



Turek, dnia 14 października 2021 r.

SP ZOZ / DZ / 1462 / 2021

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez możliwości przeprowadzenia negocjacji na dostawę gazów medycznych i technicznych wraz z dzierżawą butli dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku, znak sprawy: ZP-TP-25/2021

Działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Turku – Zamawiający, informuje, iż wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia, na które udzielono następujących odpowiedzi:

1. Pakiet nr 2 – czy pracownik Wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu w zakresie zdolności technicznej lub zawodowej, Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie wymienionego powyżej certyfikatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.

2. Pakiet nr 2 – czy wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu, medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne od BPA? BPA (Bisfenol A) – związek chemiczny z grupy fenoli, stosowany do produkcji tworzyw sztucznych, który działa niekorzystnie na wiele aspektów zdrowotnych. Doniesienia literaturowe wskazują, że BPA może zaburzać różnicowanie płci, dojrzewanie, rozród, wpływać na pracę tarczycy a także skutkować rozwojem nowotworów złośliwych, w tym raka piersi i prostaty. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie oświadczenia vel certyfikatu producenta, potwierdzającego brak BPA w oferowanych produktach wchodzących w skład systemu do podawania mieszaniny gazów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby elementy składowe systemu do podawania mieszaniny gazu, medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), tj. (zawór dozujący / ustniki / maski / zawory wydechowe, dodatkowe filtry) były wolne od BPA.

3. Pakiet nr 2 – czy fabrycznie oryginalny (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek) zawór dozujący ze wszystkim elementami składowymi niezbędnymi do prawidłowego działania do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), 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 mieszaniny? Jakakolwiek możliwość rozmontowania zaworu (w tym również przez personel medyczny) może spowodować również jego przypadkowe uszkodzenie, a niewłaściwy montaż może doprowadzić do obniżenia jego wydajności, utraty i/lub związanych z tym kosztów naprawy. W

przypadku odpowiedzi twierdzącej, czy Zamawiający wezwie wykonawcę celem potwierdzenia nierozbieralności w/w zaworu do przedstawienie instrukcji obsługi producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący ze wszystkimi elementami składowymi był jednoelementowy, nierozkręcany.

4. Pakiet nr 2 – czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), którego wewnątrz (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji, poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczeniem jego elementów składowych zgodnie z zaleceniami producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zawór dozujący nie wymagał dezynfekcji, poprzedzonej koniecznością rozłożenia zaworu dozującego oraz wyczyszczenia jego elementów składowych.

5. Pakiet nr 2 – czy zawór dozujący do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O), ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wydechowego? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu, który posiada taką konstrukcję, która do podawania tlenu i podtlenku azotu wymaga zastosowania dodatkowego filtra lub zaworu wdechowego.

6. Pakiet nr 2 – czy ze względu na fakt, iż głównymi użytkownikami (operatorami) butli z mieszaniną gazu medycznego typu Entonox, będzie żeński personel medyczny (konieczność dorywczego podnoszenia butli), Zamawiający oczekuje zaoferowania butli z w/w mieszaniną gazu, wykonanych z lekkiego stopu aluminium, przy czym pełna waga wraz z gazem i niezbędnym osprzętem nie będzie przekraczać 16 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

7. Pakiet nr 2 – gaz mieszanina podtlenku azotu 50% i tlenu 50% jest przeznaczona między innymi do krótkotrwałego podawania podczas akcji porodowej. Zdarza się jednak, że poród trwa kilka godzin, czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby możliwe było 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? Zapis w CHPL mówiący o braku konieczności wykonania badań krwi powoduje że odpowiedzialność za działania niepożądane spoczywa na producencie leku. Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona do złożenia w wyznaczonym terminie Charakterystyki produktu leczniczego oferowanej mieszaniny gazów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby podawanie mieszaniny do 6 godzin było możliwe bez konieczności kontrolowania morfologii krwi.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku
/-/
Krzysztof Sobczak