

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy : przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę produktów leczniczych dla Szpitala Powiatowego NZOZ w Więcborku. Nr sprawy N-M.ZP/D/3/2013

W związku z otrzymaniem pytań do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w w/w postępowaniu udzielamy następujących wyjaśnień :

Pytanie 1 : Czy ze względu na pojawienie się w pakiecie 1 poz. 1 nazw własnych pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi , będących zastrzeżonymi znakami towarowymi, Zamawiający dopuści do udziału w przetargu ofertę równoważną, gdyż opis przedmiotu zamówienia w obecnej postaci uniemożliwia składanie oferty konkurencyjnej. Wynika to z faktu, że systemy do monitorowania glikemii są układami zamkniętymi, w których paski testowe danej marki są dedykowane wyłącznie do glukometrów tej samej marki i niemożliwe jest ich zastąpienie innymi paskami. Opis przedmiotu zamówienia w obecnej postaci tworzy więc sytuację, w której określony producent ma wyłączność na dostarczanie pasków testowych Zamawiającemu, co narusza reguły uczciwej konkurencji i jest niezgodne z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych. Dopuszczenie oferty równoważnej będzie dla Zamawiającego korzystne ze względów finansowych (ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi i wybór oferty najkorzystniejszej cenowo) i pozwoli na faktyczny wybór pasków o najwyższej jakości. Prosimy o określenie wymagań wobec zaoferowanych pasków testowych:

Odpowiedź : **Zamawiający dopuszcza oferty równoważne pkt. 4 załącznika nr 6 do SIWZ Zamawiający wymaga aby pomiar był wykonywany w zakresie 20-600mg/dl z kalibracją do osocza, z wykorzystaniem bardzo małej objętości badanej krwi (0,6µ) z zachowaniem dokładności przy szerokim zakresie wartości hematokrytu (10 -60%)**

Pytanie 2 : Prosimy o podanie minimalnych wymagań dotyczących zakresu pomiarowego pasków testowych zaoferowanych w pakiecie 1 poz. 1.

Odpowiedź : **Zakres pomiarowy pasków testowych nie węższy niż 20 – 600mg/dl**

Pytanie 3 : Czy Zamawiający wymaga, aby zakres hematokrytu przy którym można wykonywać pomiary za pomocą zaoferowanych pasków wynosił co najmniej 30-55%, co pozwoli na otrzymywanie wiarygodnych wyników u pacjentów z wahaniami hematokrytu, poddanych terapii farmakologicznej?

Odpowiedź : **Zamawiający wymaga aby zakres hematokrytu przy którym zachowana jest dokładność pomiaru wynosił co najmniej 10 -60%**

Pytanie 4 : Czy Zamawiający wymaga aby instrukcje obsługi i opakowania pasków testowych do monitorowania stężenia glukozy we krwi oraz kompatybilnych z nimi glukometrów zaoferowanych w pakiecie 1 były wydane w języku polskim?

Odpowiedź : **TAK**

Pytanie 5 : Czy Zamawiający zaakceptuje w pakiecie 1 poz. 1 ofertę pasków testowych, które nie są dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym nie ma gwarancji transportu takich pasków w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności, co może potem negatywnie wpłynąć na dokładność pomiarów dokonywanych za pomocą takich pasków?

Odpowiedź : **NIE**

Pytanie 6 : Prosimy o podanie niezbędnej liczby glukometrów potrzebnych Zamawiającemu, do których oferujemy pełny, bezpłatny serwis w trakcie trwania całej umowy przetargowej

Odpowiedź : 12 szt

Pytanie 7 : Czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty na pakiet 1 Lp.1 Wykonawcę, który nie posiada zezwolenia na hurtowy obrót lekami co może powodować przewożenie leków w niewłaściwych warunkach oraz niewłaściwej temperaturze ?

Odpowiedź : NIE, patrz pkt. 8.1 i 9.2.2 SIWZ

Pytanie 8 : Pytanie dotyczy pakietu nr 1 lp. 1 mając na uwadze wiarygodność i dokładność glukometrów i pasków zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający dopuści do przetargu nierefundowane paski do glukometrów, które nie są sprawdzone przez MZ i NFZ pod względem posiadanych badań, certyfikatów. Brak na listach refundacyjnych świadczy o „niedopełnieniu dokumentacji” co wskazuje na brak wiarygodności pasków i podważa ich wyniki.

Odpowiedź : NIE, patrz z zapis pkt 1 Warunków zał. Nr 6 do SIWZ.

Pytanie 9 : Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w Pakiecie nr. 1 LP.1 pasków testowych charakteryzującymi się parametrami równoważnymi lub przewyższającymi produkty konkurencyjne opisane w SIWZ czyli: Biosensoryczną metodę pomiaru, zalecaną przez PTD, kalibrowane do osocza, wielkość próbki krwi nie większa niż 0,7 µl, mający automatyczne kodowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), **część paska testowego na zewnątrz z automatyczny wyrzutem** po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); temperatura przechowywania pasków **od min 4 °C do min 40 °C**, mające trzy płyny kontrolne (niski zakres, prawidłowy i wysoki), który gwarantuje możliwość kontroli glikometru prawidłowej glikemii jak i hipoglikemii i hiperglikemii u pacjenta, a także z zakresem pomiarowym glukometru od min 20mg/dl do max 600mg/dl ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.