁴.../2016

Konin, ...1.5.GRU...2016..

Wg rozdzielnika

Wyjaśnienia do SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 209 000 euro na dostawę artykułów higienicznych i niejałowych wyrobów medycznych na potrzeby Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Koninie (nr sprawy: WSZ-EP-69/2016)

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 5 w przedmiotowym postępowaniu:

1. W związku z podaniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, do których Zamawiający oczekuje dostarczenia pasków testowych, informujemy że system glukometr-pasek stanowi układ zamknięty konkretnego producenta, glukometry danej firmy są kompatybilne wyłącznie z paskami tej samej firmy i niemożliwe jest zastąpienie ich innymi paskami. Taki opis przedmiotu zamówienia ograniczałby konkurencję do wyrobów jednego producenta, nadając mu wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające w nim w stałych stosunkach gospodarczych. Czy Zamawiający mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikające z przełamania monopolu jednego producenta oraz zachowanie zasady uczciwej konkurencji oraz kierując się przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 znowelizowanej ustawy, zakazujący m. in. wskazywania w SIWZ źródła i pochodzenia zamawianych wyrobów) dopuszcza nowoczesne paski testowe do glukometrów o następującej charakterystyce: Auto-coding (bez kodowania), enzym oksydaza glukozy, zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl, szeroki zakres hematokrytu 10-70% (umożliwiający pomiar również w standardowym zakresie 20-60%), objętość, paski testowe przeznaczone do pomiaru glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków, przycisk wyrzutu zużytego testu paskowego umożliwiający bezkontaktowe usunięcie paska, stabilność testów paskowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, temperatura działania testów paskowych w zakresie 5°C-45°C, detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na ekranie glukometru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\text{mg/dl}$ dla stężeń glukozy $< 100\text{mg/dl}$ i $\pm 15\%$ dla stężeń glukozy $\geq 100\text{mg/dl}$, tj. zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, gdzie zgodnie z instrukcją zaaplikowanie krwi na pasek po zbyt długim czasie może spowodować niedokładne wyniki pomiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać żadnego wyniku już przy stężeniu glukozy od 450 mg/dl w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że węższy zakres hematokrytu, taki jak 35-60%, czy 30-55% może spowodować otrzymanie nieprawidłowych wyników pomiaru glukozy u kobiet w ciąży, niemowląt i małych dzieci, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu w tych grupach pacjentów mogą być niższe niż 35%, a przypadku niemowląt niższe niż 30%.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; 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 dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych; h) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 (atest tej normy, obowiązującej zgodnie z wytycznymi CEN do lipca 2017 roku) i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zachowujących stabilność wynoszącą przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiołki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Finansowych
Dorota Kotecka