

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM.

Znak DZP.TP.11.2024

Poznań, 15.10.2025r.

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem /
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM.**

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczące ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający w Części 2 w pozycji 2 dopuści zaoferowanie jednorazowych nakłuwaczy pakowanych po 100 sztuk, średnica 21G, głębokość nakłucia 1,8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, opis przedmiotu zamówienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w Części 2 w pozycji 1 dopuszcza glukometr, który do wykonania pomiaru wymaga próbki krwi o objętości 0,6 µl? Nakłucie palca uzyskane za pomocą nakłuwacza jednorazowego umożliwia uzyskanie próbki krwi o co najmniej jeden rząd wielkości większej niż objętość wskazana w SWZ. W związku z tym, procedura pobrania próbki jest identyczna zarówno w przypadku 0,5 µl, jak i 0,6 µl.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, opis przedmiotu zamówienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 3:

Prosimy o dopuszczenie w Części 2 w pozycji 1 pasków testowych przeznaczonych do wykonywania pomiarów glikemii we krwi kapilarnej, żyłnej oraz krwi noworodkowej. Pomiary glikemii we krwi tętniczej za pomocą glukometru nie są w praktyce wykonywane ze względu na trudność w bezpośrednim przeniesieniu takiej krwi na pasek testowy. Stany, w których rzeczywiście wymagane jest pobieranie krwi tętniczej pacjentów (np. wstrząs lub stan krytyczny), są jednocześnie takimi stanami, w których występują przeciwwskazania do wykonywania pomiarów za pomocą glukometru, niezależnie od rodzaju użytej próbki krwi, a wyniki takich pomiarów mogą być obarczone bardzo dużym błędem

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, opis przedmiotu zamówienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 4:

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z polem absorpcji na kontrastowo oznaczonym wycinku szerokości paska testowego. Konstrukcja kapilary z polem absorpcji na całej szerokości paska jest związana z szeregiem niedogodności, takich jak:

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM.

Znak DZP.TP.11.2024

- a) Krople krwi mogą się rozlewać: Jeśli pasek testowy jest zbyt szeroki, może to prowadzić do trudności w precyzyjnym nałożeniu próbki, a także do rozlewania się krwi poza obszar przeznaczony do reakcji, co może skutkować błędnymi wynikami pomiaru.
- b) Zwiększona trudność w kontroli jakości: Przy stosowaniu próbki na całej szerokości paska trudniej jest zapewnić równomierność rozprowadzenia krwi po pasku, co może prowadzić do różnic w wynikach pomiarów. Konieczne może być bardziej precyzyjne zarządzanie jakością pasków testowych.
- c) Ryzyko zanieczyszczenia i rozcięcia próbki: Większa powierzchnia kontaktu z krwią może prowadzić do łatwiejszego zanieczyszczenia paska testowego lub rozcięcia próbki, co utrudniałoby jego prawidłowe funkcjonowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, opis przedmiotu zamówienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 5:

Zwracam się z pytaniem dotyczącym dopuszczenia do postępowania pasków testowych pakowanych w pojedyncze opakowania po 50 sztuk. Obecnie wymóg dotyczący opakowań zbiorczych (np. dwa pojemniki w jednym opakowaniu zbiorczym) sprawia, że spełnić go może jedynie jeden wykonawca. Tym samym ogranicza to konkurencję oraz możliwość wyboru korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej.

Czy Zamawiający dopuszcza w Części 2 w pozycji 1 zaoferowanie opakowań jednostkowych (po 50 sztuk w pojemniku), co pozwoli na udział większej liczby dostawców i zapewni zachowanie zasad uczciwej konkurencji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, opis przedmiotu zamówienia pozostaje bez zmian.

Pytanie 6:

Dotyczy zał. nr 5, par. 3 ust. 9: Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczanie faktury w wersji papierowej do każdej dostawy, wraz z towarem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §3 ust. 9.

Pytanie 7:

Dotyczy zał. nr 5, par. 6 ust. 1 pkt 1): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sformułowania na “1% niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §6 ust. 1 pkt 1 PPU.

/-/ Anna Szymańska