

Gdańsk, dnia 04.09.2009 r.

Komenda Wojewódzka Policji
w Gdańsku
Sekcja Zamówień Publicznych

(znak sprawy 101/09)

Cp - 883/09

-----wg rozdzielnika-----

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wielopanelowego urządzenia jednorazowego użytku do wstępnego wykrywania w ślinie środków działających podobnie do alkoholu (narkotesty) dla KWP w Gdańsku

BZP NR 295120-2009 Z DNIA 27.08.2009 R

Komenda Wojewódzka Policji w Gdańsku, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 Ustawy – Prawo zamówień publicznych informuje, że od potencjalnego Wykonawcy wpłynęły nw. pytania, na które poniżej udziela odpowiedzi, oraz wprowadza zmiany do SIWZ:

PYTANIA:

Wg załącznika nr 1 do SIWZ wymagane jest aby urządzenia zaoferowane spełniały następujące warunki:

- a. krótki czas oczekiwania na wynik ok. 5 minut
 - b. wskazuje dokładny rodzaj narkotyku
1. W związku z tym, że załącznik 1 nie precyzuje czy „ok. 5 minut” odnosi się do czasu od rozpoczęcia pobierania próbki czy też od momentu pobrania próbki, to czy urządzenie Rapidstat, które pokazuje wynik w okresie 6-15 minut od momentu pobrania próbki (w zależności od stężenia narkotyków w ślinie lub ich braku – czym czulszy test czym mniej badanej substancji w organizmie tym dłużej zabiera badanie) i w okresie 2-11 min. Od momentu rozpoczęcia właściwego badania (czyli po inkubacji próbki) spełnia w/w warunek?
 2. Wszystkie urządzenia wykrywające narkotyki w ślinie wskazują grupy związków a nie konkretne związki (tak jest np. napisane w świadectwie dopuszczenia wydanego przez Krakowski Instytut Ekspertyz Sądowych) w związku, z czym w/w zapis odnoszący się do wykrywania konkretnych narkotyków brany dosłownie nie może być spełniony przez żadne urządzenia obecne na rynku.
 3. Czy wymogiem Zamawiającego jest aby urządzenie posiadało Świadectwo Dopuszczenia na wszystkie wymienione w Zał. Nr 1 do SIWZ substancje?

ODPOWIEDZI:

Ad. 1, Ad. 2

Zgodnie z poprawionym załącznikiem nr 1 do niniejszego pisma.

Ad. 3

Świadectwo dopuszczenia typu ma zawierać wszystkie grupy związków ujętych w SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający- Komenda Wojewódzka Policji w Gdańsku, działając na podstawie art. 38 ust. 6 Ustawy- Prawo zamówień publicznych, informuje, że:

Przedłuża:

- 1. termin składania ofert do dnia 09.09.2009 r. do godz. 09.50**
- 2. termin otwarcia ofert – na dzień 09.09.2009 r. o godz. 10.00**

Prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania czytelnego pisma faxem na nr tel. 058 32 14 810.

**STARSZY SPECJALISTA
Sekcji Zamówień Publicznych
KWP w Gdańsku**

Monika Sarach

Wyk. w 1 egz.: przesłano faksem, oraz zamieszczono na stronie internetowej: www.pomorska.policja.gov.pl

WYKAZ ASORTYMENTOWY

L.p	Asortyment	J.m	Ilość	Cena jednostkowa netto	VAT %	Wartość brutto poz. asortymentowej 4 x 5+6	Uwagi/ opis asortymentu zamiennego
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Wielopanelowe urządzenie jednorazowego użytku do wstępnego wykrywania w ślinie środków działających podobnie do alkoholu (narkotesty) - urządzenie winno wykrywać jednocześnie grupę związków: 1. amfetamina oraz met amfetamina 2. benzodiazepina, 3. kokaina, 4. opiaty, 5. tetrahydrokannabinole THC (marihuana) - termin ważności minimum 6 miesięcy - test hermetycznie zamknięty, bada próbki w jednym zintegrowanym urządzeniu, - urządzenie posiada świadectwo dopuszczenia typu wydane przez Instytut Ekspertyz Sądowych w Krakowie na. w/w grupę związków - urządzenie ma być przystosowane do pobrania śliny od kierującego pojazdem i wykonania badania w warunkach nielaboratoryjnych – np. w warunkach kontroli drogowej, - do pobranych próbek śliny nie mogą być dodawane jakiegokolwiek substancje, zgodnie z § 4 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11.06.2003 r. w sprawie wykazu środków działających podobnie do alkoholu oraz warunkach i sposobu przeprowadzania badań na ich obecność w organizmie, - czas uzyskania wyniku badania (kontroli obecności w ślinie środka działającego podobnie do alkoholu) od momentu pobrania próbki nie może być dłuższy niż 15 minut. - urządzenia muszą posiadać widoczne i czytelne oznaczenia: nazwa urządzenia, data ważności (na opakowaniu) oraz numer serii, - do każdego urządzenia musi być dołączona instrukcja obsługi w języku polskim oraz jedna para jednorazowych rękawiczek medycznych (gumowych lub lateksowych), - wskazany przez urządzenie wynik badania musi jednoznacznie określać grupę związków wykrytą w ślinie, - wynik widoczny na urządzeniu nie może ulegać zmianie w ciągu minimum 10 minut od momentu uzyskania wyniku, - opakowanie urządzenia powinno zapewnić ponowne włożenie do opakowania zużytego urządzenia i jego zabezpieczenie (zamknięcie np. taśmą klejącą lub struną).	Szt.	200				

Podpis Wykonawcy