



Do wszystkich Wykonawców

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego do wkłuć

PYTANIE 1 : dot. części 2 – system do pobierania krwi. Czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki do hematologii z EDTA o poj. 1-1,6ml kompatybilne z igłą systemową opisaną w pkt. 13 tabeli asortymentowo-cenowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 2 : dot. wzoru umowy par.2 pkt 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie uwagi, że zamówienie telefoniczne musi być potwierdzone drogą pisemną (mailem lub faxem) . Ten wymóg pozwoli na uniknięcie ewentualnych niedomówień oraz na prawidłowe uwzględnienie ewentualnych reklamacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanej zmiany do wzoru umowy.

PYTANIE 3 : dot. wzoru umowy par.2 pkt 12. Prosimy o modyfikację pkt 12 i dopisanie „ (...) koszty transportu (...) przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto”. Prośbę motywuję tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wprowadza proponowanych zmian do wzoru umowy.

PYTANIE 4 : część 8. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga dostarczenia stosowanych w placówce Zamawiającego pasków testowych charakteryzujących się wymienionymi poniżej, minimalnymi parametrami: a). Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika; b). Funkcja automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego; c). Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; d). Możliwość wykorzystania do badania próbki krwi włosniczkowej, żylniej i tętniczej (enzym GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi); e). Wielkość zasyssanej próbki krwi 0,5 ul; f). Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s; g). Dobrze oznaczone miejsce zassania krwi w przedniej części boku paska, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru i umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska; h).Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta; i). Zakres hematokrytu 20-60%; j).Temperatura przechowywania pasków po otwarciu fiolki 1-32°C; k). Zakres zastosowań pasków określony przez producenta, umożliwiający wykonywanie badań u pacjentów z rozmaitymi współwystępującymi stanami klinicznymi bez konieczności specjalnego wyłączenia zastosowania pasków w chorobach współwystępujących; l). Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem Jednostki Notyfikowanej, oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej opisanych pasków.

PYTANIE 5 : część 8. Czy Zamawiający wymaga paski testowe o zakresie wyników liczbowych 10-900mg/dl, umożliwiające otrzymywanie wyników liczbowych pomiaru glikemii u pacjentów z wysokimi wartościami stężenia glukozy? Wartość glikemii u pacjentów hospitalizowanych może przekraczać 600mg/dl, przy czym glukometr z zakresem pomiarowym do 600mg/dl może wskazać komunikat HIGH lub Error zamiast wyniku już przy stężeniu glukozy wynoszącym 550mg/d – wskutek czego nie wiadomo czy stężenie glukozy we krwi pacjenta jest bliższe wartości 550mg/d czy np. 800mg/dl. Paski z zakresem do 900 mg/dl dają więc dodatkowe informacje osobie wykonującej pomiar.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wymienionych pasków.

PYTANIE 6 : część 8. Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy >100 mg/dl, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wymienionych pasków.

PYTANIE 7 : część 8. Czy Zamawiający wymaga pasków usuwanych po pomiarze z glukometru za pomocą przycisku automatycznego wyrzutu paska testowego, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo pomiaru?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania glukometru z wyżej opisanymi paskami.

PYTANIE 8 : część 8. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych umożliwiających wykonywanie pomiarów we krwi żyłnej i włosniczkowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych umożliwiających wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej i nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania pasków umożliwiających wykonywanie pomiarów we krwi żyłnej.

PYTANIE 9 : część 8. Czy w celu uzyskania pewności na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wymaga załączenia do oferty dokumentów wyszczególnionych w Pkt VII specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 10 : część 8. Czy Zamawiający wymaga aby zakres hematokrytu zaoferowanych pasków testowych wynosił 20-60%, co umożliwia uzyskiwanie dokładnych wyników pomiaru u pacjentów z wahaniami hematokrytu np. w niedokrwistości i po obfitych krwawieniach?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wymienionych pasków.

PYTANIE 11 : część 8. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zabezpieczy przechowywanie i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach zapobiegających ekspozycji na niewłaściwą temperaturę i wilgotność?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami § 2 ust. 2b wzoru umowy Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że oferowane Wyroby medyczne są dostarczane transportem i w warunkach zgodnych z zaleceniami producenta.

PYTANIE 12 : część 8. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów które zgodnie z instrukcjami są przeznaczone dla użytkowników indywidualnych, ale nie przewiduje się możliwości ich stosowania w placówkach służby zdrowia, a glukometr jest przeznaczony do stosowania w domu i może być używany tylko przez jedną osobę?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami § 2 ust. 2a wzoru umowy Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że oferowane Wyroby medyczne są kompletne, zdatne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych.

PYTANIE 13 : część 8. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, który zgodnie z instrukcją obsługi nie nadaje się do użytku przez wiele osób, przy czym wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami § 2 ust. 2a wzoru umowy Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że oferowane Wyroby medyczne są kompletne, zdatne oraz dopuszczone do obrotu i używania przy udzielaniu świadczeń medycznych.

PYTANIE 14 : Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 13 przenośnych systemów infuzyjny wykonany z elastomerów o objętości nominalnej 250 ml a max. 265 ml, średnia prędkość przepływu 5,2 ml/godz i 10,4 ml/godzinę. Kodowana kolorami prędkości przepływu, z obudową blokującą promieniowanie UV do długości fali 390 nm oraz promienie UVB, UVC i większość promieni UVA, w systemie zamkniętym, z filtrem cząstek stałych oraz z dystalną końcówką typu Luer-Lock, z wbudowanym ogranicznikiem przepływu. Port do napełnienia wbudowany w kapturek zabezpieczający. System infuzyjny sprawdzony pod względem kompatybilności i stabilności ze stosowanymi produktami leczniczymi (cytostatykami, np. 5 FU 5-50mg/ml). Infusor sklasyfikowany jako wyrób medyczny do klasy IIb.

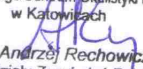
ODPOWIEDŹ: Zamawiający w części nr 13 wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

PYTANIE 15 : Pakiet 7. Pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga nakłuwaczy automatycznych, czy dopuszcza zaoferowanie tradycyjnych nakłuwaczy metalowych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający uściśla zapis w poz. 1 części nr 7 i wymaga zaoferowania nakłuwaczy automatycznych.

PYTANIE 16 : Pakiet 7. Pozycja 5 Czy Zamawiający wymaga kieliszków szklanych, czy dopuszcza wykonane z tworzywa sztucznego (polipropylen)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający uściśla zapis w poz. 5 części nr 7 i wymaga zaoferowania kieliszków do podawania leków wykonanych z tworzywa sztucznego.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii
w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych