



DZP/318/WSP/24

Tychy, 01.07.2024r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy - postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, pn.: „**Dostawa gazów medycznych wraz z dostawą i montażem zbiornika kriogenicznego**”
(nr sprawy: 9/24/ZP/TPbN)

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień i jednocześnie działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, wprowadza następujące zmiany do SWZ.

Pytanie nr 1:

Pytanie 1(dot. pakietu nr 1 – poz. Lp. 1 do 4):

Czy Zamawiający opisując – w butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym 2l/ 5l /200 bar- miał na myśli „Tlen medyczny w butli aluminiowej ze zintegrowanym zaworem”, czyli 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:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2 (dot. pakietu nr 3):

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.

Pytanie 3 (dot. pakietu nr 3):

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 115 530 750,00 zł



Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny w przypadku zaofiarowania zaworu dozującego oraz jednorazowych elementów niezbędnych do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) pochodzących od różnych producentów, Zamawiający będzie oczekiwał przedłożenia oświadczenia lub innego równoważnego dokumentu producenta zaworu dozującego potwierdzającego jego pełną kompatybilność konkretnego (typ, model, nr katalogowy) oferowanego sprzętu jednorazowego z tymże zaworem dozującym?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia odpowiedniego oświadczenia.

Pytanie 4 (dot. pakietu nr 3):

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 potwierdza, że zawór ma być nierozkręcalny/ nierozbieralny.

Pytanie 5 (dot. pakietu nr 3):

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, wykonawca w trakcie trwania umowy będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku 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 przeprowadzenia szkolenia przez Wykonawcę, który zostanie wybrany jako najkorzystniejszy w zakresie ww. Pakietu. Natomiast Zamawiający nie wymaga złożenia wraz z ofertą imiennego certyfikatu.

Pytanie 6 (dot. pakietu nr 3):

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 7 (dot. pakietu nr 3):

Czy w celu zwiększenia bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny oraz zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego, Zamawiający wymaga, aby wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy) były konfekcjonowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym stanowiącym pojedynczy komplet elementów jednorazowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 8 (dot. pakietu nr 3):

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 przed kontaminacją w postaci jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 9 (dot. pakietu nr 3):

Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych oferowany konkretny typ/model zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu ma być dedykowany przez producenta tylko i wyłącznie do podawania tejże mieszaniny, z wyłączeniem innych gazów sprężonych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 10 (dot. pakietu nr 5 – poz. Lp. 5 i 6):

Czy Zamawiający wymaga powietrze medyczne (butle o poj. 5 l) zarejestrowane jako produkt leczniczy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 11:

Wnosimy do Zamawiającego o potwierdzenie, że w związku z faktem, że żądanie przedmiotowych środków dowodowych nie może ograniczać uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, zaakceptuje on równoważne przedmiotowe środki dowodowe (art. 106 ust. 3 ustawy Pzp), jeśli potwierdzają, że oferowane świadczenia spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria oraz są one proporcjonalne do przedmiotu zamówienia i są one związane z przedmiotem zamówienia.

Co do zasady, pojęcie „równoważne” należy tu rozumieć jako mające równą wartość, równe znaczenie z czymś.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

Pytanie 12 (dot. wzoru 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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 (pakiet Nr 1):

Po przeprowadzonej wizji lokalnej na dotychczasowych płytach/fundamentach nie ma możliwości posadowienia zbiornika o wielkości wskazanej przez Zamawiającego.

Wnosimy o możliwość posadowienia tymczasowo zbiornika ok 3000 kg do momentu wykonania właściwych fundamentów. Po stronie Zamawiającego jest opracowanie i wykonanie docelowego fundamentu. Jeżeli istnieją przesłanki wskazujące, że istniejący fundament z płyt za pisemną opinią projektanta z uprawnieniami jest odpowiedni na posadowienie docelowego zbiornika i parownicy wnosimy o przedstawienie takiej opinii.

Odpowiedź:

Dopuszczamy możliwość posadowienia tymczasowo zbiornika ok 3000 kg.

Pytanie 14:

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o uściślenie zapisów dotyczących SWZ (B. Przedmiotowe środki dowodowe) – punkt 1 c):

Czy Zamawiający wymaga:

– tak jak brzmi zapis w SWZ – potwierdzenia pozycji – dla oferowanych PRODUKTÓW LECZNICZYCH (dot. zał. nr 7 do SWZ)?

czy

- tak jak brzmi treść zał. nr. 7 do SWZ – potwierdzenia pozycji – dla oferowanych WYROBÓW MEDYCZNYCH?

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje załącznik nr 7 do SWZ o zapis dotyczący produktów leczniczych, ponieważ w przedmiocie zamówienia znajdują się zarówno wyroby medyczne jak i produkty lecznicze. Wykonawca w zależności na jaki Pakiet składa ofertę zobowiązany jest wypełnić odpowiedni punkt w załączniku nr 7.

Pytanie nr 15: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 5
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi czy Zamawiający dopuści w poz. 5 dostarczanie naprzemiennie: butli stalowych z zaworem RPV i butli aluminiowych wyposażone w zawór VIPR (zawór zintegrowany)?

Odpowiedź:

Zamawiający zamawia tlen w butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym.

Pytanie nr 16: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 9
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi jakie jest średnie dobowe zużycie tlenu medycznego pobieranego ze zbiornika, który ma być przedmiotem dzierżawy

Odpowiedź:

Średnie dobowe zużycie tlenu medycznego pobieranego ze zbiornika wynosi 550 L/ dobę.

Pytanie nr 17: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi czy Zamawiający dopuści w poz. 10 możliwość zaoferowania zbiornika o pojemności wodnej mieszczącej się w zakresie od 6100 litrów do 11200 litrów?

Zbiornik o wskazanych parametrach posiada wyłącznie jeden - obecny - dostawca Zamawiającego, tj. producent: CRYOLOR o poj. 9445 litra, typ. C10, dlatego wniosek motywujemy zwiększeniem konkurencyjności postępowania oraz zasadami przejrzystości i równego traktowania wykonawców zgodnie z art. 16 ust.1 i 2, art. 17 ust. 3 oraz art. 99 ust. 4 ustawy Pzp.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zbiornik o pojemności nie większej niż 9 500 L.

Pytanie nr 18: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie szczegółowych informacji dot. wymiarów, nośności, stanu technicznego posiadanego fundamentu pod zbiornik kriogeniczny na ciekły tlen.

Odpowiedź:

Zamawiający zaprasza wszystkich zainteresowanych Wykonawców do przeprowadzenia wizji lokalnej w celu zapoznania się ze szczegółami na temat przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 19: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z prośbą o udostępnienie dokumentacji projektowej posiadanego fundamentu pod zbiornik kriogeniczny na ciekły tlen medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający zaprasza wszystkich zainteresowanych Wykonawców do przeprowadzenia wizji lokalnej w celu zapoznania się ze szczegółami na temat przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 20: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi na pytanie jaki nominalny przepływ lub zakres przepływu dopuszcza Zamawiający w odniesieniu do parownicy, która ma być dostarczona razem ze zbiornikiem.

Odpowiedź:

Odpowiedni do zaoferowanego zbiornika na tlen medyczny.

Pytanie nr 21: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi na pytanie jaką wydajność znamionową (lub zakres) [Nm³/h] ma posiadać parownica dla ciekłego tlenu? Jest to informacja istotna w trakcie sporządzania oferty i pozwala dopasować odpowiedni typ parownicy do potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź:

Wydajność znamionowa parownic wynosi 300Nm³/h.

Pytanie nr 22: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi na pytanie czy Zamawiający posiada własną skrzynkę elektryczną potrzebną do sprawnego zatankowania zbiornika kriogenicznego a autocysterny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie posiada własnej skrzynki elektrycznej.

Pytanie nr 23: Dotyczy: SWZ, rozdział III, pkt. 6.

Z uwagi, że opisane parametry butli aluminiowych o poj. wodnej 2l, 10l i 11l o ciśnieniu 200 bar z zintegrowanym zaworem, które posiadają konkretne, niższe wymienione parametry:

„ (...)Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa tlenu medycznego w butlach o poj. 2l z zaworem zintegrowanym z możliwością odczytu zawartości tlenu w butli w m³/dm³, 10l, 50l wraz z dzierżawą butli. Butle winny posiadać alarm dźwiękowy przy opróżnieniu butli do 25% i gdy pozostaje 15 minut pracy butli przy zadanym przepływie. (...)”

charakteryzują butle wyposażone w system Takeo, które są dostępne wyłącznie u jednego wykonawcy w branży gazów medycznych, tj. firmy Air Liquide, Wykonawca zwraca się z wnioskiem o zniesienie wymienionych wyżej wymagań, w celu umożliwienia złożenia oferty również innych wykonawcom posiadającym tlen medyczny w aluminiowych butlach z zaworem zintegrowanym oraz dopuszczenie butli:

„ (...)Przedmiotem zamówienia jest sukcesywna dostawa tlenu medycznego w butlach o poj. 2l z zaworem zintegrowanym z możliwością graficznego odczytu zawartości tlenu w butli (manometr wskazujący stan napełnienia butli w zależności od zużycia/ spadku ciśnienia), 10l, 50l wraz z dzierżawą butli”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 24: Dotyczy: SWZ, rozdział III, pkt. 7b.

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie precyzyjnej informacji co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem „wraz z osprzętem”, który wykonawca ma dostarczyć wraz ze zbiornikiem kriogenicznym na ciekły tlen.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli stację redukującą ciśnienie.

Pytanie nr 25: Dotyczy: SWZ, rozdział III, pkt. 7b, zapis:

Wykonawca zamontuje zbiornik na tlen ciekły w miejscu, w miejscach wytyczonych przez Zamawiającego, zgodnych z warunkami dla takich urządzeń, koszt montażu i demontażu zamontowanych zbiornika pokrywa Wykonawca, na czas montażu zbiornika Wykonawca zapewni nieprzerwaną dostawę tlenu medycznego do centralnej instalacji szpitalnej przez podłączenie dodatkowego zbiornika lub dostarczenie butli do rezerwowej rozprężalni tlenu, na zasadzie nieodpłatnego użyczenia Zamawiającemu. Tlen medyczny będzie przedmiotem dostawy, a jego cena będzie zgodna z ceną za kg ciekłego tlenu medycznego zaoferowaną w ofercie Wykonawcy. Zamontowany zbiornik, przez cały okres trwania umowy, stanowią własność Wykonawcy.

Zgodnie z obowiązującą normą ISO 7396-1:2016 Zamawiający posiadający instalację gazów medycznych -w tym przypadku tlenu medycznego -powinien posiadać 3 źródła zasilania tej instalacji, co ma za zadanie zabezpieczyć pacjentów wymagających tlenoterapii. Zgodnie z powyższym oraz w nawiązaniu do treści punktu 10 w Załączniku nr 1 do SWZ, Wymagania Zamawiającego oraz zobowiązania Wykonawcy dotyczące dzierżawy zbiornika ciekłego tlenu medycznego, zwracamy się z wnioskiem o informację:

1) Jakie 3 źródła tlenu medycznego zasilającego instalację tlenu medycznego posiada Zamawiający? **Odpowiedź:** Tak, Zamawiający posiada 3 źródła tlenu medycznego zasilającego instalację, tj: 1 zbiornik + 2 baterie po 12 butli 40 L.

2) Czy Zamawiający przewidział możliwość podpięcia butli 200 barowych lub wiązek butlowych?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający przewidział powyższe.

Pytanie nr 26: Dotyczy: SWZ, rozdział III, pkt. 7b, zapis:

System Telemetrii ma służyć do zdalnego i lokalnego nadzoru zbiornika kriogenicznego, urządzenie do zamontowania na płaszczu zewnętrznym zbiornika z ciekłym tlenem medycznym. Urządzenie musi nadzorować poziom cieczy oraz ciśnienia w zbiorniku, musi być wyposażone w wyświetlacz, umożliwiający czytelny odczyt parametrów zbiornika w każdych warunkach – dzień/noc. Poziom zawartości cieczy w zbiorniku wyświetlany na wyświetlaczu LCD w skali procentowej lub kilogramowej. System Telemetrii musi posiadać możliwość wysyłania alarmów na podany numer komórkowy serwisu technicznego Wykonawcy i zapewnienia bezobsługowej ze strony Zamawiającego eksploatacji sieci skroplonego tlenu ze zbiornika. Wraz z dostawą zbiornika na tlen ciekły z systemem telemetrii wykonawca ma obowiązek dostarczyć ulotki lub karty produktu zaoferowanego systemu telemetrii.

(...) - dostawa planowana tlenu medycznego ciekłego– w dni robocze na podstawie odczytu przez Wykonawcę z urządzeń telemetrycznych zamontowanych przy zbiorniku tlenu ciekłego, termin dostawy 2 dni robocze;

Jeśli Zamawiający wymaga dostaw na podstawie odczytów z telemetrii, musi umożliwić Wykonawcy realizację dostaw całodobowo 24h/7 oraz zapewnić obecność pracownika, który będzie upoważniony do przyjęcia dostawy. Ponadto należy podkreślić, że założeniem systemu telemetrycznego jest wsparcie procesu kontrolowania zawartości gazu w zbiorniku oraz możliwość dokonania pomiarów ilości cieczy w sposób zdalny. Podstawą miarodajnych odczytów telemetrii jest systematyczne zużycie gazu w stałym przepływie. Nieregularny pobór tlenu ze zbiornika, może wpłynąć na nieprecyzyjny pomiar systemu telemetrycznego. Wymóg Zamawiającego dot. zapewnienia dostaw ciekłego tlenu bez wezwania Zamawiającego, jedynie na podstawie odczytów z telemetrii, powoduje powstanie ryzyka niezapewnienia płynności dostaw w przypadku nagłego wzrostu zapotrzebowania/ zużycia tlenu medycznego, na które Wykonawca nie ma wpływu i nie może brać za nie odpowiedzialności. Rzetelny odczyt z telemetrii jest możliwy jedynie w przypadku stałego poboru tlenu. W sytuacji gdy tlen nie jest

zużywany regularnie, odczyty mogą nie odzwierciedlać realnych potrzeb Zamawiającego. Dlatego w sytuacji wzmożonego o 50% w stosunku do średniego profilu zużycia w skali poprzedniego tygodnia kalendarzowego Zamawiający będzie niezwłocznie informował Wykonawcę o zwiększonym zapotrzebowaniu, by zapewnić realizację dostaw tlenu zapewniającą utrzymanie wymaganego poziomu napełnienia zbiornika. Ponadto zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający posiadający instalację gazów medycznych -w tym przypadku tlenu medycznego - powinien spełniać wymóg zapewnienia 3 źródeł zasilania tej instalacji, co ma za zadanie zabezpieczyć pacjentów wymagających tlenoterapii. Ponadto to Zamawiający jest w stanie codziennie wizualnie skontrolować stan parownicy, odszronić ją w razie potrzeby nie doprowadzając w ten sposób do jej zaledzenia, czego nie może zrobić Wykonawca.

W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o zmianę powyższego punktu

Z:

System Telemetrii ma służyć do zdalnego i lokalnego nadzoru zbiornika kriogenicznego, urządzenie do zamontowania na płaszczu zewnętrznym zbiornika z ciekłym tlenem medycznym. Urządzenie musi nadzorować poziom cieczy oraz ciśnienia w zbiorniku, musi być wyposażone w wyświetlacz, umożliwiający czytelny odczyt parametrów zbiornika w każdych warunkach – dzień/noc. Poziom zawartości cieczy w zbiorniku wyświetlany na wyświetlaczu LCD w skali procentowej lub kilogramowej. System Telemetrii musi posiadać możliwość wysyłania alarmów na podany numer komórkowy serwisu technicznego Wykonawcy i zapewnienia bezobsługowej ze strony Zamawiającego eksploatacji sieci skroplonego tlenu ze zbiornika. Wraz z dostawą zbiornika na tlen ciekły z systemem telemetrii wykonawca ma obowiązek dostarczyć ulotki lub karty produktu zaferowanego systemu telemetrii.

(...) - dostawa planowana tlenu medycznego ciekłego – w dni robocze na podstawie odczytu przez Wykonawcę z urządzeń telemetrycznych zamontowanych przy zbiorniku tlenu ciekłego, termin dostawy 2 dni robocze;

Na:

System Telemetrii ma służyć do zdalnego i lokalnego nadzoru zbiornika kriogenicznego, urządzenie do zamontowania na płaszczu zewnętrznym zbiornika z ciekłym tlenem medycznym. Urządzenie musi nadzorować poziom cieczy oraz ciśnienia w zbiorniku, musi być wyposażone w wyświetlacz, umożliwiający czytelny odczyt parametrów zbiornika w każdych warunkach – dzień/noc. Poziom zawartości cieczy w zbiorniku wyświetlany na wyświetlaczu LCD w skali procentowej lub kilogramowej. System Telemetrii musi posiadać możliwość wysyłania alarmów na podany numer komórkowy serwisu technicznego Wykonawcy i zapewnienia bezobsługowej ze strony Zamawiającego eksploatacji sieci skroplonego tlenu ze zbiornika. Zamawiający ma jednak obowiązek niezwłocznego poinformowania Wykonawcy (telefonicznie lub mailem) w sytuacji, kiedy jego aktualne zapotrzebowanie na gaz wzrośnie o 50% w stosunku do średniego profilu zużycia w skali poprzedniego tygodnia kalendarzowego. Wraz z dostawą zbiornika na tlen ciekły z systemem telemetrii wykonawca ma obowiązek dostarczyć ulotki lub karty produktu zaferowanego systemu telemetrii. Zamawiający, ma natomiast obowiązek kontrolować na bieżąco stan parownicy, odszraniać jej elementy i nie dopuszczać do jej zaledzenia.

(...) - dostawa planowana tlenu medycznego ciekłego – w dni robocze na podstawie odczytu przez Wykonawcę z urządzeń telemetrycznych zamontowanych przy zbiorniku tlenu ciekłego, termin dostawy 2 dni robocze. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia nieograniczonej możliwości rozładunku dostarczanego ciekłego tlenu do zbiornika, przez 24 godziny, 7 dni w tygodniu. Zamawiający zobowiązuje się również do zapewnienia osoby przyjmującej dostawę i podpisującej dokumenty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

Pytanie nr 27: Dotyczy: SWZ, rozdział III, pkt. 8, zapis:

8. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć, wyładować i przetransportować przedmiot zamówienia do Działu Technicznego.

Czy Zamawiający ma na myśli dostarczenie, wyładowanie ciekłego tlenu do zbiornika czy również dostawy gazów w butlach?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli dostawę, wyładowanie gazów w butlach.

Pytanie nr 28: Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ §1 Przedmiot umowy, pkt 6.

W związku z obowiązującymi przepisami przewozu substancji niebezpiecznych ADR oraz zgodnie z ogólnymi wytycznymi Ministerstwa Zdrowia i Głównego Inspektora Sanitarnego, kierowcy przekazują odbiorcy produkty butlowe wyłącznie w specjalnie do tego przeznaczonych, bezpiecznych strefach dostaw. Wykluczone jest dostarczanie produktów w opakowaniach butlowych bezpośrednio do pomieszczeń np. magazynu oraz pozostawienie pojazdu, którym wykonywane są dostawy bez nadzoru. Ta sama zasada dotyczy również odbioru pustych butli.

W nawiązaniu do powyższego oraz następującego sformułowania zawartego w formularzach asortymentowo cenowych:

„6. Wykonawca zobowiązuje się do rozładunku przedmiotu umowy do magazynu butli znajdującego się przy Aptece Szpitalnej oraz do pomieszczenia Centralnej Tlenowni.”

prosimy o potwierdzenie, że dostawy butli z gazami medycznymi (oraz odbiór pustych opakowań) będą realizowane do wyznaczonej, bezpiecznej strefy dostaw znajdującej się na zewnątrz - bez konieczności wnoszenia butli do wewnątrz budynków Zamawiającego (np. pomieszczeń magazynowych, gabinetów), do której zostanie zapewniony swobodny dojazd dla samochodu, którym będą realizowane dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza realizację przedmiotu zamówienia do wyznaczonej bezpiecznej strefy dostaw znajdującej się na zewnątrz.

Pytanie nr 29: Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ §6 reklamacje/ Gwarancje, pkt 5.

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrywania reklamacji do 10 dni roboczych i zmianę poniższego zapisu umowy. Zasadność j reklamacji wymaga weryfikacji, nierzadko jest związana z postępowaniem reklamacyjnym, które trzeba rozpatrzyć, nierzadko przez przeprowadzenie badania laboratoryjnego.

Z

5. Jeżeli ujawnią się wady po dostawie przedmiotu umowy, Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy, który ją rozpatrzy w terminie do 5 dni roboczych od dnia otrzymania pisma reklamacyjnego w przypadku uznania reklamacji Zamawiającego za zasadną, wymieni reklamowany przedmiot umowy na nieposiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nieuznania reklamacji.

Na

5. Jeżeli ujawnią się wady po dostawie przedmiotu umowy, Zamawiający zgłosi reklamację Wykonawcy, który ją rozpatrzy w terminie do 5 dni roboczych od dnia otrzymania pisma reklamacyjnego w przypadku uznania reklamacji Zamawiającego za zasadną, wymieni

reklamowany przedmiot umowy na nieposiadający wad lub poinformuje Zamawiającego o powodach nieuznania reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę.

Pytanie nr 30: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 3, poz. 1, butli z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% zarejestrowanej jako produkt leczniczy o następujących parametrach: - pojemności wodnej 10l, - objętości gazu 2,97 m³, - ciśnieniu 170 bar, wraz z odpowiednim przeliczeniem, tak by złożone oferty były porównywalne i zawierały wycenę takiej samej ilości m³ mieszaniny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 3, poz. 1

W jakim celu Zamawiający najczęściej będzie wykorzystywał mieszaninę tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% z pakietu nr 3, np. w położnictwie, do łagodzenia u pacjentek bólu porodowego?

Odpowiedź:

Zamawiający najczęściej będzie wykorzystywał mieszaninę tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% na Trakcie Porodowym i na Oddziale Ginekologiczno-Położniczym.

Pytanie nr 32: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 3, poz. 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 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. Ponadto nie niesie ryzyka poza-rejestracyjnego zastosowania leku („off label”) przez użytkownika.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 33: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 3, poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5, w pakiecie 3 pod pojęciem „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” miał na myśli zaoferowanie jednorazowych filtrów do bezpiecznej i higienicznej podaży mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50/50 kierunkowe o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej co najmniej na poziomie >99,9% i dopuszcza takie rozwiązanie?

Obecnie używane nazewnictwo „zawór wydechowy” wskazuje na jednorazowy osprzęt do zaworu dostępnego w ofercie konkretnego wykonawcy co stanowi naruszenie zasady konkurencyjności i równego traktowania wykonawców. Tendencyjny sposób opisanie przedmiotu zamówienia w bieżącym postępowaniu na dostawy gazów, która uwzględnia rozwiązania

konkretnego wykonawcy jest niepokojący i sugeruje, że konkretny wykonawca miał udział w przygotowaniu postępowania.

Wykonawca zwraca uwagę na korelację pomiędzy doradztwem zamawiającemu przez wykonawcę w przygotowaniu postępowania o zamówienia publiczne, a zakłóceniem konkurencji, które - zgodnie z opinią UZP – powinno skutkować wykluczeniem takiego wykonawcy: (...) wykonawca zaangażowany w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia podlega jednak wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 6 nowej ustawy Pzp, jeżeli spowodowane tym zaangażowaniem zakłócenie konkurencji nie może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu. Wykluczenie wykonawcy jest jednak ostatecznością i nastąpić może wyłącznie wtedy, gdy niewystarczające okażą się środki podjęte przez zamawiającego, w celu wyeliminowania zagrożenia naruszenia konkurencji w danym postępowaniu, w szczególności udostępnienie pozostałym wykonawcom istotnych informacji, które zamawiający przekazał lub uzyskał w związku z zaangażowaniem wykonawcy w przygotowanie postępowania, oraz wyznaczenie odpowiedniego terminu na złożenie ofert (patrz art. 85 nowej ustawy Pzp).

Źródło:<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/nowe-pzp-w-pytaniach-i-odpowiedziach/jakie-sa-skutki-zaangazowania-w-przygotowanie-postepowania-o-udzielenie-zamowienia-dla-wykonawcy,-ktory-ubiega-sie-o-udzielenie-tego-zamowienia-2020-11-19>

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli ustnik z filtrem.

Pytanie nr 34: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 3, poz. 4 i 5
Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 4, pakiet 3) innego producenta, niż filtrów, masek i ustników (pozycja 5, 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 gazów pacjentce z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Obiektywnie, rzecz biorąc kwestia nazwy producenta, nie powinna być istotna.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu dozującego do podaży konkretnej zaoferowanej mieszaniny 50% tlenu/ 50% podtlenku azotu.

Pytanie nr 35: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 3, poz. 4
Czy Zamawiający wymaga w pozycji 4 w pakiecie 3 zaoferowania zaworu dozującego wraz z węzłem o długości 3m, którego konstrukcja dysku zaworu umożliwia jego rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie, w przypadku gdy zostanie skontaminowany krwią albo wymiotami? Jednocześnie Wykonawca podkreśla, że w przypadku stosowania jednorazowych filtrów antybakteryjnych, nie jest wymagane czyszczenie wnętrza dysku zaworu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu nierozbieralnego i nierozkręcalnego.

Pytanie nr 36: Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Wykonawca zwraca się z wnioskiem o potwierdzenie możliwości wjazdu dużej autocysterny o DMC 40 ton z ciekłym tlenem medycznym lub ewentualnych ograniczeń tonażowych lub innych drogowych w dojeździe cysterny do Szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający nie jest w stanie określić ograniczeń tonażowych/ drogowych. W celu oceny możliwości wjazdu dużej autocysterny Zamawiający zaprasza na odbycie wizji lokalnej.

Pytanie nr 37:Dotyczy: Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, pakiet 1, poz. 10
Czy Zamawiający w pozycji 10, w pakiecie 1 dopuszcza zaoferowanie zbiornika kriogenicznego wyposażonego w system telemetryczny, który nie posiada wyświetlacza LCD?

Posiadany w ofercie system Telemetrii służyć do zdalnego i lokalnego nadzoru zbiornika kriogenicznego, urządzenie montowane jest na płaszczu zewnętrznym zbiornika z ciekłym tlenem medycznym. Urządzenie nadzoruje poziom cieczy oraz ciśnienia w zbiorniku. Ponadto zbiornik kriogeniczny wyposażony jest w zegar manometryczny, umożliwiający odczytanie poziomu napełnienia zbiornika. System Telemetrii posiada możliwość wysyłania alarmów na podany numer komórkowy serwisu technicznego Wykonawcy i zapewnienia bezobsługowej ze strony Zamawiającego eksploatacji sieci skroplonego tlenu ze zbiornik.

Obecny opis systemu telemetrycznego, który zawiera wymóg zaoferowania urządzenia z wyświetlaczem LCD jest dostępny w ofercie konkretnego wykonawcy co stanowi naruszenie zasady konkurencyjności i równego traktowania wykonawców. Tendencyjny sposób opisu przedmiotu zamówienia w bieżącym postępowaniu na dostawy gazów, która uwzględnia rozwiązania konkretnego wykonawcy jest niepokojący i sugeruje, że konkretny wykonawca miał udział w przygotowaniu postępowania.

Ponadto Wykonawca zwraca uwagę na korelację pomiędzy doradztwem zamawiającemu przez wykonawcę w przygotowaniu postępowania o zamówienia publiczne, a zakłóceniem konkurencji, które - zgodnie z opinią UZP – powinno skutkować wykluczeniem takiego wykonawcy: (...) wykonawca zaangażowany w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia podlega jednak wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 pkt 6 nowej ustawy Pzp, jeżeli spowodowane tym zaangażowaniem zakłócenie konkurencji nie może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu. Wykluczenie wykonawcy jest jednak ostatecznością i nastąpić może wyłącznie wtedy, gdy niewystarczające okażą się środki podjęte przez zamawiającego, w celu wyeliminowania zagrożenia naruszenia konkurencji w danym postępowaniu, w szczególności udostępnienie pozostałym wykonawcom istotnych informacji, które zamawiający przekazał lub uzyskał w związku z zaangażowaniem wykonawcy w przygotowanie postępowania, oraz wyznaczenie odpowiedniego terminu na złożenie ofert (patrz art. 85 nowej ustawy Pzp).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza system telemetryczny bez wyświetlacza LCD, o ile użytkownik (Zamawiający) będzie miał możliwość zdalnego odczytu.

Niniejsze wyjaśnienia dotyczące treści SWZ są jej integralną częścią. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i wymaganych dokumentów.

Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 3 ustawy Pzp **przedłuża** termin składania odpowiednio ofert albo ofert podlegających negocjacji o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia odpowiednio ofert albo ofert podlegających negocjacji.

W związku z powyższym zmianie ulega:

1. Termin składania ofert: **2024-07-05 08:00**
2. Termin otwarcia ofert: **2024-07-05 08:05**
3. Termin związania ofertą: **2024-08-03**

Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Karolina Filipowska