



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013

www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 28.12.2021 roku

FZP.II – 241/93/21

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym przetargu pod nazwą: „DOSTAWA GAZÓW MEDYCZNYCH” II.

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1.

Załącznik nr 4a do SWZ FZP.II-241/86/21, Projekt umowy dzierżawy, § 1 pkt 2.

Czy Zamawiający ma na myśli butle o pojemności 10l do gazu do znieczulenia bólu porodowego - 8 szt. ?

Odpowiedź: Tak (dot. Załącznik nr 4a do SWZ FZP.II-241/93/21).

Pytanie nr 2.

Czy w związku z opisem przedmiotu zamówienia Zadanie III, lp. 5., gdzie Zamawiający zawarł dzierżawę wózka/stojaka do butli z mieszaniną gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), oferowane butle z w/w mieszaniną mają posiadać stabilną i jednolitą podstawę ? (bez żadnych dodatkowych mocowań, kółeczek, zaczepów itp.), umożliwiającą stabilny oraz w pełni bezpieczny transport oraz mobilność w/w butli, eliminując przy tym potencjalne niebezpieczeństwo dla personelu oraz pacjentów związane z wagą oraz gabarytem butli z gazem.

Odpowiedź: Tak (dot. zdanie II, lp. 5)

Pytanie nr 3.

Czy Zamawiający wymaga aby możliwe było stałe podawanie leku (mieszaniny gazów, podtlenku azotu 50% i tlenu 50%) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego? Zapis w ChPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje, że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający wymaga dołączenia ChPL oferowanej mieszaniny gazów do oferty jako przedmiotowego środka dowodowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, Ne wymaga.

Pytanie nr 4.

Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma być jednoelementowy, nierozkłacalny tzn. nie

będzie w nim, żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieuszczelności całego układu do podawania mieszanki? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5.

Czy zawór dozujący do podawania mieszanki 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszanki gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego z filtrem? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego „na żądanie” bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6.

W związku z opisem przedmiotu zawartym w załączniku nr 2 do SWZ, Zadanie III, lp. 2. „Ustnik z filtrem” prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pod w/w pojęciem (opisem) rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antybakteryjnym do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku 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: Tak.

Pytanie nr 7.

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszanką mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędnych do podawania tejże mieszanki (ustnik, zawór wydechowy z filtrem) mają być konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak.