

Jaroszowiec, 18.04.2018r.

ZP.I.2. 224/03/2018

## DO WSZYSTKICH UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PRZETARGOWEGO

### Odpowiedz na pytania nr 2

**Dotyczy: Dostawa produktów leczniczych oraz jednorazowego sprzętu i materiałów medycznych dla Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły z siedzibą w Jaroszowcu. Znak postępowania ZP. I. 2.224/03/18**

Działając na podstawie art. 38 ust.1 i ust.2 ustawy z 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych ( zwane dalej jako ustawa Pzp) oraz zapisów SIWZ udzielam odpowiedzi na wniesione pytania:

#### PYTANIE NR 1

1. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe 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%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej 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 fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

#### ODPOWIEDŹ

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w/w pasków.**

#### Pytanie NR 2

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych 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-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z **polskim prawem.**

## **ODPOWIEDŹ**

**Tak**

### **PYTANIE NR 3**

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"

## **ODPOWIEDŹ**

**NIE**

### **PYTANIE NR 4**

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań, charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów u osób dorosłych i noworodków – dokładność pomiaru zgodna z normą EN ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 4-40°C) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

## **ODPOWIEDŹ**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga w/w pasków.**

Kolejne pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 2 poz. 100 w przedmiotowym postępowaniu:

