

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania w trybie podstawowym nr TP.382.136.2023 BS – paski testowe do oznaczania poziomu glukozy, kompatybilne aparaty odczytujące paski testowe, nakłuwacze

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 1, poz. 3

„Prosimy o potwierdzenie, czy chodzi o 1000 opakowań czy 1000 sztuk nakłuwaczy?”

ODPOWIEDŹ

Winno być 1000 opakowań. (patrz zmiana treści SW)

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 1 i 2

„Czy poprzez wymóg *”kapilara zasysająca krew umieszczona na szczycie paska pomiarowego”* Zamawiający rozumie kapilarę zajmującą całą szerokość końcówki paska, co ułatwia pomiar?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający rozumie jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1 i 2

„Czy Zamawiający będzie wymagał systemu do pomiaru glukozy, dostarczającego wiarygodne i precyzyjne wyniki pomiarów w czasie krótszym niż 4 sekundy?”

ODPOWIEDŹ

Nie, Zamawiający wymaga jak opisał w SWZ.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 2, poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści paski pakowane po 100 sztuk? Jeśli tak, prosimy o informację jaką ilość opakowań należy wycenić?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza paski pakowane po 100 sztuk. Przy opakowaniach po 100 szt. pasków należy wycenić 250 op.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 1

„Prosimy o dopuszczenie w Części nr 1 pasków testowych do glukometrów z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl. Stężenie glukozy we krwi na poziomie 10mg/dl nie występuje u nikogo, gdyż stężenie wynoszące ok. 20mg/dl oznacza już ciężką hipoglikemię, której towarzyszy utrata przytomności (kliniczna hipoglikemia występuje już przy stężeniu <50mg/dl).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometrów z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1

„Prosimy o dopuszczenie w Części nr 1 pasków testowych do glukometrów z zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%. Wartości hematokrytu wynoszące <20% nie występują u żadnych pacjentów (spadek HCT do wartości ok. 20% oznacza skrajnie ciężką niedokrwistość). Zakres HCT 20-60% jest wystarczający w przypadku osób dorosłych i dzieci.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometrów z zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 1, poz. 3

„Czy w Części nr 1 poz. 3 Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,8mm oraz 2,4 mm, dostarczanych zamiennie w zależności od potrzeb Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza wycenę nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,8mm oraz 2,4mm, dostarczanych zamiennie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Pozostałe wymagania bez zmian.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 1 i 2

„Prosimy o dopuszczenie w Części nr 1 i Części nr 2 glukometrów bez podświetlanego wyświetlacza. Cydrylic na ekranie LCD glukometru są widoczne nawet w półmroku (to nie jest taki ekran jak w zegarku), natomiast podświetlenie ekranu jest wymagane wyłącznie w całkowitej ciemności. W warunkach pracy szpitala obowiązują przepisy BHP i Polskie Normy, które wykluczają pracę personelu w ciemności (zwłaszcza pobieranie krwi pacjenta „po omacku”) w jakiegokolwiek placówce służby zdrowia, gdyż stwarzałoby to zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza glukometry bez podświetlanego wyświetlacza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 1 i 2

„Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaoferowane w Części nr 1 i Części nr 2 były wyrobem medycznym refundowanym (figurującym w wykazie wyrobów medycznych refundowanych przez MZ w dniu złożenia oferty)? Refundacja pasków testowych gwarantuje ich ciągłą dostępność na rynku, gdyż jest to konieczne do zaspokojenia zapotrzebowania ze strony użytkowników indywidualnych – paski nierefundowane mogą być w każdej chwili wycofane z obrotu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 1 i 2

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Części nr 1 i Części nr 2 paski testowe były przeznaczone do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska, umożliwiającą jego bezkontaktowe usuwanie z glukometru? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu i pacjentów, eliminując konieczność dotykania zabrudzonego krwią paska przy każdorazowym usuwaniu zużytego paska z glukometru.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 1 i 2

„Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaoferowanych w Części nr 1 i Części nr 2 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatur przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 1 i 2

„Czy w Części nr 1 i Części nr 2 Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest potem opakowanie z paskami?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych