

FZP.II-241/53/22/ZO

Uczestnicy postępowania

dotyczy: zapytania ofertowego prowadzonego na podstawie § 8 Regulaminu udzielania zamówień publicznych, który stanowi załącznik do zarządzenia nr 62/2022 Dyrektora Szpitala Specjalistycznego w Pile im. Stanisława Staszica z dnia 01.04.2022 r. „**DOSTAWA PASKÓW DO GLUKOMETRU WRAZ Z GLUKOMENTRAMI**”.

Szpital Specjalistyczny w Pile, w związku z pytaniami zadanyymi przez Wykonawców w toku zapytania ofertowego, udziela wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści paski pakowane po 100 szt (2 fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga testów paskowych do pomiaru cukru z krwi żyłnej, włóścikowej, tętnicznej oraz noworodkowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści najbardziej dokładną metodę pomiaru z wykorzystaniem enzymu dehydrogenaza glukozy (GDH) FAD przebadanym pod kątem interferowania z ponad 200 substancjami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pozycji 1 poprzez wymóg „*próbka krwi wprowadzana do paska przez oznaczoną szczelinę kapilary na szczycie paska testowego*” ma na myśli pasek z polem aplikacji krwi na całej jego szerokości, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści glukometr bez podświetlanej szczeliny umiejscowienia paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści próbke krwi 0,6 mikrolitra?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści glukometr zasilany dwiema litowymi bateriami guzikowe 3 V (typu CR2032)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wycenę za opakowanie lub podanie ceny za sztukę z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Prosimy o modyfikację par. 8 ust. 1 umowy tak, aby kary umowne naliczane były od wartości dostawy niezrealizowanej w terminie a nie od wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje modyfikacji § 8 ust.1 umowy.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezpiecznych nakłuwaczy jednorazowego użytku o parametrach 21Gx1,8mm konfekcjonowane 200 szt/op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezpiecznych nakłuwaczy jednorazowego użytku o parametrach 21Gx2,4mm konfekcjonowane 200 szt/op.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12

Zadanie nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie pasków do glukometrów bez podświetlanej szczeliny paska testowego. Wymóg podświetlenia szczeliny sugeruje, że personel Zamawiającego wykonuje pomiary glikemii w ciemności, w warunkach uniemożliwiających wprowadzenie do glukometru paska testowego bez dodatkowego źródła oświetlenia w aparacie, co jest niezgodne z przepisami BHP. W placówkach służby zdrowia w Polsce obowiązują przepisy BHP i normy dotyczące minimalnego oświetlenia miejsc pracy, regulujące oświetlenie wszystkich takich miejsc. Norma PN-EN 12464-1:2012 Oświetlenie miejsc pracy we wnętrzach – opisuje minimalne wymagania dotyczące światła sztucznego w pomieszczeniach szpitalnych. Wysokie natężenia światła wymagane są we wszystkich pomieszczeniach, gdzie wykonywane są procedury medyczne (badanie, zabiegi, operacje), natomiast w poczekalniach, ciągach komunikacyjnych i innych pomieszczeniach natężenia te mogą być niższe, jednakże w żadnym z nich nie jest dopuszczalna praca w ciemności, czy nawet w półmroku. Warto przy tym zwrócić uwagę, że w jednostkach działających przez całą dobę wymagane jest oświetlenie nocne korytarzy (50lx na poziomie podłogi). Nie istnieje zatem przewidziana przepisami prawa możliwość wykonywania pracy w szpitalach i placówkach medycznych w całkowitej ciemności. Z kolei oświetlenie awaryjne szpitali i obiektów służby zdrowia opisane zostało w

normie PN-EN 1838: 2013, która również wyklucza pracę takich placówek w całkowitej ciemności. Uruchamianie funkcji podświetlania przyczynia się też do szybszego zużywania baterii. Mając na uwadze powyższe wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13

Zadanie nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do oksydazy glukozy GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14

Zadanie nr 1 poz. 1

Prosimy o rozważenie zasadności wymogu dotyczącego posiadania przez glukometr „przycisku ustawień”, który w rzeczywistości komplikuje obsługę glukometru. W wielu glukometrach ustawień dokonuje się za pomocą przycisku na głównym panelu przednim glukometru, którego obsługa jest intuicyjna (na zasadzie „włącz-zatwierdź”). Tymczasem specjalny „wielofunkcyjny przycisk ustawień” wymaga wykonywania dodatkowych czynności związanych z wyborem tych prostych funkcji za jego pomocą i zatwierdzania czynności innymi przyciskami.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15

Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych (potwierdza również spełnianie normy? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie jest uznawany jako dokument wymagany w jakimkolwiek państwie UE (w tym w Polsce) i nie gwarantuje spełnienia obowiązujących wymagań prawnych dla pasków i glukometrów, gdyż te wymagania są szersze i bardziej szczegółowe niż te zawarte w normie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Zadanie nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie glukometru standardowymi bateriami CR2032 (pastylkowymi). Takie baterie są powszechnie dostępne (w hurtowniach i sklepach elektronicznych, marketach, a nawet w sklepach popularnych sieci spożywczych); należy również zauważyć, że większość istniejących na rynku glukometrów jest zasilana bateriami CR2032 ze względu na lepsze zabezpieczenie takich baterii przed wyciekami elektrolitu, co zmniejsza ryzyko awarii.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17

Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 18

Zadanie nr 1 poz. 1

Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 19

Zadanie nr 1 poz. 1

Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 20

Zadanie nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby transport pasków testowych odbywał się zgodnie z wymaganiami producenta.