



KCZ/ORG/ZM/ 111 /02/2018

Krapkowice, dnia 20.02.2018r.

Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów jednorazowego użytku dla Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o. , nr postępowania 1/II/2018

Zamawiający - Krapkowickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. informuje, że w dniu 19.02.2018r. wpłynęły pytania dotyczące przedmiotu zamówienia dla ww. postępowania. Poniżej podajemy treść pytań i udzielone odpowiedzi.

Pytanie 1

Prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający ogranicza możliwy zakres pomiarowy oferowanych pasków testowych do glukometrów do arbitralnej, górnej granicy wynoszącej maksymalnie 600 mg/dl (nie wynikającej z żadnych istniejących zaleceń), skoro glukometry z szerszymi zakresami pomiarowymi wskażą do tej wartości dokładnie taki sam wynik liczbowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 2

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych glukometrów z zakresem pomiarowym 10-900 mg/dl- w przypadku odmowy prosimy o uzasadnienie merytoryczne ze wskazaniem jakich potrzeb nie będzie spełniał taki glukometr.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Prosimy o wyjaśnienie, czy personel Zamawiającego pobiera krew pacjentów i wykonuje badania glikemii na uzyskanym w ten sposób potencjalnie zakaźnym materiale biologicznym w całkowitej ciemności- jeśli tak jest, prosimy o wskazanie podstaw prawnych, które upoważniają personel Zamawiającego do pracy w takich warunkach.

Odpowiedź:

Personel Zamawiającego wykonuje badania o różnych porach w zależności od potrzeb.

Pytanie 4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pyt. nr 3, prosimy o odstąpienie od warunku, aby zaofertowany glukometr miał podświetlany ekran i szczelinę pomiarową, gdyż nie są to parametry związane z warunkami pracy szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Z uwagi na fakt, że aktualny opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję asortymentowo- cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego producenta, zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z art. 29 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, dopuszcza paski testowe do 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 u 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 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra;

- f) Zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków;
- g) Bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku;
- h) - C;
- i) Podświetlany ekran glukometru;
- j) Paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby Zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź:

Personel Zamawiającego obsługuje glukometry zgodnie z jego instrukcją wówczas opisana sytuacja nie powinna wystąpić.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do 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 u 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 miejsca 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) Zalec - j, paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 9

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. Tymczasem paski testowe od glukometrów Glucomaxx opisane w SIWZ nie nadają się do stosowania ani u niemowląt (co literalnie podano w odpowiedniej instrukcji obsługi), ani u kobiet w ciąży, gdyż posiadają zbyt wąski zakres hematokrytu (35-60%), który nie zabezpieczy możliwości uzyskania prawidłowych wyników u znacznej części pacjentów leczonych w Szpitalu Zamawiającego. Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiadając w swojej strukturze Oddział Ginekologiczno- Położniczy, Oddział Noworodków i Oddział Pediatriczny, stanowiące znaczną część Szpitala Zamawiającego, będzie wymagał pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%?

Odpowiedź:

Zamawiający w zadaniu nie wskazuje miejsca ich użytkowania.

Pytanie 10

Czy w przypadku odpowiedzi negatywnej Zamawiający przyjmie na siebie odpowiedzialność za potencjalnie fałszywe wyniki uzyskane u istotnej części pacjentów leczonych w Szpitalu Zamawiającego?

Odpowiedź:

Wszystkie używane glukometry podlegają okresowej walidacji przeprowadzanej przez wewnętrzne laboratorium analityczne

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem

Prezes Zarządu
Marcin Misiewicz

1. kopia 1a/a,
2. wykonawcy składający pytania,
3. strona internetowa Zamawiającego