

Jarocin 18.01.2024 r.

INFORMACJA

Dotyczy: Dostawy gazów medycznych ciekłych oraz sprężonych z dzierżawą zbiorników oraz butli 1/2024.

Działając na podstawie art. 284 oraz 286 ustawy Prawo zamówień publicznych udzielamy wyjaśnień treści SWZ oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

A.

Pytanie nr 1 – Podpisanie umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie nr 2 – Załącznik nr 4 PAKIET 3

1. Czy mieszanina gazów N₂O 50% + O₂ 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym wyposażonym w przepływomierz umożliwiającą ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza wymóg dotyczący wskazanych parametrów butli.

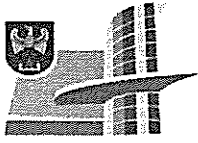
2. Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet ?

Odpowiedź: Wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania mieszaniny N₂O + O₂ (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet .

3. Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (fabrycznie oryginalny bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny , tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza wymóg dotyczący zaworu dozującego wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi jako nierozbieralny/nierozkręcalny tzn. nie ma w nim być elementów, które pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć

4. Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm?, co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie oporu przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

5. Czy pod pojęciem Ustnik z filtrem Zamawiający rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antibakteryjnym do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O), uniemożliwiający bezpośrednio (bez udziału wielorazowej części systemu – przyłącza) powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, eliminując potencjalne zagrożenie zakażeń zaworu dozującego, pakowany w jedno wspólne opakowanie jednostkowe od tego samego producenta (tj. ustnik, zawór wydechowy)?

Odpowiedź: Pod pojęciem ustnik z filtrem Zamawiający rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antibakteryjnym do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O), uniemożliwiający bezpośrednio (bez udziału wielorazowej części systemu – przyłącza) powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, eliminując potencjalne zagrożenie zakażeń zaworu dozującego.

6. 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.

7. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów, Wykonawca w trakcie trwania umowy będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O) – co najmniej jedno szkolenie w trakcie trwania umowy przez wykwalifikowaną osobę z odpowiednią wiedzą, kompetencjami i umiejętnościami w tym zakresie, potwierdzonymi stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu do znieczuleń (zawór dozujący + niezbędny sprzęt jednorazowy), który należy dołączyć do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z projektem umowy co najmniej jednego szkolenia z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenu azotu. Szkolenie winno zostać przeprowadzone przez wykwalifikowaną osobę z odpowiednią wiedzą, kompetencjami i umiejętnościami w tym zakresie.

Pytanie nr 3 – Załącznik nr 4 PAKIET 2 poz. 3,5,7.

1. Czy Zamawiający opisując tlen medyczny butli aluminiowej z zaworem zintegrowanym, przepływomierzem i reduktorem, miał na myśli lekkie butle aluminiowe z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga w pak. 3 poz. 3,5,7 lekkich butli aluminiowych z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego, z zastrzeżeniem iż dopuszczamy również butle o zakresie pracy przepływomierza 0 – 25 l/min

B.

1. Pytanie dotyczy Rozdziału IV SWZ Opis przedmiotu zamówienia, Czy Zamawiający dopuszcza butle tlenową 2l, 8l, 10l, aluminiową, pod ciśnieniem 200 bar, wyposażoną w zawór zintegrowany z butlą, moduł wyposażony w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz od 0 - 25 l/min.?

Większy zakres pracy przepływomierza, pozwala lepiej dostosować podawanie tlenu medycznego dla pacjenta i nie powinno być traktowane jako ograniczenie dla przyszłego Wykonawcy w tym zakresie.

Stosowanie takiego przepływomierza jest standardem i jest stosowany w polskich szpitalach i innych jednostkach ochrony zdrowia. Pozwala również na złożenie ofert przez większą liczbę potencjalnych dostawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie butli z zakresem przepływomierza od 0 - 25 l/min. przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów wynikających z SWZ i niniejszych wyjaśnień i zmian do SWZ.

2. Pytanie do pozycji 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13 pakietu nr 2 Załącznika nr 4 formularza asortymentowo-cenowego. Ile butli w ww. pozycji dzierżawi obecnie Zamawiający-?

Odpowiedź: Średnia ilość butli jakie dzierżawi Zamawiający jest podana w kolumnie „Nazwa” w zał 4 w poz. 2,4,6,8,10,12,14.

Ile dostaw w miesiącu oraz ile dostaw w roku przewiduje Zamawiający?

Odpowiedź: Średnia ilość dostaw w miesiącu to 2 do 3 dostaw. Rocznie szacunkowo do 30.

C.

1. Zgodnie z ogólnie dostępnymi informacjami, Zamawiający posiada oddział ginekologiczno-położniczy. W związku z tym, prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 1, w pakiecie 3 produktu leczniczego, gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, który oprócz opisu stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada również opis stosowania w położnictwie, zawarty w sekcji "Dawkowanie i sposób podawania" w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty? Szczegółowo określony sposób użycia produktu leczniczego w Charakterystyce Produktu Leczniczego, jest istotnym kryterium medycznym, rozstrzygającym o właściwym stosowaniu produktu leczniczego, które to dla świadczeniobiorców wydaje się być kluczowym aspektem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga posiadania wskazanego zapisu w ChPL.

2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w pozycji 3, w pakiecie 3 zaoferowanie zaworu dozującego, którego konstrukcja umożliwia rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie wnętrza dysku w przypadku gdy zostanie skontaminowany krwią albo wymiotami - natomiast w przypadku stosowania jednorazowych ustników i filtrów antybakteryjnych, nie jest wymagane czyszczenie części zaworu po każdym pacjencie

Warto podkreślić, że wyżej opisana konstrukcja umożliwia skuteczne podanie mieszaniny pacjentowi nawet w przypadku gdy personel medyczny z przyczyn losowych nie ma dostępu do jednorazowych ustników i filtrów - co wydaje się najistotniejszym aspektem dla komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa pacjentów.

Odpowiedź: Zgodnie zapisami SWZ z uwzględnieniem niniejszych wyjaśnień i zmian do SWZ.

3. Czy Zamawiający w pozycji 2, w pakiecie 3 miał na myśli jednorazowy ustnik z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej co najmniej na poziomie >99,9% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50/50?

Odpowiedź: Zgodnie zapisami SWZ z uwzględnieniem niniejszych wyjaśnień i zmian do SWZ.

4. Czy Zamawiający w pozycji 2 w pakiecie 3 dopuszcza zaoferowanie wszystkich jednorazowych elementów niezbędnych do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, pakowanych po 1 sztuce, w oddzielne opakowania zbiorcze – tj. osobno filtry, osobno ustniki?

Odpowiedź: Zgodnie zapisami SWZ z uwzględnieniem niniejszych wyjaśnień i zmian do SWZ.

5. Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 3, pakiet 3) innego producenta, niż filtrów i ustników (pozycja 2, pakiet 3). Zawory dozujące, ustniki i filtry powinny być zarejestrowane zgodnie ze swoim przeznaczeniem jako wyroby medyczne, a osprzęt powinien być ze sobą kompatybilny, by umożliwić podaż mieszaniny z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Obiektywnie, rzecz biorąc kwestia nazwy producenta, nie powinna być istotna.


Odpowiedź: Zgodnie zapisami SWZ z uwzględnieniem niniejszych wyjaśnień i zmian do SWZ.



D.

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 ciekłego azotu do osobnego zadania co pozwoli na Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości ofert atrakcyjnych cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Prezes Zarządu

Henryk Szymczak
