

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, 29 marca 2018 roku

**Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANY TREŚCI SIWZ

dot. postępowania na: **Sukcesywne dostawy gazów medycznych wraz z dzierżawą i obsługą zbiorników tlenu ciekłego sprawa nr 12/18**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

Dotyczy przedmiotu zamówienia zadanie nr 3

Pytanie nr 1

Czy, mając na względzie zasady uczciwej konkurencji, Zamawiający pozwoli na zaoferowanie gazu medycznego sprężonego, mieszaniny podtlenu azotu 50% i tlenu 50% w butli aluminiowej z zaworem zintegrowanym o pojemności wodnej 11 litrów zawierającej 3,23 m3 mieszaniny gazów?

Jednocześnie, w związku z tym, iż pojemności gazu w butlach 10l i 11l są różne, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na należyte przeliczenie przez Wykonawcę wymaganego gazu w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie:

- 300 butli 10l (2,8m3 gazu) wymaganych przez Zamawiającego to 840 m3 mieszaniny podtlenu azotu 50% i tlenu 50%;
- 840 m3 wymaganych przez Zamawiającego : 3,23 m3 gazu w butli 11l to 260,06 butli 11l (261 butli w zaokrągleniu do pełnych butli).

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2

W związku z tym, iż Zamawiający stosuje gaz medyczny sprężony, mieszaninę podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% w położnictwie, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania niniejszego produktu leczniczego, który posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

W tym miejscu należy wskazać, iż informacje zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Natomiast podawanie leku poza wskazaniami jest eksperymentem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Decyzje o podaniu leku podejmuje lekarz.

Pytanie nr 3

Czy, mając na uwadze wygodę personelu, Zamawiający dopuszcza butlę mieszaniny podtlenu azotu 50% i tlenu 50%, której podstawa zaopatrzona jest w kółeczka, umożliwiające jej łatwe transportowanie. Podstawa na kółeczkach jest integralną częścią butli i nie zmniejsza jej stabilności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi (Plan Higieny Szpitalnej)? Zawór dozujący jest tzw. *strefą dotykową* - czyli podlegającą dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zawór dozujący z możliwością dezynfekcji zewnętrznych powierzchni, bez konieczności rozkręcania urządzenia i wykonywania innych czynności angażujących personel medyczny.

Pytanie nr 5

Czy, mając na uwadze możliwość zanieczyszczenia/kontaminacji, a także uszkodzenia wnętrza zaworu dozującego w okresie, kiedy nie jest używany, czyli bez filtra/ustnika, Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący był zintegrowany z zaworem wydechowym, tworząc bezpieczną strefę bezdotykową, w której nie ma możliwości przypadkowego uszkodzenia zaworu, a przede wszystkim zanieczyszczenia/kontaminacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania jednorazowych ustników wraz z filtrami, niezbędnych do podawania mieszaniny gazów medycznych tlenu 50% i podtlenu azotu 50% o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999 % i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zastosowania filtrów.

Dotyczy zadania nr 1:**Pytanie nr 7**

Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2litrów (0,43m3) pod ciśnieniem 200 Bar ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SIWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga tlenu medycznego w butlach aluminiowych o poj. 2litrów (0,43m3) pod ciśnieniem 200 bar, wyposażonych w zawór zintegrowany z butlą tj. wmontowany na stałe moduł wyposażony: w reduktor ciśnienia, manometr wykazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia, przystosowanych do pracy w warunkach wysokiego pola magnetycznego – w pomieszczeniach MRI

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wymaga aby zbiorniki wyposażone były w system telemetrii i tj. zdalnej transmisji danych o stanie napełnienia zbiornika z punktu zbiornikowego do centralnego komputera dostawcy ciekłego tlenu medycznego i umożliwiać Zamawiającemu bieżący dostęp do danych w oparciu o ogólnodostępną wersję przeglądarki internetowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 3:**Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu wymaga, aby zaoferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, ustniki, jednorazowe zawory wydechowe pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe, maski filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

Pytanie nr 13

Czy Zamawiający pod pojęciem „ustnik jednorazowy”, „ustnik z filtrem” rozumie/dopuszcza „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14

Czy Zamawiający wymaga, aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWIZ.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego, który nie wymaga regularnej, corocznej kontroli elementów wewnątrz zaworu dozującego (np. dysków wydechowych, portu pacjenta, uszczelek zaworu dozującego lub innych części składowych zaworu dozującego), co wiąże się z rozłożeniem zaworu na części i ponownym, poprawnym jego zmontowaniu, na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego, który nie wymaga kontroli zanieczyszczeń i zużycia jego składowych i wymian części materiałów eksploatacyjnych w przypadku ich zużycia, zniszczenia, zagubienia, a co za tym idzie ponoszenia dodatkowych kosztów zakupu części?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 17

Czy Zamawiający wymaga zaworu dozującego, który swoją konstrukcją wymaga do podania gazu zastosowania filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18

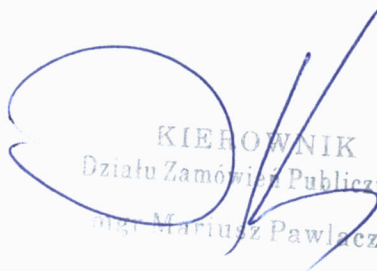
Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego, który zgodnie z instrukcją obsługi producenta, nie wymaga rutynowych konserwacji i regularnych kontroli, polegających na rozkręceniu na części, czyszczeniu, osuszaniu, wymian zużytych elementów?

Niesie to za sobą zaangażowanie personelu medycznego, ponoszenie dodatkowych kosztów, czasowe wyłączenia zestawu z eksploatacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zamawiający informuje, że treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zmianami) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Zmiany należy uwzględnić podczas sporządzania oferty.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.


KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyk