Wrocław, 02.02.2022

 **WYJAŚNIENIA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy postępowania

 **Dostawa pasków do glukometrów typu I-XELL na wyposażeniu szpitala na okres 12 miesięcy ID 563186**

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu informuje, że wpłynęły zapytania o udzielenie wyjaśnień w ww. postępowaniu:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie nr 1**

1.Zamawiający określa w Pakiecie 1 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:

a)enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

b)enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żylnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 system o poniższych parametrach pod warunkiem zapewnienia glukometrów kompatybilnych z paskami?

|  |  |
| --- | --- |
| **Spełnienie normy** | ISO 15197:2013/EN ISO 15197:2015 |
| **Zasada wykonywania pomiaru** | Dehydrogenaza glukozowa (GDH) FAD, metoda elektrochemiczna |
| **Zakres pomiaru** | od 10 do 600 mg/dl |
| **Czas pomiaru** | Mniej niż 4 sekundy |
| **Temperatura podczas pracy** | od 4°C do 45°C (od 39°F do 113°F) |
| **Wilgotność powietrza podczas pracy** | od 10 do 90% |
| **Okres przydatności testów paskowych** | 18 miesięcy od daty produkcji.  |
| **Objętość próbki** | 0,6 μl |
| **Zakres wartości hematokrytu** | od 10 do 65% |
| **Miejsca nakłucia** | Opuszka palca, wewnętrzna część dłoni, przedramię, ramię |
| **Metoda referencyjna** | Heksokinaza z deproteinizacją, wyniki konwertowane do wartości dla stężenia w osoczu zgodnie z zaleceniami IFCC |
| **Kodowanie** | Nie wymaga kodowania |
| **Wyświetlacz** | Wyświetlacz LCD |
| **Usuwanie testu paskowego z portu glukometr** | Przycisk wyrzutu testu paskowego umieszczony z boku glukometru |
| **Pamięć** | Pamięć mieszcząca 720 wyników pomiaru i 30 pomiarów kontrolnych |
| **Automatyczne wyłączenie** | Po 90 sekundach, 15 sekund od wyjęcia testu paskowego |
| **Liczba pasków w opakowaniu** | 100 szt. (2 fiolki po 50 szt.) |

**Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 będzie wymagał, aby paski zachowywały ważność do daty podanej na opakowaniu bez względu na datę otwarcia fiolki?

**Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 będzie wymagał, aby system dawał możliwości badania krwi włośniczkowej, żylnej, tętniczej i noworodkowej?

**Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej jego szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

**Pytanie nr 6**

Dot. par. 8 ust. 1 pkt 1) i 2) umowy - Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wzoru umowy tak, aby kary umowne w przypadku opóźnienia w dostawie i wykonaniu dostaw reklamacyjnych naliczane były nie od wartości gwarantowanej części pakietu, lecz od wartości dostawy, której opóźnienie dotyczy?

**Odpowiedź na pytania 1-6:**

**Zapisy bez zmian. Zamawiający wyjaśnia, że oddziały szpitalne wyposażone są w glukometry typu**

**I-XELL . Są to urządzenia sprawne, nie ma do nich zastrzeżeń. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 20.10.2014 r. sygnatura akt 1987/14 : " Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategoria absolutną i powołując się na nią nie można wymagać , aby zamawiający dokonał zakupu usług ( lub towarów) nie spełniających jego wymagań".**

**Pytanie nr 7**

Prosimy o informację czy zaoferowany termin dostawy będzie biegł jedynie w dni robocze czy kalendarzowe?

**Odpowiedź:**

**Termin dostawy liczony będzie w dni robocze**.

**Pytanie nr 8**

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do jego potrzeb. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postepowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”, czy podtrzymują Państwo wymóg, aby do postępowania przystępowały tylko Hurtownie z testem paskowym kompatybilnym z glukometrem iXell, 50 pasków.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje wymóg dostawy testów paskowych do glukometrów typu I-XELL na wyposażeniu szpitala.**