



JEDNOSTKA  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA  
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 26.11.2019 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa pasków do glukometrów”  
- nr sprawy 116/PN/2019**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie nr 1:**

„Do §3 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 2:**

„Do §7 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu zamówienia, w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości netto NIEWYKONANEJ W TERMINIE dostawy?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 3:**

„Do §7 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości netto REKLAMOWANEJ dostawy?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 4:**

„Do §7 ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej na wypadek zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadną, w taki sposób aby wynosiła ona 0,5% wartości netto REKLAMOWANEJ dostawy?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 5:**

„Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy

Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że ww. przesłanki nie mają zastosowania.**

**Pytanie nr 6:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 7:**

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z zakresem korekty hematokrytu, wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u dzieci poniżej 6. roku życia, niemowląt i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%. Sprawia to, że paski z wąskim zakresem korekty hematokrytu nie powinny być stosowane u licznych grup pacjentów.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 8:**

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, zapewniającą bezdotykowe usuwanie zużytego paska? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu szpitalnego, eliminując bezpośredni kontakt z potencjalnie zakaźną krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy, gdyż nie trzeba za każdym razem dotykać zużytego paska.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 9:**

„Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometru były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nier refundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 10:**

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

***Odp. Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.***

**Pytanie nr 11:**

„Prosimy o podanie liczby płynów kontrolnych, których dostarczenia będzie wymagał Zamawiający.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający wymaga płynów kontrolnych w ilości niezbędnej do prawidłowego funkcjonowania glukometru zgodnie z zaleceniami producenta.***

**Pytanie nr 12:**

„Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.”

***Odp. Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.***

**Pytanie nr 13:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.***

**Pytanie nr 14:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe nie wymagały kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących, chipów oraz ręcznego ustawiania kodu za pomocą przycisku (nawet jeśli można zakodować glukometr na jeden kod) ani też nie wymagały od użytkownika żadnych czynności sprawdzających typu: „należy upewnić się, że numer autokodu pojawiający się na wyświetlaczu glukometru odpowiada numerowi autokodu nadrukowanego na fiolce aktualnie używanych pasków testowych. Badanie można rozpocząć po upewnieniu się, że numeru autokodu są identyczne?””

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 15:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe oparte na enzymie: dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD) wyposażone były w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 16:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 17:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi oraz podświetlaną szczeliną co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 18:**

„Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 19:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności pasków wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków) co potwierdzone jest w instrukcji obsługi?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 20:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem zasilanym bateriami AAA 1,5 V (tzw. mały paluszek) co gwarantuje łatwość wymiany baterii?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 21:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym pamięć na poziomie 1000 pomiarów (autozapis wyniku wraz z datą i godziną)?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 22:**

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania glukometrów w formie pełnych zestawów do pomiaru stężenia glukozy we krwi, przy czym zestaw taki - zgodnie z instrukcją obsługi - obok glukometru zawierać będzie także: paski testowe, lancety, nakłuwacz, baterie, a także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosić będzie min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem?”

***Odp. Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.***

**Pytanie nr 23:**

„Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***



**Pytanie nr 24:**

„Czy Zamawiający wymaga przedstawienia przez Oferenta i tym samym dołączenia do oferty CERTYFIKATU z weryfikacji EN ISO 15197:2015 (nie OŚWIADCZENIA) wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikowaną (w j. polskim) potwierdzającego posiadanie i spełnianie w pełnym zakresie (od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A) wymagania najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.***

**Pytanie nr 25:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe podlegały refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.***

**Pytanie nr 26:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga.***

**Pytanie nr 27:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu pasków testowych odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów, użycia kluczy bądź chipów kodujących, bez konieczności sprawdzania poprawności kodu na wyświetlaczu z kodem na paskach testowych);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metoda pomiaru opartą na enzymie GDH-FAD (który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta);
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włóśniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,5  $\mu$ l, a czas pomiaru 5 sekund;
- paski będące na listach refundacyjnych, dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych;
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 35 do 60%;
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co

eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);

- paski kompatybilne z aparatem posiadającym duży podświetlany wyświetlacz (co gwarantuje czytelność wyniku i ułatwia pracę personelu: zwłaszcza o zmroku) oraz podświetlaną szczelinę (ułatwia umieszczenie paska testowego); zasilanym 2 bateriami AAA 1,5 V (bateria tzw. „mały paluszek” – łatwe do wymiany)
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia;
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od 2°C do 32°C;
- możliwość kontroli systemu na 2 zakresach płynów kontrolnych - ważność płynów kontrolnych po otwarciu fiolki z płynem wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający w pełnym zakresie wymagania najnowszej normy ISO 15197:2015.

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanych pasków pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej. ”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 26.11.2019 r.**

KIEROWNIK  
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych  
Piotr Feszak