

Zamawiający
Szpital Wojewódzki im. Św. Łukasza SPZOZ
ul. Lwowska 178 a
33-100 Tarnów
tel/fax. 014 621 25 81
adres e-mail: mcholewa@lukasz.med.pl

WYKONAWCY
BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

znak pisma: SWLOG:271.MCH.4...../2021

Tarnów, 17.03.2021

Dostawa leków onkologicznych i leków różnych dla Szpitala Wojewódzkiego im. Św. Łukasza SP ZOZ w Tarnowie – sprawa nr 4/2021

W odpowiedzi na zapytania z dnia 16.03.2021 r. Zamawiający wyjaśnia:

1. Zamawiający określa w Zakresie 14 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwy glukometrów i płynów kontrolnych będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego producenta (ze względu na fabryczne zabezpieczenie kompatybilności glukometru tego producenta wyłącznie z jego paskami testowymi), tym samym narażając szpital 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 obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 99 ust. 4-6 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych, które są sprzętem przenośnym i wymiennym) 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 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 łośniczkowej 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 folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia.

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie w Zakresie 14 oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych, które są sprzętem przenośnym i wymiennym), 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 paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Zakres pomiaru 20-60%, zakres hematokrytu 20-60%; f) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: W związku z odpowiedzią na pytanie nr 1 zapis pozostaje bez zmian.

3. Czy Zamawiający dopuszcza w Zakresie 14 równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych, które są sprzętem przenośnym i wymiennym), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej folki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas

pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź: W związku z odpowiedzią na pytanie nr 1 zapis pozostaje bez zmian.

4. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Zakresie 14 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków testowych w całym okresie umowy i wymusza posiadanie odpowiednich, wymaganych prawem certyfikatów zgodności z odpowiednimi normami międzynarodowymi w całym okresie, na który jest przyznana.

Odpowiedź: W związku z odpowiedzią na pytanie nr 1 zapis pozostaje bez zmian.

DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Św. Łukasza Sp. z o.o. w Tamowie
Anna Czech

Pozostała treść specyfikacji warunków zamówienia pozostaje bez zmian. Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji warunków zamówienia.

Otrzymują:

1/ Adresat

2/ strona internetowa Zamawiającego

3/ A/a

Podpisał (a) :