

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 28.07.2021 r.

Dotyczy: trybu podstawowego bez negocjacji pn.: „Dostawa gazów medycznych” – sprawa nr 43/TP/2021

Na podstawie **art. 284 ust. 6** ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami, dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Pytanie 1 do zadania nr 1

Ze względu na różne pojemności gazu w butlach 10l i 11l prosimy o wyrażenie zgody na właściwe przeliczenie liczby butli, w celu uzyskania porównywalnych ofert, a mianowicie:

$120 \text{ butli} \times 2,8 \text{ m}^3 = 336 \text{ m}^3$ wymaganego gazu

$336 \text{ m}^3 / 3,23 \text{ m}^3 = 104$ butle 11 litrowe

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza z przeliczeniem liczby butli.

Pytanie nr 2:

Pytanie 2 do zadania nr 1 pozycja 5

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?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Pytanie 3 do zadania nr 1

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu 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. „- strefa dotykowa - obejmuje wszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. kłamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie nr 4:

Pytanie 4 do zadania nr 1

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?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5:

Pytanie 5 do zadania nr 1

Prosimy Zamawiającego o określenie sposobu podawania mieszaniny gazów 50% tlen medyczny/50% podtlenek azotu "gaz rozweselający". Czy gaz jest stosowany w położnictwie poprzez zawór dozujący (tzw. zawór na żądanie), a pacjentka oddycha/inhaluje gaz w sposób przerywany tj. Podczas skurczów?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że tak.

Pytanie nr 6:

Pytanie 6 do zadania nr 1

Jeśli odpowiedź Zamawiającego na pyt. 5 jest twierdząca, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenu 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.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Część 1 poz. 4

1.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 jednorazowego filtra przeciwwirusowego lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem przeciwwirusowym? 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).

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Część 1 poz. 4

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Część 1 poz. 5

3.Czy pod pojęciem Ustnik jednorzowy z filtrem Zamawiający rozumie jednorzowy zawór wydechowy zintegrowany z jednorzowym ustnikiem z filtrem antybakteryjnym do podawania mieszaniny gazu 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 zaworu dozującego, pakowany w jedno wspólne opakowanie jednostkowe od tego samego producenta (tj. ustnik, zawór wydechowy) ?
Odp. Zamawiającego: Zamawiający informuje, że dopuszcza.

Powyzsza informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 28.07.2021 r.


-CA KIEROWNIKA
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Izabela Gierszyńska

