

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dot: przetargu nieograniczonego na: Dostawę gazów medycznych wraz z dzierżawą zbiornika i butli gazowych dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Dotyczy pakietu nr 2**Pytanie 1**

Proszę o określenie ile butli tlenu medycznego będących własnością Zamawiającego, z podziałem na pojemności, jest zaplanowane do napełnienia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaplanowane do napełnienia jest 100 szt. butli tlenu medycznego o poj. 1,6 m³

Pytanie 2

Czy w pozycji 6, zamawiający wymaga wycenienia tylko usługi napełnienia (cena gazu zawarta jest w pozycjach 1 i 2), czy również zawarcia w cenie jednostkowej kosztu gazu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w pozycji 6 wymaga napełnienia butli wraz z gazem.

Pytanie 3

Jeżeli w pozycji 6 Zamawiający wymaga zawarcia również kosztu gazu proszę o podzielenie pozycji na ilości butli z uwzględnieniem ich pojemności, a także przeniesienie usługi napełnienia butli podtlenkiem azotu do pakietu numer 3.

Stanowisko Wykonawcy wynika z faktu iż cena m³ tlenu medycznego jest zależna od pojemności wodnej butli, a dostawa podtlenku azotu jest przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, ale jednocześnie wyjaśnia, że przewiduje przez okres 2 lat napełnianie butli Zamawiającego tlenem medycznym o poj. 1,6 m³ w ilości 100 szt., podtlenkiem azotu o poj. 7 kg w ilości 234 szt.

Pytanie 4

Czy w celu optymalizacji kosztów i skrócenia czasu dostaw, Zamawiający zezwoli na dostarczenie tlenu medycznego na zmianę, w butlach Zamawiającego i Wykonawcy (bez naliczania kosztów dzierżawy)?

Proponowane rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu na zredukowanie ilości transportów butli, a tym samym na oszczędności w wydatkach na gazy medyczne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

Czy w pozycji 3, Zamawiający wymaga dostaw tlenu medycznego, w butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym o pojemności wodnej 2 l, o ciśnieniu 200 bar z wmontowanym na stałe (zintegrowanym z butlą) modułem wyposażonym w reduktor ciśnienia, przepływomierz o zakresie pracy wyrażonym l/min, wyjściem do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia w systemie AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego- np. respirator lub inkubator transportowy, posiadających manometr lub cyfrowy wyświetlacz z inteligentnym systemem rozpoznawaniem czasu, dający możliwość odczytu:

- ilości gazu pozostałego w butli przy zamkniętym zaworze (pokazana w litrach)
- ilości gazu pozostałego w butli podczas użycia (wskaźnik liniowy napełnienia butli)
- czasu pozostałego do zużycia gazu w butli przy zadanym przepływie oraz posiadających system alarmowy sygnalizujący:

- przy napełnieniu butli gazem wynoszącym 25%

- kiedy pozostaje mniej niż 15 min użytkowania przy zadanym przepływie

Waga pustej butli do 4 kg. Butla wraz z zaworem przystosowana do pracy w warunkach wysokiego pola magnetycznego do 3 tesli.

Nazwa LIV jest nazwą handlową i nie powinna być użyta w sytuacji, gdy istnieje możliwość opisanie przedmiotu zamówienia bez wskazywania na znaki towarowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6

Proszę o podanie co Zamawiający rozumie przez pojęcia remont z legalizacją, a co przez legalizacja butli?

Przy legalizacji butli i przystosowaniu ich do celów medycznych wykonuje się następujące procedury:

- płukanie

- dwukrotna pasteryzacja i suszenie butli
- wymiana zaworu na nowy (zawór typu RPV czyli zawór zachowujący ciśnienie resztkowe w butli a tym samym zapobiegający zawilgoceniu i zanieczyszczeniu butli)
- ocechowanie butli, jeżeli nie jest opisana nazwą klienta
- malowanie butli
- przeprowadzeniu analizy gazu resztkowego na zawartość wilgoci
- odbiór butli przez inspektora UDT

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że pod pojęciem legalizacja butli rozumie sprawdzenie stanu technicznego butli oraz ocechowanie butli, natomiast remont z legalizacją dotyczy pozostałych procedur określonych powyżej.

Pytanie 7

Bardzo proszę o zweryfikowanie ilości dzierżawionych butli w poz. 5. Z zapisu w załączniku nr 2 wynika, że Zamawiający zamierza dzierżawić jednocześnie 196 butli, co stanowi całą ilość butli 10 i 50 l zapotrzebowanych w okresie trwania umowy. Zwyczajowo ilość dzierżaw wylicza się jak w poz.4 tj. ilość butli jednocześnie użytkowana przez Zamawiającego x ilość dni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że 196 butli to założenie dzierżawy butli na okres 2 lat, natomiast miesięczna dzierżawa dotyczy ok. 35 szt. butli z zaworem zintegrowanym i 50 szt. butli tlenu o poj. 50 l.

Dotyczy pakietu nr 4

Pytanie 8

Bardzo proszę o zweryfikowanie ilości dzierżawionych butli w poz. 3. Z zapisu w załączniku nr 2 wynika, że Zamawiający zamierza dzierżawić jednocześnie 45 butli, co stanowi całą ilość butli dwutlenku węgla do laparoskopii i krioterapii, zapotrzebowanych w okresie trwania umowy. Zwyczajowo ilość dzierżaw wylicza się jak w pakiecie 2, poz.4 tj. ilość butli jednocześnie użytkowana przez Zamawiającego x ilość dni.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że podana ilość butli dotyczy dzierżawy butli na okres 2 lat, natomiast jednoczasowa będzie wynosić ok. 9 szt. butli miesięcznie.

Dotyczy pakietu nr 5

Pytanie 9

Czy w pozycji 1, Zamawiający miał na myśli gaz medyczny 50% tlen/50%podtlenek azotu
Nazwa Entonox jest nazwą handlową i nie powinna być użyta w sytuacji, gdy istnieje możliwość opisanie przedmiotu zamówienia bez wskazywania na znaki towarowe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w pozycji 1, miał na myśli gaz medyczny 50% tlen/50%podtlenek azotu.

Pytanie 10

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie gazu medycznego 50% tlen/50%podtlenek azotu, poz. 1, w butlach o pojemności wodnej 11 l, zawierających 3,23 m³ gazu, z przeliczeniem ilości butli w stosunku do zapotrzebowanego gazu? Ilość butli wyliczona z zaokrągleniem „w górę”

Wyliczenie ilości butli:

$$40 \text{ butli} \times 2,8 \text{ m}^3 = 112 \text{ m}^3$$

$$112 \text{ m}^3 / 3,23 \text{ m}^3 = 34,67 \text{ butli} \approx 35 \text{ butli}$$

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert, z zachowaniem zasady o uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Równocześnie proszę o zmianę jednostki miary na sztuka/butla lub m³, ponieważ aktualnie wpisana jednostka nie ma zastosowania do dostaw gazu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednostkę miary sztuka/butla.

Pytanie 11

Proszę o potwierdzenie sposobu podawania gazu medycznego 50% podtlenku azotu i 50% tlenu.

Czy gaz jest stosowany w położnictwie, poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz podczas skurczów?

Odpowiedź: Tak, gaz jest stosowany w położnictwie, poprzez zawór dozujący, a pacjentka oddycha/inhaluje gaz podczas skurczów.

Pytanie 12

Jeżeli odpowiedź na poprzednie brzmi **TAK**, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego która zostanie dołączona do oferty?

Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem, który podlega weryfikacji podczas procesu rejestracji produktu leczniczego, określonego w Ustawie Prawo Farmaceutyczne rozdz. 2 „*Dopuszczenie do obrotu produktami leczniczymi*” i stanowi załącznik do decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,

Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o dopuszczeniu do obrotu. Zawiera ściśle określone informacje, w tym punkt 4 *Szczegółowe dane kliniczne*. Jego częścią jest podpunkt 4.1 *Wskazania do stosowania*. Informacja zawarta w podpunkcie 4.6 *Wpływ na płodność, ciążę i laktację* jest jedynie informacją o wpływie produktu leczniczego na wymienione stany i obligatoryjnie jest zamieszczana w charakterystykach produktów leczniczych, nie stanowi jednak wskazań do stosowania, które zawsze są zawarte w podpunkcie 4.1 *Wskazania do stosowania*. Informacje tam zawarte są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Wagę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwo- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12

Podawanie leku poza wskazaniami jest eksperymentem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie zaworu dozującego zintegrowanego z zaworem wydechowym i tworzącego z jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr i ustnik/maska) bezpieczny układ nie pozwalający na powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i tworzący z wnętrza zaworu tzw. **strefę bezdotykową**, niewymagającą dezynfekcji?

„- **strefa bezdotykowa** – obejmuje wszystkie powierzchnie, które nie mają bezpośredniego (za pośrednictwem rąk personelu, pacjentów oraz sprzętu medycznego) kontaktu z pacjentem (m.in. podłogi, ściany, okna); ryzyko kontaminacji tych obszarów jest niewielkie oraz przeniesienia na pacjenta znajdującego się na powierzchni ewentualnego zanieczyszczenia”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 14

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu 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.

„- **strefa dotykowa** - obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 15

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. **strefę bezdotykową**, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z *Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym*?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16

Czy dla zapewnienia pacjentom bezpieczeństwa mikrobiologicznego Zamawiający wymaga zaoferowania jednorazowych wyrobów medycznych: ustników wraz filtrem antybakteryjnym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenia tego parametru oświadczeniem producenta lub kartą produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17

Czy przez „termin dostawy od złożenia zamówienia”, Zamawiający rozumie ilość dni roboczych od złożenia zamówienia do dostarczenia zamówienia do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, przez „termin dostawy od złożenia zamówienia”, Zamawiający rozumie ilość dni roboczych od złożenia zamówienia do dostarczenia zamówienia do siedziby Zamawiającego

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że nie przedłuża terminu składania ofert.

Termin składania ofert do dnia 23.06.2017 r. do godz. 08:00.

Otwarcie ofert nastąpi dnia 23.06.2017 r. o godz. 08:15.