



**Uczestnicy postępowania przetargowego
na usługę dostawę gazów medycznych i technicznych wraz z
udostępnieniem butli i dzierżawą zbiorników ciekłego tlenu
w ramach zamówienia wspólnego dla uczestników Grupy
Zakupowej
(postępowanie ZP 3/ZG/24)**

- I. Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2024 poz. 1320), w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje::

Pytanie nr 1:

Dotyczy rozdziału III SWZ ustęp 9 i rozdziału V SWZ ustęp 2 punkt 2.3 – prosimy o doprecyzowanie zapisu SWZ dotyczącego podmiotów mogących wziąć udział w postępowaniu. Naszym zdaniem zapis: „Tlen medyczny o czystości nie mniejszej niż 99,5%, musi posiadać świadectwo rejestracji, a Wykonawca zezwolenie na wytwarzanie i obrót gazami medycznymi, ważne przez cały okres trwania umowy, inne gazy - karty charakterystyki.” dopuszcza tylko podmioty będące producentami tlenu medycznego i jest w sprzeczności z zapisem:

„O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej:

W odniesieniu do pakietów nr 1 – 6, 8 i 11 Zamawiający uzna, że wykonawca spełnia warunek, jeżeli wykaże posiadanie zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego dla wytwórcy, a w przypadku dystrybucji gazów medycznych zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydane przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego.”

Prosimy o zmianę zapisu z rozdziału III SWZ ustęp 9 SWZ żeby był zgodny z zapisem rozdziału V SWZ ustęp 2 punkt 2.3 (Zamawiający nie wskazał czy zapis dotyczy tlenu medycznego w butlach czy tlenu medycznego ciekłego).

Przykładowa treść mogłaby brzmieć „Tlen medyczny o czystości nie mniejszej niż 99,5%, musi posiadać świadectwo rejestracji, a Wykonawca zezwolenie na wytwarzanie lub obrót gazami medycznymi, ważne przez cały okres trwania umowy, inne gazy - karty charakterystyki.”

Wyjaśnienie: Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ. Patrz pkt II niniejszego pisma.

Pytanie nr 2:

Dotyczy Pakietu nr 4, pozycje od 1 do 5, tlen medyczny w butlach. Ile butli dzierżawi obecnie Zamawiający – proszę o podanie liczby dla każdej lokalizacji, do której jest zamawiany tlen medyczny w butlach. Ile dostaw przewiduje Zamawiający dla każdej z lokalizacji?

Wyjaśnienie: Patrz załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 3:

Dotyczy Pakietu nr 5, tlen medyczny w butlach.

Ile butli dzierżawi obecnie Zamawiający – proszę o podanie liczby dla każdej lokalizacji.

Ile dostaw przewiduje Zamawiający dla tej lokalizacji?

Wyjaśnienie: Patrz załącznik do niniejszego pisma.





Pytanie nr 4:

Dotyczy Pakietu nr 6, tlen medyczny w butlach 8l.

Ile butli dzierżawi obecnie Zamawiający – proszę o podanie liczby dla każdej lokalizacji.

Ile dostaw przewiduje Zamawiający dla tej lokalizacji?

Wyjaśnienie: Patrz załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 5:

Dotyczy Pakietu nr 7, pozycje od 1 do 9, gazy różne.

Ile butli dzierżawi obecnie Zamawiający – proszę o podanie liczby dla każdej lokalizacji, do której jest zamawiany tlen medyczny w butlach. Ile dostaw przewiduje Zamawiający dla każdej z lokalizacji?

Wyjaśnienie: Patrz załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Pakietu nr 10, azot ciekły

Ile dostaw przewiduje Zamawiający dla każdej z lokalizacji?

Wyjaśnienie: Patrz załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 7:

Dotyczy Pakietu nr 9, pozycje 10 OXIN – w związku z tym, że produkt ten jest wytwarzany przez jedną firmę, a mniejsze podmioty nie mają dostępu do produktu jakim jest powietrze medyczne, prosimy o przesunięcie powietrza sprężonego medycznego do osobnego pakietu. Zwłaszcza, że Zamawiający stworzył pakiet nr 7 z gazów medycznych i niemedycznych, na które jest różna stawka VAT. Prosimy, w celu większej konkurencyjności, a co za tym idzie, lepszej ceny dla Zamawiającego w drodze prowadzonego postępowania, o przesunięcie tego gazu do osobnego pakietu, dzięki czemu nie będzie zakłócona zasada wolnej konkurencji.

Wyjaśnienie: Zamawiający z przyczyn techniczno – organizacyjnych związanych z publikowaniem ogłoszeń w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie może zwiększyć liczby pakietów (części) w opublikowanym już ogłoszeniu i tym samym wydzielić w odrębny pakiet pozycji dot. gazu OXIN.

Pytanie nr 8:

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 6 – Lp. 1):

Czy Zamawiający opisując „tlen medyczny sprężony w butlach aluminiowych ze zintegrowanym zaworem 8 l (1,72m³)” miał na myśli lekkie butle aluminiowe z na stałe zintegrowanym z butlą modulem 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? Jeżeli tak to prosimy o dodanie pozycji w formularzu cenowym: dzierżawa butli z zintegrowanym zaworem.

Wyjaśnienie: Opisane w pytaniu butle spełniają wymagania SWZ. Zamawiający nie dokonuje zmian w SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 9

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):

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?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.





Pytanie nr 10

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny w przypadku zaferowania 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?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):

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.

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):

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?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ. Ewentualne szkolenia, o których mowa w pytaniu, wykonawca w przypadku uzyskania zamówienia może przeprowadzić po uzgodnieniu z Zamawiającym.

Pytanie nr 13

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):

Czy mieszanina gazów N₂O 50% + O₂ 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)?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):





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?

Wyjaśnienie: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

(dot. Zał. Nr 2 do SWZ – Pakiet nr 8 – Lp. 1-6):

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).

Wyjaśnienie: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie powyższego, ale nie wymaga.

Pytanie nr 16

(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?

Wyjaśnienie: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

(dot. wzoru umowy): § 1 – PRZEDMIOT UMOWY PKT 9.

„Każda z butli, w których dostarczany jest gaz określony w poz. załącznika do umowy, musi być mobilna oraz wyposażona w zawór dozujący. Koszty serwisu zaworu dozującego ponosi Wykonawca. W przypadku konieczności serwisowania zaworu Wykonawca musi zapewnić dostępność zaworu zastępczego (dotyczy pakietu nr 4 poz. 1 oraz pakietu nr 6)*. „

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający omyłko wstawił zapis j/w ?

Wyjaśnienie: Postanowienie dotyczy pakietu nr 4 poz. 1 oraz pakietu nr 8. Zamawiający dokonuje modyfikacji w tym zakresie.

Pytanie nr 18:

W pakiecie 4 poz.1 oraz 6 opisane są butle z zintegrowanym zaworem 2l i 8l do tlenu medycznego.

Tlen medyczny podawany jest przez kaniulę lub maskę a nie przez zawór dozujący.

Zapis z pkt. 9 dotyczy pakietu 8 – butle z mieszaniną 50% tlen i 50% N2O – do podaży, której musi być zawór dozujący.

Prosimy o zmianę zapisu

Wyjaśnienie: Postanowienie dotyczy pakietu nr 4 poz. 1 oraz pakietu nr 8. Zamawiający dokonuje modyfikacji w tym zakresie.



Wojewódzki Specjalistyczny Szpital
im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi

- II. Na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dn. 11. 09. 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2024 poz. 1320) Zamawiający **dokonyje modyfikacji treści Specyfikacji warunków zamówienia** w zakresie:
1. Załącznika nr 2 do SWZ - Formularz cenowy, w którym:
 - a) w pakiecie nr 1 (tlen medyczny ciekły) pozycja nr 2 w kolumnie D „szacunkowa ilość” otrzymuje wartość „72”,
 - b) w pakiecie nr 10 (ciekły azot) pozycja nr 1 w kolumnie D „szacunkowa ilość” otrzymuje wartość „23 040”,
 - c) w pakiecie nr 11 (argon medyczny / do celów medycznych) pozycja nr 2 w kolumnie D „szacunkowa ilość” otrzymuje wartość „10”
 2. Postanowienia pkt III. 9 SWZ, który otrzymuje brzmienie:
„Tlen medyczny o czystości nie mniejszej niż 99,5%, musi posiadać świadectwo rejestracji, a Wykonawca zezwolenie na wytwarzanie lub obrót gazami medycznymi, ważne przez cały okres trwania umowy, inne gazy - karty charakterystyki.”
 3. Załącznika nr 5b do SWZ – wzór umowy indywidualnej, § 1 pkt 9, który otrzymuje brzmienie:
„Każda z butli, w których dostarczany jest gaz określony w poz. załącznika do umowy, musi być mobilna oraz wyposażona w zawór dozujący. Koszty serwisu zaworu dozującego ponosi Wykonawca. W przypadku konieczności serwisowania zaworu Wykonawca musi zapewnić dostępność zaworu zastępczego (dotyczy pakietu nr 4 poz. 1 oraz pakietu nr 8)*

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH

mgr Paweł Lipiński

Załączniki:

Zmodyfikowany załącznik nr 2 do SWZ - Formularz cenowy

Tabela – przeciętna ilość butli i dostaw



ul. Kniaziewiczza 1/5, 91-347 Łódź
(42) 251 6059

szpital@bieganski.com.pl
www.bieganski.com.pl

NID: 726 22 24 800 REGON: 1471 210 726

Certyfikaty:
ISO 14001:2015
ISO 27001:2017
ISO 9001:2015

