



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Szp/FZ – 16A/ 547 /2018

Wrocław, dnia 12.07.2018 r.


INFORMACJA NR 1 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: *„Dostawa materiałów do badań diagnostycznych i innych wyrobów medycznych - powtórka”*

Pytanie nr 1 - Części 5, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny nakłuwacz który jest używany do uzyskiwania próbek krwi stosowanych w różnego rodzaju testach diagnostycznych, przede wszystkim w badaniach poziomu glukozy oraz cholesterolu.

Rozmiar jak poniżej.

Content:	REF:	Size x Depth:	Blood flow:
	BL1A	30G x 1,2mm	
	BL1B	25G x 1,5mm	
	BL1C	21G x 1,8mm	
	BL1D	21G x 2,4mm	
	BL1E	0,8x 2,0 mm	

Odpowiedź: Zamawiający dla pozycji 1 wymaga lancetów do testów alergologicznych z końcówką do delikatnego nakłucia skóry ze stali nierdzewnej, dla poz. 2 Zamawiający dopuszcza bezpieczny nakłuwacz, który jest używany do uzyskania próbek krwi stosowanych w różnego rodzaju testów diagnostycznych, przede wszystkim w badaniach poziomu cukru o rozmiarze 2,00 mm.

Pytanie nr 2 – Pakiet nr 4

Z uwagi na dokonane przez Zamawiającego w kolejnym już postępowaniu przetargowym ograniczenie konkurencji do wyrobu konkretnego producenta (poprzez podanie w opisie przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 4 warunków

brzegowych, które stanowią ścisły opis katalogowy wyrobu konkretnego producenta, wskutek czego Zamawiający specyfikuje konkretny wyrób konkretnego producenta), wnosimy o przestrzeganie przez Zamawiającego przepisu zawartego w art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych. Konkretyzując wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z przedziałem pomiaru 20-600mg/dl, gdyż jest to przedział wystarczający do stwierdzenia stanu zagrażającego życiu pacjenta w przypadku hipoglikemii na poziomie 20 mg/dl (której towarzyszą poważne ilościowe zaburzenia świadomości z koniecznością podjęcia pilnej interwencji medycznej). Nie istnieje medycznie uzasadniona potrzeba aby oferowane paski testowe miały przedział pomiaru 10-600mg/dl, gdyż z punktu widzenia konieczności podejmowania pilnych działań w celu ratowania życia pacjenta nie ma istotnej różnicy pomiędzy stężeniem glukozy 10mg/dl i 20mg/dl. W związku z powyższym prosimy o zmianę nieuzasadnionego merytorycznie wymogu i dopuszczenie pasków testowych z minimalnym przedziałem pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe z przedziałem 20 – 600 mg/dl.

Pytanie nr 3 - Pakiet nr 4, poz.1

1. Czy Zamawiający oczekuje stabilności pasków testowych minimum 6 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki z paskami testowymi?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga stabilności pasków testowych min. 6 m-cy od pierwszego otwarcia fiolki z paskami testowymi.

2. Czy Zamawiający oczekuje opakowania pasków testowych zawierającego dwie fiolki po 25 sztuk pasków, ważnych co najmniej 6 miesięcy po otwarciu każdej fiolki, co pozwoli Zamawiającemu w pełni wykorzystać zawartość opakowania oraz zabezpieczy przed szybkim przeterminowaniem się pasków po otwarciu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie pasków testowych zawierające dwie fiolki po 25 szt. pasków z wymogiem stabilności min. 6 m-cy po otwarciu każdej z fiolki.

3. Czy Zamawiający w związku z wymogiem uzyskania wyniku poziomu glukozy z próbki krwi m.in. noworodkowej, oczekuje hematokrytu w zakresie od 10 do 70%, co potwierdza możliwość uzyskania pomiaru przez system, który jest przygotowany do pracy w wysokim hematokrycie (noworodki w pierwszych godzinach życia posiadają hematokryt na poziomie 65-70%)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza glukometry potwierdzające możliwość uzyskania pomiaru przez system, który jest przygotowany do pracy w wysokim hematokrycie np. 65-70%.

4. Czy Zamawiający oczekuje glukometrów sygnalizujących i alarmujących sygnałem dźwiękowym zbyt niski „Hipo” lub zbyt wysoki „Hyper”, poziom glukozy we krwi w postaci wyświetlanego komunikatu „Hipo”, „Hyper”, oraz sygnalizacji obecności ciał ketonowych powyżej bezpiecznego poziomu we krwi (co sugeruje przeprowadzenie testu ciał ketonowych) także w postaci wyświetlanego komunikatu „Ketone”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza glukometry sygnalizujące i alarmujące sygnałem dźwiękowym zbyt niski lub zbyt wysoki poziom glukozy we krwi w postaci wyświetlanego komunikatu oraz sygnalizujący podwyższony poziom ciał ketonowych.

Pytanie nr 4 - Pakiet nr 5, poz.1

Czy Zamawiający oczekuje lancetów alergologicznych wykonanych ze stali nierdzewnej, sterylnych, osobno pakowanych w opakowaniu zbiorczym 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga lancetów alergologicznych wykonanych ze stali nierdzewnej, jałowe każdy nożyk oddzielnie zapakowany w opakowaniu zbiorczym 200 szt.

Pytanie nr 5 - Pakiet nr 5, poz.2

1. Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza automatycznego jednorazowego użytku, który posiada ostrze w postaci nożyka, wykonanego ze stali nierdzewnej pokrytej silikonem, którego obudowa jest zbliżona w kształcie do litery T, co umożliwi optymalne prowadzenie w korpusie nakłuwacza, eliminując wibracje, redukując tym samym odczucie bólu, jak również zapobiega uszkodzeniom tkanki, o głębokości nakłucia 2mm i szerokości ostrza 1,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyspecyfikowany w zapytaniu nakłuwacz.

2. Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza, który jest aktywowany za pomocą przycisku, a którego konstrukcja zawierająca mechanizm 2 sprężyn, z których jedna wywołuje aktywację, a druga cofnięcie igły na bezpieczną odległość w obudowie nakłuwacza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyspecyfikowany w zapytaniu nakłuwacz.

Pytanie nr 6 - Pakiet nr 3 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie pojemniki na odpady medyczne o pojemności 3,5-4,0L, zmiana ta nie będzie miała wpływu na użytkowanie. Pozostałe zapisy bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w Rozdziale III SIWZ zostaje dodany ust. 17 o następującym brzmieniu:

17. W przypadku zaoferowania innego rodzaju testów paskowych niż wyspecyfikowane w Pakiecie nr 4, Wykonawca udzieli instruktażu w zakresie obsługi zaoferowanego glukometru i przeprowadzi jego walidację w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

W związku z powyższym do § 3 wzoru umowy zostaje dodany ust. 6 o następującym brzmieniu:

6. Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia instruktażu w zakresie obsługi zaoferowanego glukometru i przeprowadzenia jego walidacji w terminie wskazanym przez Zamawiającego (w przypadku zaoferowania w Pakiecie nr 4 innego rodzaju testów paskowych niż wyspecyfikowane w opisie przedmiotu zamówienia)

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

KOORDYNATOR
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Marzenna Paszulewicz

Z UPOWAŻNIENIEM DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
ds. Finansów i Administracji
mgr inż. Jadwiga Raziuk