

Data zamieszczenia na stronie internetowej prowadzonego postępowania: 14.02.2023 r.

Wysokie Mazowieckie, 14.02.2023 r.

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się o udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy postępowania: **Dostawa gazów medycznych**
Oznaczenie sprawy: **2/2023**

Zapytanie nr 1.

Z uwagi na fakt, że asortyment podany w formularzu nie jest zaliczany do leków ratujących życie prosimy o zmianę kryterium terminu dostawy na

1 dzień roboczy 40 pkt. – 2 dni robocze 40 pkt.

2 dni robocze 35 pkt. – 3 dni robocze 35 pkt.

3 dni robocze 30 pkt. – 4 dni robocze 30 pkt.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 2.

Czy Zamawiający planuje samodzielnie i na własny koszt dostarczyć do zakładu produkcyjnego Wykonawcy własne butle do napełnienia gazem? Jeśli odpowiedź jest przecząca prosimy o dodanie zapisu w umowie, iż termin dostawy zaproponowany przez Wykonawcę nie dotyczy napełniania butli Zamawiającego. Nie wykonalnym jest, by w 4 dni robocze Wykonawca odebrał puste butle Zamawiającego, sprawdził ich stan techniczny, napełnił gazem przestrzegając procedur z tą czynnością związanych i dostarczył je ponownie Zamawiającemu.

Wyjaśnienie: Zamawiający nie będzie dostarczał butli samodzielnie Wykonawcy. Odbiór i dostawa butli przez Wykonawcę.

Zapytanie nr 3.

Czy Zamawiający wymaga, by data ważności sprężonego tlenu medycznego wynosiła min 24 miesiące od daty produkcji?

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 4.

Czy Zamawiający wymaga zamontowania na własnym zbiorniku z ciekłym tlenem system telemetrii tj. zdalnej transmisji danych o stanie napełnienia zbiornika z punktu zbiornikowego do centralnego komputera dostawcy ciekłego tlenu medycznego umożliwiającą Zamawiającemu bieżący dostęp do danych w oparciu o ogólnodostępną wersję przeglądarki internetowej?

Wyjaśnienie: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Zapytanie nr 5.

Czy w celu zwiększenia bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny/ 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) 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 mieszaniny?

Wyjaśnienie: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Zapytanie nr 6.

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu(fabrycznie oryginalny bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) 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 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.

Wyjaśnienie: Tak.

Zapytanie nr 7.

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?

Wyjaśnienie: Tak.

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.

Wyjaśnienie: Wymagane przedmiotowe środki dowodowe zawarto w rozdziale V.2 SWZ.

Kierownik Zamawiającego
Bożena Grotowicz