



Warszawa, dnia 24 marca 2016 r.

Wydział Zamówień Publicznych
Komendy Stołecznej Policji

WZP - 113916/584...../16

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy narkotestów i odczynników do wstępnej identyfikacji środków odurzających i substancji psychotropowych (Numer postępowania: WZP-584/16/29/Z)

Wydział Zamówień Publicznych KSP, działając w imieniu Zamawiającego, zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r., poz. 2164), uprzejmie informuje o treści pytań zadanych przez Wykonawców oraz udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnieniach.

Pytanie nr 1:

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które będzie miało inne wartości progowe niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia?”

Pytanie nr 2:

„Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które będzie miało wartość progową na THC 50ng/mL.”

Pytanie nr 3:

„Rozporządzenie Ministra z 16 lipca 2014 (&2.1) nie wskazuje w przypadku badania na ślinę wartości progowych. Takie wartości progowe podane są w przypadku pobrania próbek moczu bądź krwi.

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2014 roku w sprawie wykazu środków działających podobnie do alkoholu oraz warunków i sposobu przeprowadzania badań na ich obecność w organizmie.

Na podstawie art. 129j ust. 5 ustawy z dnia 20 czerwca 1997 r.- Prawo o ruchu drogowym (Dz.U Z 2012 r. poz. 1137, z późn. zm) zarządza się co następuje:

Środkami działającymi podobnie do alkoholu są:

- 1) opioidy;
- 2) amfetamina;
- 3) kokaina;
- 4) tetrahydrokanabinole;
- 5) benzodiazepiny;”

Pytanie nr 4:

„Dlaczego podajecie Państwo wymogi dotyczące czułości zamawianych testerów ślinowych”

Pytanie nr 5:

„W chwili obecnej w zakresie używania testów ślinowych obowiązuje Rozporządzenie Ministra z 16 lipca 2014. Otóż w/w Rozporządzenie nie wskazuje żadnych progów czułości dotyczących jednorazowych urządzeń do badania narkotyków w ślinie. Wynika to z braku naukowego uzasadnienia do tak dokładnego precyzowania progów czułości oraz braku prawnego ujednolicenia wymogów na terenie Polski.

Ponadto, wobec braku uregulowań prawnych w w/w kwestii nie jest jasne dlaczego wybraliście Państwo akurat progi czułości określone w SIWZ a nie inne, niższe lub wyższe od tych podanych.

Odpowiedź na pytania nr 1-5:

Zamawiający w odpowiedzi informuje, że załącznik nr 1A do SIWZ zawiera opis przedmiotu zamówienia tj. narkotestu. Jednym z elementów opisu urządzenia są podane wartości progowe grup związków, które urządzenie

Komenda Stołeczna Policji
Wydział Zamówień Publicznych

00-150 Warszawa, ul Nowolipie 2, tel. (022) 6038608, faks: (022) 603 76 42

5

ma jednocześnie wykrywać. Zamawiający doprecyzowuje, że zaoferowane urządzenie ma osiągać wartości progowe nie gorsze niż wymagane w załączniku nr 1A do SIWZ.

Pytanie nr 6:

„Zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający rozważy możliwość dopuszczenia oferty Wykonawcy, który oferuje produkt równoważny-odczynniki chemiczne posiadające takie same właściwości jakie posiadają odczynniki opisane w przedmiocie zamówienia.

Oferowane odczynniki znajdują się bezpiecznych ampulkach, nie wymagają zgniatania. Testy są proste w obsłudze. Oznaczenie substancji polega na umieszczeniu substancji badanej w ampulce i odczytanie barwnego efektu poprzez porównanie z nadrukowanym wzorcem koloru na ampulce. Również cechują się jasną interpretacją wyniku. Nie ma potrzeby użycia odczynnika do wykrywania Cl⁻ i SO₄, gdyż oferowane odczynniki nie wymagają potwierdzenia innym testem w celu wyróżnienia amfetamin od metamfetamin i w sposób jednoznaczny określają rodzaj wykrytej substancji.

Testy znajdują się w opakowaniach po 10 ampulek. W każdej ampulce znajduje się odczynniki neutralizujący”.

Odpowiedź:

Zamawiający w SIWZ dopuścił zaoferowanie odczynników równoważnych do NARK II w zakresie algorytmu wstępnej identyfikacji środków odurzających i substancji psychotropowych.

Przytoczony algorytm postępowania nie pozwala na jasną interpretację wyniku pomiaru, substancje psychoaktywne występują w postaci różnych soli, nie zawsze jest to np. siarczan.

W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami w załączeniu doprecyzowany opis przedmiotu zamówienia do zadania nr 1 - dostawy narkotestów.

Upewniamy, iż powyższe wyjaśnienia należy traktować wiążąco dla Stron.

NACZELNIK
Wydziału Zamówień Publicznych
Komendy Stołecznej Policji
[Podpis]
kom. Halina ZONKO

Komenda Stołeczna Policji
Wydział Zamówień Publicznych

00-150 Warszawa, ul Nowolipie 2, tel. (022) 6038608, faks: (022) 603 76 42

Kierownik Sekcji I
Wydziału Zamówień Publicznych KSP

[Podpis]
Marta Gmurcz

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest dostawa wielopanelowych urządzeń jednorazowego użytku do wstępnego wykrywania w ślinie środków działających podobnie do alkoholu (narkotestów), spełniających następujące wymagania:

1. Przystosowane do wykrywania jednoczesnego grup związków do wartości progowych nie gorszych:
 - amfetamina i jej analogi (w tym MDMA) 80 ng/ml
 - benzodiazepiny 20 ng/ml
 - kokaina 20 ng/ml
 - morfina (opiaty) 40 ng/ml
 - delta-9-tetrahydrokanabinole THC (marihuana/haszysz) 40 ng/ml
2. Posiadające budowę jednoczęściową zintegrowaną z wbudowanym elementem umożliwiającym pobranie próbki śliny, gwarantującym test hermetycznie zamknięty.
3. Przystosowane do pobrania śliny od kierującego pojazdem i wykonania badania w warunkach nielaboratoryjnych, np. w warunkach kontroli drogowej.
4. Czas wykonywania wyniku badania (kontroli obecności w ślinie środka działającego podobnie do alkoholu) od momentu pobrania próbki nie może być dłuższy niż 15 minut.
5. Wynik badania widoczny na urządzeniu nie może ulegać zmianie w ciągu min. 10 minut od momentu jego uzyskania.
6. Wskazywany przez urządzenie wynik badania musi jednoznacznie określać grupę związków wykrytą w ślinie.
7. Opakowanie urządzenia powinno zapewniać możliwość ponownego włożenia urządzenia już zużytego do opakowania oraz jego zabezpieczenie (zamknięcie np. taśmą klejącą lub strunową).
8. Do każdego urządzenia musi być dołączona instrukcja obsługi w języku polskim oraz jedna para jednorazowych rękawiczek medycznych (lateksowych, nitylowych lub winylowych) w rozmiarze L/XL.
9. Na każdym urządzeniu muszą być widoczne i czytelne oznaczenia : nazwa urządzenia, nazwa Producenta, oraz numer serii.
10. Na opakowaniu urządzenia musi być widoczna data ważności.
11. Dostarczane wraz z samoprzylepnymi etykietami opisowymi sporządzonymi w języku polskim, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 20 kwietnia 2012 r. w sprawie oznakowania opakowań substancji niebezpiecznych i mieszanin niebezpiecznych oraz niektórych mieszanin (Dz. U. 2015, poz. 450).

Komenda Stołeczna Policji
Wydział Zamówień Publicznych

00-150 Warszawa, ul Nowolipie 2, tel. (022) 6038608, faks: (022) 603 76 42

