

Bytom dnia: 2021-04-16

Szpital Specjalistyczny nr 2
Batorego 15
41-902 Bytom

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie tryb podstawowy na
"Zakup wraz z dostawą gazów medycznych dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu" –
znak sprawy 8/8PN/2021.

Zamawiający, **Szpital Specjalistyczny nr 2**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 9

1. Czy pod pojęciem Ustnik jednorazowy z filtrem kierunkowym umożliwiającym podaż mieszaniny gazów podtlenku azotu i tlenu 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 zaworodozującego, pakowany w jedno wspólne opakowanie jednostkowe od tego samego producenta (tj. ustnik, zawór wydechowy) ?
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 imiennym 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 w do złożenia w wyznaczonym terminie do złożenia wymienionego powyżej certyfikatu?
3. Czy w celu zachowania pełnej kompatybilności oraz bezpieczeństwa terapii, Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący do podawania mieszaniny gazów gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O₂ i 50% N₂O) oraz pozostałe części składowe systemu np filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta? lub w przypadku gdy pochodzą od innych producentów Zamawiający będzie wymagał dostarczenia oświadczenia wytwórcy zaworu dozującego o kompatybilności z zaoferowanym osprzętem jednorazowym.
4. Czy w związku z wymogiem, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50% tlen i 50 % podtlenek azotu do 6 h bez konieczności kontrolowania morfologii krwi, Zamawiający nie wyklucza stosowania mieszaniny podtlenku azotu (N₂O) i tlenu (O₂) w takich procedurach medycznych gdzie konieczne będzie stałe podawanie w/w mieszaniny, a nie tylko w sytuacji gdzie podawanie mieszaniny jest regulowane oddechem pacjenta (na żądanie) – np. :
 - urologia;
 - gastroenterologia / badania endoskopowe (gastroskopia, kolonoskopia);

- ginekologia zabiegowa, estetyczna;
- leczenie oparzeń;
- inne

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Pakiet nr 9

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

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Tak, Zamawiający pod pojęciem ustnik jednorazowy rozumie jednorazowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorazowym ustnikiem z filtrem antybakteryjnym do podawania mieszaniny gazów tlenu i podtlenu 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).

2. Czy pracownik wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazów medycznego tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O) ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazów? 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 w do złożenia w wyznaczonym terminie do złożenia wymienionego powyżej certyfikatu?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga aby osoba odpowiedzialna za szkolenie personelu posiadała odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazów.

3. Czy w celu zachowania pełnej kompatybilności oraz bezpieczeństwa terapii, Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący do podawania mieszaniny gazów tlenu i podtlenu azotu (50% O₂ i 50% N₂O) oraz pozostałe części składowe systemu np. filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, pochodziły od jednego producenta? lub w przypadku gdy pochodzą od innych producentów Zamawiający będzie wymagał dostarczenia oświadczenia wytwórcy zaworu dozującego o kompatybilności z zaoferowanym osprzętem jednorazowym.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza by składowe systemu np. filtry jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem pochodziły od innych producentów ale jednocześnie wymaga oświadczenia wytwórcy zaworu dozującego o kompatybilności z zaoferowanym osprzętem jednorazowym.

4. Czy w związku z wymogiem, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50% tlenu i 50% podtlenu azotu do 6 h bez konieczności kontrolowania morfologii krwi, Zamawiający nie wyklucza stosowania mieszaniny podtlenu azotu (N₂O) i tlenu (O₂) w takich procedurach medycznych gdzie konieczne będzie stałe podawanie w/w mieszaniny, a nie tylko w sytuacji gdzie podawanie mieszaniny jest regulowane oddechem pacjenta (na żądanie) – np.:

- urologia;
- gastroenterologia / badania endoskopowe (gastroskopia, kolonoskopia);
- ginekologia zabiegowa, estetyczna;

- leczenie oparzeń;
- inne

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie, Zamawiający nie przewiduje stosowania mieszaniny gazowej podtlenku azotu 50% (N₂O) i tlenu 50% (O₂) poza Blokiem Porodowym.

W imieniu Zamawiającego

