

Dotyczy postępowania „Dostawa gazów medycznych” Znak sprawy: ZP/98/ZCO/2023

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 1, poz. 1 Tlenu medycznego w butlach 50 l, 200 bar (10,7 m³) oraz stosowne przeliczenie równoważnej ilości butli o oferowanych parametrach tj.:64 x 6,5 m³ = 416 m³, 416 m³/ 10,7 m³ ~ 39 pełnych butli 50 l, 200 bar Proponowane rozwiązanie jest korzystne ponieważ butle 200-barowe zawierają znacznie większą ilość gazu niż 150-barowe, przez co ich wymiana na pełne opakowania następuje rzadziej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu butle z tlenem medycznym sprężonym **o ciśnieniu 150 barów.**

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 1, poz. 3 Tlenu medycznego w butlach 10 l, 200 bar (2,1 m³) oraz stosowne przeliczenie równoważnej ilości butli o oferowanych parametrach tj.:350 x 1,6 m³ = 560 m³, 560 m³/ 2,1m³ ~ 267 pełnych butli 10 l, 200 bar Proponowane rozwiązanie jest dla Państwa korzystne ponieważ butle 200-barowe zawierają znacznie większą ilość gazu niż 150-barowe, przez co ich wymiana na pełne opakowania następuje rzadziej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu butle z tlenem medycznym sprężonym **o ciśnieniu 150 barów.**

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 1, poz. Tlenu medycznego w butlach 2 l, 200 bar (0,43 m³) oraz stosowne przeliczenie równoważnej ilości butli o oferowanych parametrach tj.:1500 x 0,3 m³ = 450 m³, 450 m³/ 0,43 m³ ~ 1047 pełnych butli 2 l, 200 bar Proponowane rozwiązanie jest dla Państwa korzystne ponieważ butle 200-barowe zawierają znacznie większą ilość gazu niż 150-barowe, przez co ich wymiana na pełne opakowania następuje rzadziej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu butle z tlenem medycznym sprężonym **o ciśnieniu 150 barów.**

Pytanie nr 4

Prosimy o zweryfikowanie OPZ w pakiecie nr 4 , poz. 1 - czy Zamawiający miał na myśli Podtlenek azotu w butli o poj. 10l (7kg) ?

Odpowiedzi:

Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy SWZ w zakresie załącznika nr 1 a – formularz asortymentowo cenowy, który otrzymuje brzmienie: „Podtlenek azotu skroplony butla o poj. 10 l (7kg).

Zmodyfikowany załącznik nr 1 a do SWZ - formularz asortymentowo – cenowy zostanie udostępniony na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 5

Z uwagi na różnice w pojemnościach butli produktów leczniczych różnych producentów dostępnych na terenie kraju, zwracamy się z prośbą o zmianę w pozycji 1 w pakiecie 6, jednostki miary: Z: szt. Na: m³ oraz oszacowanie ilości w odniesieniu do j.m. metry sześciennie [m³]. Proponowana zmiana umożliwi otrzymanie porównywalnych i równoważnych ofert. Opcjonalnie - prosimy o wskazanie parametrów butli (objętość gazu w m³), dla których Zamawiający obliczył zapotrzebowanie na poziomie 100 szt. i wyrażenie zgody na przeliczenie przez wykonawcę ilości w odniesieniu do parametrów produktu, który wykonawca ma w swojej ofercie, w zaokrągleniu do pełnych butli.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy w załączniku nr 1a do SWZ - formularz asortymentowo cenowy dotyczy pakietu nr 6 pozycja nr 1, który otrzymuje brzmienie:

Pakiet nr 6

Lp.	OPIS	j.m.	Ilość
1.	2.	3.	4.
1.	Tlen medyczny 50% podtlenek azotu 50% mieszanina do znieczuleń, butla o poj. 8l do 12l zawierająca 2,8 -3,3 m ³ gazu	m ³ gazu	280
2.	Ustnik jednorazowy do zaworu wydechowego/zawór wydechowy	szt.	2600
3.	Najem butli/dobę	szt./dobę	2000
4.	Najem osprzętu do podawania gazu – zaworu dozującego	szt./dobę	2000
5.	Najem osprzętu do podawania gazu – wózka transportowego	szt./dobę	2000

Zmodyfikowany załącznik nr 1 a do SWZ - formularz asortymentowo – cenowy zostanie udostępniony na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 6

Czy w pakiecie 6, poz. 2 Zamawiający pod pojęciem „ustnik jednorazowy do zaworu wydechowego/ zawór wydechowy” miał na myśli jednorazowe ustniki 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?

Odpowiedzi:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z opisem Zamawiającego. Zamawiający nie doprecyzowuje w/w parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania.

Pytanie nr 7

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 nr 6 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 dot. Dawkowania i sposobu 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 informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z opisem.

Zamawiający nie doprecyzowuje w/w parametru dopuszczając wszystkie produkty lecznicze dopuszczone do obrotu na terenie RP.

Pytanie nr 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w pozycji 4, w pakiecie 6 zaoferowanie zaworu dozującego wraz z węzłem o długości 3 m.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z opisem Zamawiającego. Zamawiający nie doprecyzowuje w/w parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania.

Pytanie nr 9

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo w pozycji 1, w pakiecie 4, gaz medyczny 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenu azotu z opisem stosowania w położnictwie, który nie posiada w ChPL następującego zapisu: "podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi", dotyczącego podawania mieszaniny tlenu i podtlenu azotu 50%/50%. Powyższy zapis wskazuje na konkretny produkt jednego wykonawcy, co jest sprzeczne z obowiązkiem zachowania uczciwej konkurencji, ogranicza konkurencyjność postępowania (do jednego wykonawcy) i jest niezgodne z art. 99 ust. 4 ustawy Pzp. Zapis ten wynika wprost z ryzyka wystąpienia działań niepożądanych: "Ciągłe podawanie przez okres dłuższy niż 6 godzin powinno być stosowane z ostrożnością z powodu potencjalnego ryzyka klinicznych objawów hamującego wpływu na syntezę melatoniny. Przedłużonemu ciągłemu lub powtórnemu stosowaniu powinno towarzyszyć monitorowanie parametrów hematologicznych w celu zmniejszenia ryzyka potencjalnych działań niepożądanych. "Warto zauważyć, że wymóg ten nie ma zastosowania w praktyce, ponieważ podczas podawania gazu medycznego przez zawór dozujący wymagany przez Zamawiającego stosuje się dawkowanie przerywane, a podaż gazu jest indukowana indywidualnie - oddechem pacjenta, tym samym nie występuje podawanie ciągłe. Celem zastosowania mieszaniny 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenu azotu jest uzyskanie płytkiej analgezji, sedacji bez utraty świadomości, a nie działania anestetycznego. Kontrola stanu zdrowia pacjenta oraz świadczenia udzielane pacjentowi w trakcie hospitalizacji powinny być postrzegane jako element kompleksowej opieki medycznej i dostosowywane indywidualnie do pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż odpowiada na powyższe w odniesieniu do pakietu nr 6 pozycja nr 1, ponieważ treść pytania wskazuje na pakiet nr 6 poz. 1 (w treści pytania Wykonawcy jest wpisany pakiet nr 4 poz. 1).

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z opisem Zamawiającego.

Zamawiający nie doprecyzowuje w/w parametru dopuszczając wszystkie produkty lecznicze dopuszczone do obrotu na terenie RP.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w pozycji 2, w pakiecie nr 6 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:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe lecz nie wymaga.

Zamawiający nie doprecyzowuje w/w parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania.

Pytanie nr 11

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 4, pakiet nr 6) innego producenta, niż filtrów i ustników (pozycja 5, pakiet nr 4). Zawory dozujące, ustniki i filtry powinny być zarejestrowane zgodnie ze swoim przeznaczeniem jako wyroby medyczne, a osprzęt powinien posiadać kompatybilne parametry, by umożliwić podaż mieszaniny gazów pacjentce z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Obiektywnie, rzecz biorąc kwestia nazwy producenta, nie powinna być istotna.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż odpowiada na powyższe w odniesieniu do pakietu nr 6 pozycja nr 4 - zawory dozujące oraz pozycja nr 2 - ustniki, (w treści pytania Wykonawcy jest wpisany pakiet nr 4 poz. 5).

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe lecz nie wymaga.

Zamawiający nie doprecyzowuje w/w parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania.

Pytanie nr 12

Zwracamy się z prośbą o udzielenie informacji czy dwutlenek węgla w pakiecie nr 3 powinien posiadać status wyrobu medycznego, a jeśli, to czy gaz wykorzystywany jest przez Zamawiającego do laparoskopii lub krioterapii?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dwutlenek węgla w pakiecie nr 3 powinien posiadać status wyrobu medycznego i gaz jest wykorzystywany do laparoskopii.

Pytanie nr 13

Zwracamy się z prośbą o udzielenie informacji czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 4 zaoferowania Podtlenku azotu medycznego zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt leczniczy.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

– Podpisanie umowy

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną 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?

Uzasadnienie (Interpretacja UZP):

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na podpisanie umowy podpisem elektronicznym.

Pytanie nr 2

– Kwota przeznaczona (pakiet 6)

W nawiązaniu do art. 222 ust. 4 ustawy Pzp oraz faktem, że ustawodawca nie określił żadnego limitu czasowego (jedynie określenie: najpóźniej przed otwarciem ofert) wnosimy do Zamawiającego o udostępnienie na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Państwa zgoda umożliwi przygotowanie rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: **Wartość dla pakietu nr 6**

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż przepis jasno wyznacza termin ujawnienia kwoty, dodatkowo jest typową praktyką zamawiającego ujawnianie kwoty bezpośrednio przed terminem otwarcia ofert, aby wykonawcy nie sugerowali się tą kwotą przy składaniu ofert.

Ponadto Zamawiający informuje, odnośnie przekazania informacji zawartych w pkt. 3 protokołu, że uzupełnienie informacji w tym zakresie następuje po otwarciu ofert, zgodnie z dyspozycją ustawodawcy - cytuję pkt. 3 protokołu: „Wartość (można wypełnić po otwarciu ofert)”.

W związku z powyższym zamawiający udostępni szacunkową wartość zamówienia zgodnie z przepisami ustawy Pzp przed terminem otwarcia ofert na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie nr 3

– Wzór umowy § 5 ust. 4 dla pakietu 6

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

4. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych, których maksymalna wysokość może wynieść nie więcej niż 20% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w §3 ust. 3 umowy, **jednak tylko maksymalnie do wysokości całkowitego wynagrodzenia brutto należnego z umowy.**

Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie w nawiązaniu do długości oraz przede wszystkim wartości przyszłego kontraktu, stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 3531 KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażąco uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współzycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Generalnie zgodnie z art. 484 §1 Kodeksu Cywilnego, w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kara umowna należy się wierzycielowi w zastrzeżonej na ten wypadek wysokości bez względu na wysokość poniesionej szkody. Żądanie odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary nie jest dopuszczalne, chyba że strony inaczej postanowiły.

Tak więc podstawowym rozwiązaniem z mocy prawa w razie braku odrębnego uregulowania jest brak odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych. Skoro już zostaje takie wprowadzone, limit jest uzasadniony żeby nie doszło do potencjalnej odpowiedzialności wyższej niż wynagrodzenie umowne, a tym samym rażącej dysproporcji stron.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wprowadzi do wzoru umowy proponowanych zapisów odnośnie kar umownych.

Pytanie nr 4

– Projekt umowy § 5 dla pakietu 6

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 5 Kary Umowne o dodatkowy zapis w postaci ust. 13 w brzmieniu: „**Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.**”

Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy wzoru w zakresie pakietu nr 6 dodając w § 5 pkt 13, który otrzymuje brzmienie:

13. „*Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.*”

Pytanie nr 5

– Projekt umowy § 5 dla pakietu 6

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 5 Kary Umowne o dodatkowy zapis w postaci ust. 14 w brzmieniu: „**W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.**”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy wzoru w zakresie pakietu nr 6 dodając w § 5 pkt 14, który otrzymuje brzmienie:

14. „W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.”

Pytanie nr 6

– Wzór umowy § 5 ust. 1.1 i 1.2

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

1. Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) w razie wypowiedzenia przez Zamawiającego umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 20 % wynagrodzenia umownego brutto, **niezrealizowanej części umowy;**

2) w razie zwłoki w dostawie przedmiotu umowy - w wysokości 1 % wynagrodzenia umownego brutto, **towaru zamówionego a nie dostarczonego**- za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy ponad terminy ustalone w umowie, w tym termin z § 2 ust.1 umowy;

Obecne zapisy dotyczące kar umownych (cytowany § 5 ust.1) prowadzą do ustanowienia nadmiernych i nieadekwatnych obciążeń wykonawcy, naruszających zasadę proporcjonalności, w szczególności w stosunku do specyfiki zamówienia i uwarunkowań rynkowych, oraz naruszających zasadę równego traktowania i równości stron umowy, a także mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego względem wykonawcy (kary umowne), co powoduje nieuprawnione uprzywilejowanie zamawiającego. Na podstawie obecnych zapisów umowy w przypadku konieczności zerwania umowy w ostatnim okresie jej trwania, wykonawcy zostaną naliczone kary od wartości całej umowy, niezależnie od tego, iż do tej pory realizował należycie i sumiennie. Takie jednostronne ustanawianie warunków Umowy nie mieści się w granicach swobody zawierania umów i nie stanowi jej realizacji oraz stanowi przejaw czynienia ze swojego prawa użytku, który jest sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa oraz z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7

– pozacenowe kryteria oceny ofert (termin dostawy – 40%) – dotyczy pakietu nr 6

W związku z faktem, że mieszanina gazów w zakresie pakietu 6 konfekcjonowana w butlach, będąca przedmiotem zamówienia nie jest w rzeczywistości lekiem ratującym życie, a jej składowanie, termin ważności czy też logistyka z nią związana nie wymaga jakiegokolwiek szczególnych działań ze strony personelu Zamawiającego, uzasadniających zastosowanie, aż tak skróconego najwyżej ocenianego w kryterium oceny ofert terminu dostawy, będącego jednocześnie w opozycji do zasad wskazanych przez ustawodawcę w art. 16 i 17 ustawy Pzp, poprzez bezzasadne promowanie wykonawców posiadających hurtownie farmaceutyczne bezpośrednio w okolicy siedziby Zamawiającego.

Dodatkowo należałoby nadmienić o czasochłonności procesu prawidłowego napełniania butli oraz jego weryfikacji pod względem bezpieczeństwa (w tym również dla użytkownika), załadunku i transportu specjalnie do tego przeznaczonymi pojazdami przez specjalnie do tego przeszkolonych kierowców z zachowaniem rygorystycznych zasad obowiązującego prawa (ADR).

W związku z powyższym wnosimy o:

zmianę zasad przyznawania punktacji w kryterium termin realizacji dostawy, którym będzie się kierował Zamawiający przy wyborze oferty najkorzystniejszej w zakresie **pakietu nr 6** na:

Zamawiający będzie przyznawał punkty za termin dostawy gazów według następujących kryteriów:

2 dni robocze – 100 ppkt.

3 dni robocze – 50 ppkt.

4 dni robocze – 0 ppkt.

lub w związku z charakterem zamówienia – mieszanina gazów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia jako lek (produkt farmaceutyczny) o ustalonym składzie ilościowym i jakościowym (fizycznym i chemicznym), zmianę w zgodzie z zapisem Art. 246 ust. 2 ustawy Pzp (*Zamawiający publiczni, o których mowa w art. 4 pkt 1 i 2, oraz ich związki, mogą zastosować kryterium ceny jako jedyne kryterium oceny ofert albo jako kryterium o wadze przekraczającej 60%, jeżeli określą w opisie przedmiotu zamówienia wymagania jakościowe odnoszące się do co najmniej głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia*) kryterium oceny ofert na: cena 100%, z wymaganym terminem dostaw do 48 godzin od złożenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 8

– Przedmiot zamówienia Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem do podawania

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania mieszaniny wymaga obligatoryjnie/zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego (np. jednorazowy zawór wydechowy) przed kontaminacją? Podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający nie doprecyzowuje w.w parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania dopuszczone do obrotu.

Pytanie nr 9

– Przedmiot zamówienia Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem do podawania

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, budowa zaworu wydechowego, ma prowadzić do kierowania wydechanej mieszaniny przez specjalny zawór, dzięki czemu pacjent nie musi wykonywać wydechu przez filtr pacjenta o wysokim oporze, a w konsekwencji umożliwiać podanie mieszaniny gazów 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu bez konieczności zastosowania w/w dodatkowego filtra antywirusowego/antybakteryjnego (zwiększenie całkowitego oporu dla przepływu gazów i pracę oddychania), przy jednoczesnym braku konieczności (zgodnie z wytycznymi producenta) dezynfekcji i sterylizacji po każdorazowym użyciu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający nie doprecyzowuje w.w parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania dopuszczone do obrotu.

Pytanie nr 10

– Przedmiot zamówienia Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem do podawania

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji zawór dozujący, ma umożliwiać dezynfekcję i ponowne użycie w przypadku kontaminacji jego zewnętrznych części, natomiast w przypadku skażenia wewnętrznych części zaworu patogenami ma być zgodnie z wytycznymi producenta wymieniony przez wykonawcę na nowy (na jego koszt) w ramach obowiązującej umowy bez możliwości czyszczenia i sterylizacji przez personel Zamawiającego, zwiększającego koszty poniesione przez Zamawiającego w trakcie użytkowania zaworu dozującego lub jako rozwiązanie równoważne umożliwiać nielimitowaną ilość sterylizacji w/w części wewnętrznych zaworu dozującego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający nie doprecyzowuje w.w. parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania dopuszczone do obrotu.

Pytanie nr 11

– Przedmiot zamówienia Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem do podawania

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu 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 (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) 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:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający nie doprecyzowuje w.w. parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania dopuszczone do obrotu.

Pytanie nr 12

– Przedmiot zamówienia Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem do podawania

W związku z profilem działalności Zamawiającego (np. leczenie onkologiczne) oraz w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, oferowany jednorazowy zawór wydechowego lub inny równoważny ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego jednorazowy element zestawu do podawania medycznej mieszaniny tlenu i podtlenu azotu może być użytkowany (mieszanina gazów z pakietu nr 6) bez konieczności wymiany przez jednego pacjenta przez okres co najmniej 14 dni, co zostanie potwierdzone stosowną dokumentacją producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający nie doprecyzowuje w.w. parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania dopuszczone do obrotu.

Pytanie nr 13

– Przedmiot zamówienia Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem do podawania

W związku z profilem działalności Zamawiającego (np. leczenie onkologiczne) oraz w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, oferowana mieszanina gazów medycznych 50 % tlen i 50% podtlenek azotu może być podawana do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, co posiada szczególne uzasadnienie w przypadku konieczności stałego podawania leku łagodzącego ból.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ.

Zamawiający nie doprecyzowuje w.w. parametru dopuszczając wszystkie obecne na rynku rozwiązania dopuszczone do obrotu.

Pytania nr 14

– Przedmiot zamówienia Pakiet 6 poz. 2

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o weryfikację rzeczywistej, oczekiwanej ilości asortymentu z poz. 2 Pakiet nr 6 – Mieszanina tlen/podtlenek azotu z osprzętem (Ustnik jednorazowy do zaworu wydechowego/zawór wydechowy), która wedle najlepszej wiedzy składającego wniosek, jako dotychczasowego dostawcy nie odzwierciedla realnych potrzeb i zużycia wyspecyfikowanego sprzętu jednorazowego do podawania mieszaniny Tlen medyczny 50% podtlenek azotu 50%. Obecna oczekiwana, a jednocześnie przeszacowana ilość asortymentu z poz. 2 pakietu 6, nie pozwala na przygotowania rzetelnej,

wiarygodnej, a przede wszystkim proporcjonalnej i porównywalnej, a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację. Wnosimy o realną modyfikację przedmiotu zamówienia pod kątem oczekiwanej ilości w/w asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż ofertę należy złożyć zgodnie z zapisami SWZ, (ilość ustników szacowana jest na okres 2 lat i proporcjonalnie do ilości butli).

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.

Uwaga: Zamawiający informuje, iż Wykonawca zobowiązany jest uaktualnić składane formularze zgodnie z udzielonymi odpowiedziami i adekwatnie do oferowanych produktów.

Zatwierdził
Kierownik Zamawiającego
Dyrektor Marzena Kula