



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI
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, 2017-09-12

Z/ZZP.2375.18.17

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych do Apteki Zakładowej SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie (z terminem składania ofert w dniu 15.09.2017r.).

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

PYTANIA:

Dotyczy zadania 5 i zadania 6

1. Zamawiający przedstawił opis przedmiotu zamówienia będący faktycznie bardzo szczegółową specyfikacją wyrobów konkretnych producentów, zawierając w nim warunki zbędne lub mające zastosowanie w przypadku użytkownika indywidualnego, ale nie mające żadnego praktycznego zastosowania w przypadku używania pasków testowych przez personel placówki służby zdrowia (np. podświetlany ekran, automatyczny wybór trybu kontrolnego, bardzo długi okres ważności pasków po otwarciu fiolki przy jednocześnie zakładanym tempie zużycia pasków wynoszącym ok. 70 opakowań pasków testowych/miesiąc). Dlatego też zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się następującymi 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 – realna możliwość uzupełnienia brakującej objętości próbki przed wyświetleniem komunikatu; 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, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków, przy czym każda z fiolek może być zużyta w w ciągu 4 miesięcy, wielokrotnie dłuższym od zakładanego tempa używania pasków przez Zamawiającego); 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; k) wielkość pobieranej próbki 0,5 ul i czas pomiaru 5s od chwili wprowadzenia próbki; l) możliwość wyboru trybu pomiaru próbki krwi lub trybu pomiaru płynu kontrolnego po wykonaniu pomiaru przez użytkownika; ł) konstrukcja pasków eliminująca interferencje pochodzące z substancji nieglukozowych bez zastosowania „technologii wielokrotnego pomiaru tej samej próbki krwi” będącej opatentowanym rozwiązaniem konkretnego producenta.
2. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej, zbliżonymi 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 20-600mg/dl;
 - e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;
 - f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków;
 - g) bezdotykowy 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 5-45⁰C;
 - j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?
 3. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?
 4. Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca lub generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?
 5. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

ODPOWIEDZI:

Ad pyt.1, 2, 5

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad pyt. 3, 4

Zamawiający wymaga zaoferowania produktów spełniających wymagania określone w zadaniu 5 i 6 SIWZ.