

Słupsk dnia 17. 03. 2022 r.

Numer sprawy nr: **SE-407/8/22**

Wykonawcy w postępowaniu

Odpowiedzi na zadane pytania

dotyczące Opisu przedmiotu zamówienia w prowadzonym postępowaniu w trybie **zaptania ofertowego na dostawę materiałów do badań diagnostycznych.**

W dniu 16 marca 2022 r. Zamawiający otrzymał pytania dot. Opisu przedmiotu zamówienia. Poniżej zamieszczamy treść pytań oraz odpowiedzi zamawiającego.

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr NIE JEST urządzeniem przeznaczonym do oceny glikemii pośmiertnie, a stężenie glukozy spadające poniżej 30 mg/dl stanowi zagrożenie zdrowia i życia, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem pomiarowym wynoszącym 20-600mg/d?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2. Uwzględniając, że żaden glukometr nie jest w stanie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru (zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 dopuszczalny błąd pomiarowy wynosi +/-15mg/dl) – czy Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem pomiarowym 20-600mg/dl?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów o masie do 55g. Dla personelu wykonującego pomiar różnica między masa 40g i 55g nie ma żadnego znaczenia, gdyż są to masy bardzo małe, nie stwarzające żadnego kłopotu w obsłudze urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych? Certyfikat tylko pojedynczej normy nie gwarantuje spełnienia wymagań prawnych dla pasków i glukometrów.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

6. Ponieważ na rynku funkcjonują oferenci posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były ze sobą spójne?

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

7. Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca wykonywania pomiarów, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga jednakowego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od miejsca wykonywania badań?

Odp. Zgodnie z Opisem warunków zamówienia.

Zamawiający:

DYREKTOR
Stacji Pogotowia Ratunkowego
w Słupsku
inż. Mariusz Żukowski