Zawiercie, dnia 23.03.2021 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: DZP/TP/12/2021 – Dostawa gazów medycznych i technicznych – 6 pakietów

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania informuje:

**Pytanie nr 1**

Dotyczy Pakietu nr 2-Tabela 1

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji "Tlen medyczny 40l lub 50l gazu po rozproszeniu Butle Wykonawcy (150-200 bar)”

Ze względu na pandemię  wykonawcy maja ograniczona liczbę butli, dlatego pozwoliłoby to większej ilości Wykonawców na złożenie konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania w położnictwie, zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty?

Charakterystyka Produktu Leczniczego to dokument, który podlega weryfikacji podczas procesu rejestracji produktu leczniczego, określonego w ustawie Prawo Farmaceutyczne rozdz. 2 “Dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych” i stanowi immanentną część decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu. Wskazania do stosowania produktu leczniczego, oparte między innymi na przeprowadzonych badaniach klinicznych, które są wprost określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, są istotnym kryterium

medycznym, rozstrzygającym o właściwym stosowaniu produktu leczniczego, które to dla świadczeniobiorców wydaje się być kluczowym elementem.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby zaoferowanyprodukt leczniczy, gaz medyczny 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu był dopuszczony do stosowania na Oddziale Ginekologiczno - Położniczym**.**

**Pytanie 3 dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiający w podanej pozycji miał na myśli jednorazowy ustnik z filtrem kierunkowym o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej na poziomie 99,999% do podawania mieszaniny podtlenku azotu i tlenu w stosunku 50/50?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 4 dotyczy pakietu nr 3**

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. strefę bezdotykową, czyli nie wymaga ingerencji w jego strukturę, ale producent przewidział możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym i zawarł takie informacje w instrukcji obsługi, a zawór jest zabezpieczony przed przypadkową ingerencją osób nieuprawnionych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 5 dotyczy wzoru umowy**

Prosimy Zamawiającego o usunięcie zapisów dotyczących możliwości naliczania kar umownych i zastąpienie ich następującym postanowieniem.

„*„Odpowiedzialność Wykonawcy jest ściśle ograniczona do zobowiązań określonych w niniejszej umowie. W przypadku, w którym Zamawiający udowodni, że poniósł stratę lub szkodę z winy Wykonawcy, Wykonawca odpowiada wyłącznie za bezpośrednie straty materiałowe, spowodowane wyłącznie jego działaniem lub zaniechaniem.”*

***Odpowiedź:*** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6 dotyczy wzoru umowy**

Prosimy Zamawiającego o przedłużenie terminu do rozpatrzenia reklamacji.

**Odpowiedź:**Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 7 dotyczy pakietu nr 3**

Czy pod pojęciem Ustniki jednorazowe z filtrem Zamawiający rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antybakteryjnym do podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O2 i 50% N2O), uniemożliwiający bezpośrednio (bez udziału wielorazowej części systemu – przyłącza) powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, eliminując potencjalne zagrożenie zakażeń zaworu dozującego, pakowany w jedno wspólne opakowanie jednostkowe od tego samego producenta (tj. ustnik, zawór wydechowy) ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8 dotyczy pakietu nr 3**

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania tejże mieszaniny gazów wymaga zastosowania dodatkowego filtra o określonej skuteczności filtracji lub zaworu wydechowego z ustnikiem uniemożliwiającym powrót wydychanego powietrza do wnętrza zaworu? Taki wybór zniweluje konieczność kontroli, czy zawór mógł zostać zanieczyszczony, w trakcie przypadkowego lub celowego użytkowania zaworu dozującego „na żądanie” bez jakichkolwiek środków zabezpieczających przed kontaminacją (np. filtra lub zaworu wydechowego).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 9 dotyczy pakietu nr 3**

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny ma być dostępny w standardowej długości 3m oraz dodatkowo z opcją przedłużoną do długości do co najmniej 5m ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 10 dotyczy pakiet nr 3**

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkich jednorazowe elementy niezbędnych do podawania tejże mieszaniny mają być konfekcjonowane w jednym opakowaniu jednostkowym ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 11 dotyczy SWZ**

**Kryteria oceny ofert**

Prosimy Zamawiającego o zmianę sposobu obliczania punktów w kryterium „Termin dostaw sukcesywnych” w zakresie pakietów 2-6 w następujący sposób:

**B) Kryterium „Termin dostaw sukcesywnych” będzie liczone w następujący sposób:**

**4 dni robocze – 0 pkt**

**3 dni robocze – 20 pkt**

**2 dni robocze – 40 pkt**

Prośbę naszym motywujemy faktem, iż żaden z wyspecyfikowanych gazów nie jest lekiem ratującym życie, a utrzymywanie stałego parku butlowego oraz kontrola stanu napełnienia zbiornika cieczowego przy zachowaniu odpowiedniego reżimu logistycznego i magazynowego nie może wpłynąć na bezpieczne i sprawne wykonywanie procedur medycznych związanych z użyciem przedmiotu zamówienia

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.