

Maków Mazowiecki , 04.04.2018 roku

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy: „TLEN MEDYCZNY W STANIE CIEKŁYM Z DZIERŻAZWĄ ZBIORNIKA I DOSTAWĄ GAZÓW SPRĘŻONYCH W BUTLACH MEDYCZNYCH”, znak sprawy 8/2018.

Szanowni Państwo,

Na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2013.907 z późniejszymi zmianami), zwanej dalej PZP, działając w imieniu wykonawcy – Air Liquide Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Krakowie, ul. Jasnogórska 9, 31-358 Kraków, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Krakowa - Śródmieścia w Krakowie, XI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS: 0000122583, wysokość kapitału zakładowego: 300 810 000 PLN, NIP: 944-12-51-003, zwanej dalej „ALP” lub „Wykonawca”, proszę o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia postępowania, znak sprawy 08/2018.

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 1

Pytanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu nr 1 pozycji: 12, 13, 14 i stworzenie odrębnego pakietu. Rozwiązanie takie pozwoli przystąpić większej liczbie oferentów, a tym samym zapewni Zamawiającemu korzystniejsze warunki cenowe.

Odp. Nie

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 2

Pytanie nr 2

W związku z tym, iż butle 10 litrowe i 11 litrowe z gazem medycznym sprężonym, mieszaniną podtlenku azotu i tlenu w ilościach po 50% znacznie różnią się zawartością gazu, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na stosowne przeliczenie, a mianowicie:

50 butli wymaganych przez Zamawiającego x 2,8 m³ w butli 10 litrowej = 140 m³ wymagane mieszaniny
140 m³ : 3,23 m³ w butli 11l = 43,34 butli 11l, czyli w zaokrągleniu do pełnych butli 44 butli 11l

Odp. Tak z przeliczeniem

Rozwiązanie takie pozwala Zamawiającemu zachować zasady uczciwej konkurencji, gdyż umożliwia wykonawcom złożenie ofert porównywalnych.

Pytanie nr 3

Czy, mając na uwadze wygodę personelu, Zamawiający dopuszcza butlę, której podstawa zaopatrzona jest w kółeczka, umożliwiające jej łatwe transportowanie?

Podstawa na kółeczkach jest integralną częścią butli i nie zmniejsza jej stabilności.

Odp. Tak

Pytanie nr 4

W zestawieniu przedmiotu zamówienia (pakiet 2 poz. 5) zawarte zostały wyłącznie ustniki do podaży mieszaniny gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu. Zasady stosowania mieszaniny gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu oraz bezpieczeństwo pacjentów wymagają jednoczesnego zastosowania filtrów (czyli ustników z filtrami).

Czy w związku z tym, Zamawiający wymaga zaferowania do ustników standardowych, jednorazowych wyrobów medycznych – filtrów - o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta?

Odp. Dopuszcza

Pytanie nr 5

Zgodnie z naszą wiedzą nie oferuje się przewodów do zaworu do podaży mieszaniny gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu o długości aż 5 metrów.

W związku z tym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodu do zaworu do podaży mieszaniny gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu o długości 3 metry. Przewody o tej właśnie długości są w tym przypadku stosowane.

Odp. Zgoda

Pytanie nr 6

Opis przedmiotu zamówienia dotyczący zaworu do podaży mieszaniny gazu medycznego 50% tlenu i 50% podtlenku azotu zamieszczony przez Zamawiającego w SIWZ na str. 2, a także ustnika (a mianowicie: „ustnik zintegrowany z zaworem wydechowym”) jest opisem handlowym konkretnego wykonawcy.

Czy, w związku z tym, mając na względzie zasady uczciwej konkurencji, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wyrobu o innym opisie handlowym, innego producenta, którego funkcjonalność jest równoważna z wymaganym?

Jednocześnie informujemy, iż oferowane przez nas urządzenie nie wymaga demontażu, dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu, ani też ingerencji w jego strukturę, polegającej na jego rozkładaniu na części, zgodnie z zasadami bieżącego użytkowania. Informujemy również, że oferowane przez nas wyroby są ze sobą kompatybilne, a także z oferowaną butlą.

Odp. Dopuszcza wszystkie rozwiązania równoważne

Pytanie nr 7

Prosimy Zamawiającego o weryfikację zapisu zawartego w SIWZ na str. 2, a mianowicie: „butle z zaworem zintegrowanym posiadającym uchwyt dostosowany do łatwego podnoszenia i przenoszenia butli przez personel medyczny”. Co Zamawiający miał na myśli:

- a) Butle z zaworem zintegrowanym, które to butle (ich kołpak) posiadają uchwyt dostosowany do łatwego podnoszenia i przenoszenia butli przez personel medyczny?
czy też:
- b) Butle z zaworem zintegrowanym, których to zawór posiada uchwyt dostosowany do łatwego podnoszenia i przenoszenia butli przez personel medyczny?

Informujemy, iż zgodnie z naszą wiedzą żaden zawór zintegrowany z butlą gazu medycznego mieszaniny 50% podtlenku azotu i 50% tlenu nie posiada uchwytu do podnoszenia. Za zawór zintegrowany bezwzględnie nie

można podnosić butli. Podnosić butlę można wyłącznie za uchwyt do tego przystosowany, który jest integralną częścią kołpaka.

Odp. Butle muszą posiadać uchwyt (niezależnie gdzie umieszczony).

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi (Plan Higieny Szpitalnej)? Zawór dozujący jest tzw. *strefą dotykową* - czyli podlegającą dezynfekcji.

Odp. SIWZ

Pytanie nr 9

Czy, mając na uwadze możliwość zanieczyszczenia/kontaminacji, a także uszkodzenia wnętrza zaworu dozującego w okresie, kiedy nie jest używany, czyli bez filtra/ustnika, Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący był zintegrowany z zaworem wydechowym, tworząc bezpieczną strefę bezdotykową, w której nie ma możliwości przypadkowego uszkodzenia zaworu, a przede wszystkim zanieczyszczenia/kontaminacji?

Odp. SIWZ

Pytanie nr 10

Zamawiający wymaga, iż: „Wykonawca przedstawi **opłaconą polisę**, a w przypadku jej braku innego dokumentu potwierdzającego, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia w ciągu okresu trwania umowy”.
Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego (jakich) innego dokumentu Zamawiający wymaga zamiennie?

Odp. Świadczenie ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej, z którego jasno wynika wymagany przez zamawiającego zakres ochrony ubezpieczeniowej, kwota ubezpieczenia oraz termin jej obowiązywania.

Prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. nr 2 - azot ciekły do odgazowywacza i poz. 28 - dzierżawa odgazowywacza do azotu - do odrębnego zadania i utworzenia Pakietu nr 3 lub wyrażenie zgody na składanie ofert częściowych na wybrane pozycje asortymentowe.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Dotyczy pakietu nr 2:

Pytanie 1:

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?

Odp. SIWZ

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu wymaga, aby zaferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, ustniki, jednorazowe zawory wydechowe pochodziły od jednego producenta ?

Odp. Nie, muszą być kompatybilne i zapewniające sprawność

Pytanie 3:

CZY Zamawiający wymaga aby zaferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe, maski filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta?

Odp. SIWZ

Pytanie 4:

Czy Zamawiający pod pojęciem „ustnik jednorazowy”, „ustnik z filtrem” rozumie/dopuszcza „jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem” kompatybilny z korpusem zaworu dozującego?

Odp. Tak dopuszcza

Pytanie 5:

Czy Zamawiający wymaga, aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta?

Odp. Dopuszcza

Pytanie 6:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania zaworu dozującego, który nie wymaga regularnej, corocznej kontroli elementów wewnątrz zaworu dozującego (np. dysków wydechowych, portu pacjenta, uszczeltek zaworu dozującego lub innych części składowych zaworu dozującego), co wiąże się z rozłożeniem zaworu na części i ponownym, poprawnym jego zmontowaniu, na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta?

Odp. Dopuszcza

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego, który nie wymaga kontroli zanieczyszczeń i zużycia jego składowych i wymian części materiałów eksploatacyjnych w przypadku ich zużycia, zniszczenia, zagubienia, a co za tym idzie ponoszenia dodatkowych kosztów zakupu części?

Odp. Dopuszcza

Pytanie 8:

Czy Zamawiający wymaga zaworu dozującego, który swoją konstrukcją wymaga do podania gazu zastosowania filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony.

Odp. Dopuszcza

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego, który zgodnie z instrukcją obsługi producenta, nie wymaga rutynowych konserwacji i regularnych kontroli, polegających na rozkręceniu na części, czyszczeniu, osuszaniu, wymian zużytych elementów?

Niesie to za sobą zaangażowanie personelu medycznego, ponoszenie dodatkowych kosztów, czasowe wyłączenia zestawu z eksploatacji.

Odp. Dopuszcza