

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/41/2018/1

Data:
23.05.2018r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/41/2018 pn.: Dostawa pasków do glukometrów, materiału kontrolnego, nakłuwaczy jednorazowych wraz z dzierżawą glukometrów i oprogramowania zarządzającego w miejscu opieki nad pacjentem (POCT) oraz integracją z LIS/HIS dla SPWSZ w Szczecinie w dwóch lokalizacjach: Szczecin ul. Arkońska i Szczecin Zdunowo ul. A. Sokołowskiego 11

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm., dalej – „ustawa Pzp”), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 3 z Pakietu Zbiorczego - Pakiet zbiorczy - Dostawa pasków do glukometrów, materiału kontrolnego, nakłuwaczy jednorazowych wraz z dzierżawą glukometrów i oprogramowania zarządzającego - i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie poz. 3 zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu bezpieczne nakłuwacze jednorazowego użytku faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17 ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 2

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze potencjalne znaczne oszczędności cenowe, dopuści możliwość zaferowania pasków testowych do glukometrów, które nie są składowymi systemu typu POCT, nie posiadając czytnika kodu kreskowego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający dopuści materiały kontrolne na standardowych dla tego typu wyrobów poziomach: normalnym i wysokim, odpowiadające swoimi zakresami stężeń normoglikemii i hiperglikemii?

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Odp.: Zamawiający określił wymagania dotyczące materiału kontrolnego w załączniku nr 1A do SIWZ.

3. Czy z uwagi na fakt, że nakłuwacze jednorazowe jako wyrób uniwersalny nie muszą być w żaden sposób kompatybilne z określonym systemem monitorującym stężenie glukozy we krwi, stanowiąc odrębny asortyment, Zamawiający wydzieli pozycję 3 z pakietu zbiorczego, tworząc z niej odrębny pakiet? Aktualny opis przedmiotu zamówienia faworyzuje wytwórcę posiadającego w swoim portfolio nakłuwacze określonego typu, ograniczając tym samym konkurencję.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający, dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem 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 20-600 mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5 s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotkowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający określił wymagania w załączniku nr 1A do SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), 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-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odp.: Zamawiający określił wymagania w załączniku nr 1A do SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żylniej i tętnicznej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; 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; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający określił wymagania w załączniku nr 1A do SIWZ.

7. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii 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; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 s; g) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odp.: Zamawiający określił wymagania w załączniku nr 1A do SIWZ.

**DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego**

Małgorzata Usielska