

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej  
ul. Limanowskiego 20/22  
63-400 Ostrów Wielkopolski

Ostrów Wielkopolski, dnia 07.10.2024 r.

**Otrzymują:**

- strona prowadzonego postępowania  
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/983874>

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na Dostawę gazów medycznych dla ZZOZ w Ostrowie Wielkopolskim.  
Oznaczenie sprawy: FDZP.226.41.2024**

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r - Prawo zamówień publicznych, udziela następujących wyjaśnień:

**ZESTAW PYTAŃ NR 1**

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy Załącznika nr 1A do SWZ, pakiet 4, pozycja, 2 „Ilość gazów”, Załącznik nr 1B, pakiet 4, tabela G, poz. 1, kolumna 2.**

Wykonawca zwraca uwagę, że butla 2-litrowa z tlenkiem azotu medycznym 800 ppm o ciśnieniu 200 bar zawiera 381 l gazowych, dlatego jednocześnie zwraca się z wnioskiem o dopuszczenie również butli o zawartości gazu **w ilości 381 litrów**.

W przypadku wyrażenia zgody, Wykonawca zwraca się z prośbą o opublikowanie zaktualizowanych w powyższym zakresie: Załączników nr 1A w pakiecie 4, poz. 2 „ilość gazu w butli” oraz Załącznika nr 1B, pakiet 4, tabela G, poz.1, kolumna 2.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza również gaz w butlach 2 litrowych 800ppm 200bar o wartości gazu 381 litrów. W załączeniu skorygowany załącznik nr 1A, pakiet nr 4. poz nr 2 oraz załącznik nr 1B, pakiet nr 4 tabela G poz nr 1.

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy Załącznika nr 1A do SWZ, pakiet 3, poz. 1**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania

w pakiecie nr 3 produktu leczniczego, będący mieszaniną 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, **który posiada opis stosowania w położnictwie, zawarty w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL) w sekcji dot. Dawkowania i sposobu podawania?**

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:** Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie nr 3**

#### **Dotyczy Załącznika nr 1A do SWZ, pakiet 3, poz. 2**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaworu dozującego innego producenta niż ustników i filtrów? Posiadany w ofercie zawór dozujący oraz jednorazowe ustniki i filtry posiadają status wyrobów medycznych, są ze sobą w pełni kompatybilne i umożliwiają bezpieczną podaż mieszaniny gazów z uwzględnieniem obowiązujących przepisów.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaworu dozującego innego producenta niż ustników i filtrów. Zawory dozujące, filtry oraz ustniki muszą być ze sobą kompatybilne i umożliwiać bezpieczną podaż mieszaniny gazów oraz posiadać status wyrobów medycznych.

### **Pytanie nr 4**

#### **Dotyczy Załącznika nr 1A do SWZ, pakiet 3, poz. 2**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza w pakiecie 3, poz.2 zaoferowanie zaworu dozującego wraz z węzłem o długości 3m, którego konstrukcja dysku zaworu – w razie konieczności - umożliwiała jego rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie, tj. w przypadku, gdy zostanie skontaminowany krwią albo wymiotami. Warto nadmienić, że w przypadku stosowania jednorazowych ustników i filtrów antybakteryjnych (co sądząc po opisie przedmiotu zamówienia, Zamawiający będzie czynić), nie jest wymagane czyszczenie wnętrza zaworu po każdej pacjentce.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie zaworu dozującego wraz z węzłem 3m, którego konstrukcja dysku zaworu - w razie konieczności - umożliwiała jego rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie, dezynfekcję. Ustniki i filtry muszą być jednorazowego zastosowania.

### **Pytanie nr 5**

#### **Dotyczy Załącznika nr 1A do SWZ, pakiet 3, poz. 1**

Z jaką średnią częstotliwością i w jakich ilościach Zamawiający będzie zamawiał butle z mieszaniną 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu z pakietu nr 3, poz. 1?

**Odpowiedź:** Zamówienia będą realizowane na podstawie bieżących potrzeb, które są uzależnione od liczby przeprowadzanych porodów. Na podstawie zamówień realizowanych w roku 2023/ 2024 szacuje się około, od 2 szt butli raz na miesiąc, przy czym były też okresy (pojedyncze miesiące) w których Zamawiający nie zamówił nawet 1 szt butli.

### **Pytanie nr 6**

#### **Dotyczy Załącznika nr 1A do SWZ, pakiet 3, poz. 1**

W trosce o komfort pracy personelu medycznego, Wykonawca zwraca się z wnioskiem o udzielenie odpowiedzi czy Zamawiający wymaga zaoferowania mieszaniny z pakietu nr 3, poz. 1 w butli wyposażonej w zawór zintegrowany z manometrem posiadającym fluorescencyjną powierzchnię skali, co umożliwi łatwe odczytanie poziomu napełnienia butli, nawet w pomieszczeniach o słabym oświetleniu?

**Odpowiedź:** Dopuszcza się również, aby każda dostarczona butla była wyposażona w zintegrowany zawór z manometrem umożliwiającym łatwe odczytywanie poziomu napełnienia butli.

### **ZESTAW PYTAŃ NR 2**

1. 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy kwalifikowanym podpisem elektronicznym, co zostało uregulowane w § 10 ust. 5 wzoru umowy- załącznik nr 2 do SWZ.

2. Prosimy o doprecyzowanie okresu realizacji umowy, gdyż w SWZ i załączniku nr 2 wzorze umowy Zamawiający wskazał 12 miesięczny termin realizacji, natomiast w załączniku nr 1B formularzu asortymentowo – cenowym w pakiecie nr 4 w tabelkach w kolumnie 4 pojawił się termin 24 miesiące oraz 36 miesięcy.

**Odpowiedź:** Okres realizacji umowy wynosi 12 miesięcy. W załączeniu skorygowany załącznik 1B do SWZ.

### **3. Załącznik nr 2 wzór umowy, § 7 Kary umowne**

Prosimy o modyfikację zapisy projektu umowy:

1. c) za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 4 ust. 1.  
d) za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 4 ust. 1.
2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną:
  - a. za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 4 ust. 1, za wyjątkiem okoliczności wymienionych w art. 456 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** ad. 1 i 2- zgodnie ze wzorem umowy.

#### 4. Pytania dotyczące Pakietu 3 Dostawa mieszanki podtlenku azotu i tlenu do znieczulania

- a) Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną 50% tlen medyczny/ 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszanki (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet? i pochodzić od producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszanki?

**Odpowiedź:** Jednorazowe elementy (ustniki i filtry) nie muszą być zapakowane we wspólnym opakowaniu. Muszą pochodzić od jednego producenta. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zaworu dozującego innego producenta niż ustników i filtrów, zawory dozujące, filtry oraz ustniki muszą być ze sobą kompatybilne i umożliwiać bezpieczną podaż mieszanki gazów oraz posiadać status wyrobów medycznych.

- b) Czy Zamawiający wymaga aby możliwe było stałe podawanie leku (mieszanki 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 mieszanki gazów do oferty jako przedmiotowego środka dowodowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby możliwe było stałe podawanie leku (mieszanki gazów) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi. Zamawiający nie wymaga dołączenia ChPL oferowanej mieszanki gazów do oferty jako przedmiotowego środka dowodowego.

- c) Czy mieszanka gazów N<sub>2</sub>O 50% + O<sub>2</sub> 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 umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

- d) Czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi w/w zaworu dozującego, niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszanki gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O), ma być jednoelementowy, nierozkręcalny tzn. nie będzie w nim, żadnych elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i może skutkować ryzykiem powstania nieszczelności całego układu do podawania mieszanki? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu może

spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również.**

- e) Poz. 5 Dostawa ustników i filtrów (komplet): Prosimy o weryfikację ilości wpisanych w formularzu asortymentowo-cenowym, gdyż 1500 sztuk ustników jest nieadekwatna do zapotrzebowania na mieszaninę podtlenku azotu i tlenu wpisanej w pozycji nr 1.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga 800 szt. W załączeniu skorygowany załącznik 1A, oraz załącznik 1B.

**5. Pytania dotyczące Pakietu 4 Załącznik 1A Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – Zestawienie parametrów wymaganych**

Prosimy o wykreślenie z tabeli „Wymagania dotyczące dostawy gazu medycznego – dostaw tlenku azotu gazu do inhalacji”

- pozycji nr 6 „*Dostosowanie pod względem technicznym oraz przeprowadzenie niezbędnej kalibracji jeżeli jest wymagana 1 szt. aparatu do terapii tlenkiem azotu typ 1000 NOXTEC do zaoferowanego typu gazu ( ciśnienia oraz stężenia ) oraz rodzaju butli i przyłączy*”

oraz

- pozycji nr 7 „*Dostosowanie pod względem technicznym oraz przeprowadzenie niezbędnej kalibracji jeżeli jest wymagana 1 szt. aparatu do terapii tlenkiem azotu Printer nox BEDFOND do zaoferowanego typu gazu ( ciśnienia oraz stężenia ) oraz rodzaju butli i przyłączy*”

**Uzasadnienie:** Kalibracja i dostosowanie urządzenia pod względem technicznym do podawania tlenku azotu leży po stronie podmiotu będącego właścicielem urządzenia. Przedmiot zamówienia niniejszego postępowania obejmuje dostawę gazu tlenku azotu i dzierżawę butli, a nie obsługę urządzenia, która wymaga specjalistycznej wiedzy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.