



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH W RZESZOWIE**

ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów
tel. 17 86 43 312, sek./fax 17 85 32 770
sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl
www.szpitalmsw.rzeszow.pl



NIP: 813-28-92-063
REGON: 690028840

Rzeszów, 2014-06-10

Z/ZZP.2375.8.14

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków różnych do Apteki Zakładowej SP ZOZ MSW w Rzeszowie ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej Nr 96 z dnia 20.05.2014r. pod poz. 167336.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSW w Rzeszowie (Zamawiający) informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) dot. przetargu jw. wpłynęły następujące zapytania:

PYTANIA:

1. Zamawiający umieścił w opisie przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 115 i 116 nazwy własne pasków testowych do pomiaru glikemii będące zastrzeżonymi znakami towarowymi – ze względu na kompatybilność pasków testowych danej marki jedynie z glukometrami tej samej marki, taki opis ogranicza konkurencję asortymentową, wskazując konkretnych producentów oferowanych pasków i tworząc sytuację, w której nie ma możliwości zaistnieć zasada uczciwej konkurencji, gwarantowana odpowiednimi przepisami ustawy prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29).
Czy wobec powyższego Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2003, o dokładności przy stężeniu glukozy $\leq 75 \text{ mg/dl} \pm 15\%$ i dokładności przy stężeniu glukozy $\geq 75 \text{ mg/dl} \pm 20\%$, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA.
2. Czy Zamawiający wyłączy z pakietu nr 1 poz.115 i 116 (paski do glukometrów) do osobnego pakietu ? Wyłączenie pozycji, a co za tym idzie, dopuszczenie wielu ofert konkurencyjnych spowoduje wybór oferty najkorzystniejszej cenowo, co przy obecnym, dynamicznym spadku cen pasków może mieć wpływ na oszczędności poczynione przez zamawiającego i lepsze gospodarowanie publicznymi środkami finansowymi.

3. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?
4. Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.
5. Czy Zamawiający dopuści do przetargu glukometr posiadający górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obciążony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.
6. Czy Zamawiający wymaga, żeby zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 10-40°C ? Wyżej wymieniony zakres temperatur ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.
7. Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?
8. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym co najmniej 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?
9. Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?
10. Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.
11. Czy Zamawiający wymaga pasków do glukometrów, które do badania wykorzystują próbkę krwi poniżej 0,5µ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5µ, wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.
12. Zamawiający w pakiecie 1 poz. 115 i 116, sugerując nazwy własne pasków testowych, nałożył na Wykonawców wymóg, by zaoferowane produkty posiadały zakres hematokrytu 10-70% i tym samym spełniały wymóg możliwości stosowania u noworodków. Fizjologiczna norma hematokrytu dla dzieci i osób dorosłych mieści się

tymczasem w zakresie 20-60%; wyższe niż 60% wartości hematokrytu występują jedynie w stanach patologicznych u noworodków. Na polskim rynku jedynie dwóch producentów może spełnić powyższy wymóg, co za tym idzie zapis ten uniemożliwia zasadę uczciwej konkurencji, gwarantowana odpowiednimi przepisami ustawy prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29).

Prosimy, aby Zamawiający wyłączył do osobnego pakietu paski do glukometrów z przeznaczeniem stosowania u noworodków i tym samym umożliwił pozostałym Wykonawcom przystąpienie do udziału w postępowaniu.

ODPOWIEDZI:

Ad. pyt. 1, 3, 4 oraz 5

Zamawiający dopuści zaproponowane paski

Ad. pyt. 2 oraz 12

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. pyt. 6, 7, 8, 9, 10 oraz 11

Zamawiający, nie wymaga ale dopuszcza paski przedstawione w zapytaniach.