



AG 261-2/24

Starogard Gdański, dnia 26.02.2024 r.

Zamawiający:

Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych im. St. Kryzana
ul. Skarszewska 7, 83-200 Starogard Gdański

Wyjaśnienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie **podstawowym bez negocjacji** na: **dostawę pasków i płynów kontrolnych do glukometrów.**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.; zwana dalej: ustawa pzp), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1. Zamawiający określa w Pakiecie zbiorczym poz. 1 i 2 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów i płynów kontrolnych w poz. 2) charakteryzujące się parametrami:

- a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, paski w opakowaniach x 50 szt. (po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań), nr LOT płynów kontrolnych znajduje się zgodnie z prawem na opakowaniu płynów kontrolnych, a nie pasków?
- b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, paski w



opakowaniach x 50 szt. (2 fiołki x 25 szt.) (po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań), nr LOT płynów kontrolnych znajduje się zgodnie z prawem na opakowaniu płynów kontrolnych, a nie pasków?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający jest w posiadaniu i używa glukometrów, o którym mowa w SWZ. Zamawiający nie wskazał nazwy pasków, lecz wyłącznie podał nazwy glukometrów z którymi paski do pomiaru poziomu glukozy muszą być kompatybilne. Zamawiający wyjaśnia, iż oddziały Szpitala oraz komórki medyczne wyposażone są w te konkretne glukometry. Urządzenia te są sprawne a Zamawiający nie ma do nich zastrzeżeń i ma obowiązek prowadzić walidację pomiarów z pomiarami laboratoryjnymi. W Szpitalu glukometry są traktowane na równi z urządzeniem analitycznym i wyniki podlegają wymogom jak np. uzyskiwane na analizatorze biochemicznym. Nie są to wyniki orientacyjne a ANALITYCZNE. Są wpisywane do dokumentacji medycznej pacjenta. Podlegają walidacji i muszą być kontrolowane zgodnie wymogami kontroli zewnętrznej z TCA 8%.