

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych, tel. 55 2345547

Elbląg 06 SIE. 2025

Oznaczenie sprawy: AS.4500.141.2025

Do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania, prowadzonego w trybie art. 2 ust. 1 pkt 1 *a contrario* ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych ogłoszonego przez Wojewódzki Szpital Zespolony **na dostawę pasków do pomiaru poziomu glikemii wraz z użyciem kompatybilnych glukometrów przez okres 24 miesięcy dla potrzeb WSZ w Elblągu.**

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu poniżej udziela odpowiedzi na zadane przez Wykonawców w dniu 04.08.2025 r. pytania, o następującej treści:

1. Pytanie nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie zbiorczym w pozycji 1 pasków testowych przeznaczonych do pomiaru glukozy w próbkach krwi kapilarnej, żyłnej oraz noworodkowej. Pomiary glukozy przy użyciu próbek krwi tętniczej nie są praktykowane ze względu na trudności związane z pozyskaniem i bezpośrednim przeniesieniem próbki na pasek testowy. Przeprowadzanie pomiarów glukometrem wymaga bowiem bezpośredniego kontaktu paska testowego z próbką krwi pacjenta.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza bez krwi tętniczej.

2. Pytanie nr 2:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie zbiorczym pasków testowych bez możliwości stosowania nakłuć w trybie AST, gdyż może to prowadzić do zafałszowanych wyników pomiarów. Pobieranie krwi z alternatywnych miejsc nakłucia (AST) wiąże się z ograniczeniami wynikającymi z terapii pacjentów, pory przyjęcia posiłku czy ostatniego podania leku, co utrudnia stosowanie tej metody w warunkach szpitalnych.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

3. Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający mając na uwadze zasadę uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, o której mowa w art. 16 i 99 ustawy Prawo zamówień publicznych, dopuści zaoferowanie pasków testowych do glukometrów, które nie posiadają odrębnego wskazania do stosowania u kobiet ciężarnych, ale których producent nie zgłasza przeciwwskazań w tej grupie pacjentek, a ich skuteczność i dokładność pomiaru są potwierdzone zgodnie z obowiązującą normą ISO 15197:2015 oraz są powszechnie stosowane w populacji ogólnej, w tym u kobiet w ciąży?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

4. Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający w Pakiecie zbiorczym dopuści glukometr pobierający próbkę krwi o objętości 0,6 µl, co stanowi parametr przewyższający wymagania określone w SWZ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.



5. Pytanie nr 5:

Zamawiający wymaga aby Wykonawca użył nieodpłatnie glukometry oraz płyny kontrolne. Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu przekazania Zamawiającemu płynów kontrolnych z użyczenia na nieodpłatne przekazanie lub możliwość ich wyceny w formularzu cenowym tak aby Zamawiający mógł je legalnie nabyć za symboliczną złotówkę. Płyny kontrolne są materiałem zużywalnym i jako takie nie podlegają zwrotowi, a ten fakt przeczy możliwości ich użyczenia, które z definicji zakłada zwrot przedmiotu użyczenia po okresie umownym.

Odp.: Tak, Zamawiający zmienia zapis.

6. Pytanie nr 6:

Niektórzy Wykonawcy oferują płyny kontrolne z b. krótkim terminem przydatności np. 3 mc od daty pierwszego otwarcia fiolki. Taki termin może okazać się niewystarczający aby zapewnić Zamawiającemu ciągłość okresowej kontroli glukometrów w okresie trwania Umowy. Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawca zaoferował płyny kontrolne, które producent dopuścił do stosowania w terminie min. 6 mc od daty pierwszego otwarcia fiolki ?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga terminu ważności min. 6 miesięcy od daty otwarcia fiolki.

7. Pytanie nr 7:

Informujemy, iż przepisy prawa nie wymagają posiadania oddzielnego certyfikatu EN ISO 15197:2015. System pomiarowy (glukometr + paski), dla którego wydany został certyfikat CE musi spełniać ww normę - zatem certyfikat CE potwierdza fakt spełnienia ww normy. Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o akceptację równoważnego przedmiotowego środka dowodowego dla certyfikatu EN ISO 15197:2015 w postaci Certyfikatu CE oraz / lub potwierdzenia spełnienia ww normy przez producenta w instrukcjach stosowania systemu pomiarowego.

Odp.: Tak, Zamawiający akceptuje równoważny w/w przedmiotowy środek dowodowy.

8. Pytanie nr 8:

Prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty na system pomiarowy, dla którego producent dopuszcza stosowanie próbek krwi kapilarnej pobranych z miejsc alternatywnych (AST) tj. dłoń i przedramię. W praktyce szpitalnej nie dokonuje się pomiarów z ramienia, łydki czy uda.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR
ds. ekonomiczno-finansowych
Piotr Tomaszewski
06 SIE. 2025