



Wrocław, dnia 02-05-2019 r.

Nr sprawy: **USK/DZP/PN-110/2019**

Odpowiedzi na zapytania Wykonawców (1)

Uniwersytecki Szpital Kliniczny we Wrocławiu jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn: „**Dostawa sprzętu specjalistycznego i patomorfologicznego – wyczerpanie asortymentu**”. na podstawie art. 38 ust.1 pkt. 3), art. 38 ust. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) informuje, że wpłynęły zapytania Wykonawców, jednocześnie wyjaśniając co następuje.

Dotyczy pakietu 4:

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	
	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
IŁOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYLACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*



TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

**Odpowiedz 1**

ZGODNIE Z SIWZ

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu par. 6 pkt. 3 na : „Korekty ilościowe nie mogą przekroczyć  $\pm$  20% uzgodnionej ilości i spowodować zwiększenia określonej w § 6 ust. 1 wartości brutto zamówienia”?

**Odpowiedz 2**

ZGODNIE Z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż refundacja pasków testowych skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

**Odpowiedz 3**

NIE WYMAGA

**Pytanie 4**

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaofertować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

**Odpowiedz 4**

ZGODNIE Z SIWZ

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*



**Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu 1 pozycję 15 do odrębnego pakietu? Zwiększy to konkurencyjność ofert. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla testu w pozycji 15 wskazuje tylko na jednego producenta i ogranicza uczciwą konkurencję.

**Odpowiedz 5**

**PAKIET 1 JEST PAKIETEM NA POZYCJE**

Wszystkie pytania dotyczą pakietu 4.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający dopuści paski pakowane indywidualnie, co pozwoli wykorzystać każdy pojedynczy pasek do końca terminu ważności znajdującym się na opakowaniu (minimum 12 miesięcy od dostawy)? Jeżeli nie, to prosimy o wyjaśnienie, jaką przewagę mają do Zamawiającego paski pakowane w fiolki po 25 pasków, których termin ważności po otwarciu wynosi 3 lub nawet mniej niż 3 miesiące.

**Odpowiedz 6**

**ZGODNIE Z SIWZ**

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający dopuści paski pakowane w fiolki po 50 sztuk, których termin ważności po pierwszym otwarciu wynosi 6 miesięcy? Jeżeli nie, to prosimy o wyjaśnienie, jaką przewagę mają do Zamawiającego paski pakowane w fiolki po 25 pasków, których termin ważności po otwarciu wynosi 3 lub nawet mniej niż 3 miesiące.

**Odpowiedz 7**

**ZGODNIE Z SIWZ**

**Pytanie 8**

Czy Zamawiający dopuści zakres wyników 10-600mg/dL. Informujemy Zamawiającego, że zakres wyników pomiaru 10-900mg/dL ogranicza konkurencję do dwóch spośród ponad około 40 dostępnych w Polsce systemów do pomiaru glukozy we krwi, co istotnie ogranicza konkurencję.

**Odpowiedz 8**

**ZGODNIE Z SIWZ**

---

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*



### **Pytanie 9**

Ponieważ Zamawiający wymaga możliwości oznaczania glukozy u noworodków, u których normalny zakres hematokrytu wynosi 48-69%, to czy wymóg Zamawiającego dotyczący górnej wartości hematokrytu na poziomie JEDYNNIE 60% (czyli zakres nie obejmujący w całości wartości normalnych hematokrytu o noworodków) nie jest zaniżony jedynie w celu faworyzowania systemu GlucoDr auto, który to system posiada jednocześnie unikalny zakres pomiarowy 10-900mg/dL i paski pakowane w dwie fiołki po 25 sztuk (rozwiązanie równie unikalne)? Informujemy, że na rynku polskim znajduje się przynajmniej 6 systemów pomiarowych o wyższej niż 60% górnej wartości hematokrytu i udokumentowanej badaniami możliwości pomiaru krwi noworodkowej. Niestety poprzez wymóg pakowania pasków w dwie fiołki po 25 sztuk i zakres pomiaru do 900mg/dL nie będą mogły te paski, w tym tak renomowane, jak AccuChek Performa, być przedmiotem oferty w zakresie pakietu 4. W związku z tym zwracamy się z wnioskiem o obniżenie górnej granicy zakresu pomiarowego z 900, do 600mg/dL oraz odstąpienie od wymogu pakowania w dwie fiołki po 25 sztuk.

### **Odpowiedz 9**

**ZGODNIE Z SIWZ**

*W związku z udzielonymi odpowiedziami na Wykonawcach ciąży obowiązek uwzględnienia ww. odpowiedzi w treści oferty. Wszystkie odpowiedzi stają się integralną częścią SIWZ*

### **POUCZENIE**

Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych ( tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.). Informacji, w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, udziela Dział Zakupów i Zamówień Publicznych Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego we Wrocławiu, tel. 71/784-27-65;

Z upoważnienia Dyrektora

Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego  
im. Jana Mikulicza – Radeckiego  
we Wrocławiu  
Magda Jellin

Kierownik Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

*Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną*