

Busko – Zdrój, dnia 23.07.2018 r.

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest „Dostawa gazów medycznych dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Busku-Zdroju”, z zachowaniem zasad określonych ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) zwanej dalej Ustawą Pzp.

Ogłoszenie o zamówieniu ukazało się w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 18.07.2018 roku, numer ogłoszenia 591098-N-2018

Do wszystkich Wykonawców:

**Informacja dla Wykonawców nr 1
Odpowiedzi na zapytania nr 1**

Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania Wykonawców do w/w postępowania przetargowego.

Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 1, nr 2, nr 4

Proszę o zmianę zapisów odnośnie wymaganych dokumentów dla zadań 1, 2 i 4.

Zamawiający wymaga między innymi dostarczenia dla oferowanych w pakietach 1, 2 i 4 produktów leczniczych:

- Zezwolenia na wytwarzanie wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego (GIF)
- Pozwolenia na dopuszczenie do obrotu potwierdzającego zgodność gazu z Farmakopeą Europejską wydanego przez Ministra Zdrowia
- Zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej wydanego przez GIF
- Świadectwa Rejestracji
- Charakterystyk Produktu Leczniczego

Proszę o zmianę tych zapisów na wymóg przedłożenia:

- Zezwolenia na wytwarzanie **lub** zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej wydane przez GIF
- Decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLW MiPB) o dopuszczeniu do obrotu
- Charakterystyk Produktu Leczniczego dla oferowanych produktów leczniczych

Odpowiedź: Zamawiający zmienia katalog wymaganych dokumentów dla zadania nr 1, nr 2, nr 4 na:

1. Zezwolenie na wytwarzanie **lub** zezwolenia na prowadzenie Hurtowni Farmaceutycznej wydane przez GIF,
2. Decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPLW MiPB) o dopuszczeniu do obrotu,
3. Charakterystyka Produktu Leczniczego dla oferowanych produktów leczniczych.

Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 2, nr 4

Proszę o wykreślenie zapisów dotyczących dostarczania świadectw czystości dostarczanego gazu z każdą partią towaru, dotyczy gazów sprężonych z pakietu nr 2 i 4.

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie zadania nr 2 i nr 4 odstępuje od wymogu dostarczania świadectw czystości dostarczanego gazu z każdą partią towaru.

Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 4

Bardzo proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga gazu medycznego, mieszanki tlenu 50% i podtlenu azotu 50% w butlach 11l o zawartości 3,23 m3.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga butli o pojemności 11 l o zawartości 3,23 m3 gazu.

Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 4

Proszę o uszczegółowienie zapisów dotyczących butli o poj. 5l, mieszanki tlenu 50% i podtlenu azotu 50%, aktualnie Zamawiający wykorzystuje butle 5l o zawartości 1,47 m3.

Odpowiedź: Do mieszanki tlenu 50% i podtlenu azotu 50%, Zamawiający wymaga butli 5l o zawartości 1,47 m3.

Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 4

Proszę o potwierdzenie sposobu podawania gazu medycznego, mieszanina 50% podtlenu azotu i 50% tlenu.

Czy gaz jest stosowany w położnictwie, poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz podczas skurczów?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że gaz jest stosowany w położnictwie poprzez zawór dozujący.

Pytanie nr 6 Dotyczy pakietu nr 4

Jeżeli odpowiedź na poprzednie brzmi TAK, to czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu leczniczego, gazu medycznego mieszanina 50% podtlenu azotu i 50% tlenu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada **wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie** (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga gazu medycznego mieszanina 50% podtlenu azotu i 50% tlenu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada **wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie** (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Pytanie nr 7 Dotyczy pakietu nr 4

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaferowania ustników jednorazowych z filtrem antybakteryjnym, będących ogólnodostępnymi, standardowymi wyrobami medycznymi, posiadających określoną skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejsze niż 99,999% i potwierdzenia tego kartą produktu lub oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania ustników jednorazowych z filtrem antybakteryjnym.

Pytanie nr 8

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący zintegrowany z zaworem wydechowym tworzył z jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr/ustnik) bezpieczny układ niepozwalający na powrót wydechanego powietrza do zaworu dozującego i stwarzający z wnętrza zaworu tzw. **strefę bezdotykową**, niewymagającą dezynfekcji a tym samym, aby podczas normalnego użytkowania przy wykorzystaniu zestawu filtr antybakteryjny/ustnik nie było konieczności czyszczenia/dezynfekcji wnętrza zaworu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zawór dozujący zintegrowany z zaworem wydechowym tworzył z jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr/ustnik) bezpieczny układ niepozwalający na powrót wydechanego powietrza do zaworu dozującego i stwarzający z wnętrza zaworu tzw. **strefę bezdotykową**, niewymagającą dezynfekcji.

Pytanie nr 9

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, Zamawiający wymaga zaferowania zaworu gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10 Dotyczy pakietu nr 1

Proszę o podanie aktualnej wielkości użytkowanego zbiornika, wg naszej wiedzy jest to zbiornik większy niż podaje Zamawiający w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zbiornik o pojemności od 3 m³ do 6 m³.

Pytanie nr 11 Dotyczy pakietu nr 1

Czy jeżeli aktualnie wykorzystywany zbiornik ciekłego tlenu jest większy, to czy Zamawiający dopuści zaferowanie zbiornika o podobnej wielkości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zbiornik o pojemności od 3 m³ do 6 m³.

Pytanie nr 12 Dotyczy pakietu nr 2

Czy mając na uwadze termin wykonania zamówienia, Zamawiający wymaga, aby oferowane gazy medyczne tj. Tlen medyczny sprężony, Podtlenek azotu medyczny, Dwutlenek węgla medyczny do laparoskopii i mieszanina tlen50%/podtlenek azotu 50% miały termin ważności 36 miesięcy?

Odpowiedź: Termin ważności musi być zgodny z terminem wymaganym dla danego rodzaju gazów medycznych.

Pytanie nr 13 Dotyczy zadania nr 2 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lekkich, mobilnych butli aluminiowych o pojemności 0,43m³ z tlenem. Państwa

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza..

Pytanie nr 14 Dotyczy zadania nr 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości zaferowania sprężonej mieszanki tlenu medycznego i podtlenu azotu w proporcjach 50% do 50% w butlach o pojemności 10l, 2.8 m³.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 Dotyczy pkt 22.9 SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób traktowany w tym zakresie będzie obecny dostawca? Czy należy przyjąć, iż dostawy do Zamawiającego stanowią jeden z dowodów nawet bez pisemnego potwierdzenia i w tabeli należy ująć dane adresowe Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dostawy do Zamawiającego stanowią jeden z dowodów bez pisemnego potwierdzenia i w tabeli należy ująć dane adresowe Zamawiającego.

Pytanie nr 16 Dotyczy Załącznika nr 1 pkt II ppkt A

Prosimy Zamawiającego o określenie wielkości zbiornika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zbiornik o pojemności od 3 m³ do 6 m³.

Pytanie nr 17 Dotyczy Załącznika nr 1 pkt III ppkt 6C

Prosimy Zamawiającego o określenie zawartości butli 40 l z podtlenkiem azotu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że butle mają zawartość 28 kg.

Z poważaniem


DYREKTOR
mgr Grzegorz Lasak

Wyk. 2 egz.

Egz. Nr 1 – a/a

Egz. Nr 2 – BIP Zamawiającego