



Wrocław, 22.05.2018

Nr sprawy: USK/DZP/PN-80/2018

Odpowiedzi na zapytania Wykonawców (1)

Uniwersytecki Szpital Kliniczny im. Jana Mikulicza-Radeckiego we Wrocławiu, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę gazów medycznych wraz z dzierżawą butli oraz zbiorników kriogenicznych z oprzyrządowaniem do obiektów Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego we Wrocławiu zgodnie z art. 38 ust 1, 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) i pkt VII.6 I 7 SIWZ informuje, że wpłynęły zapytania jednocześnie wyjaśniając co następuje:

Zapytanie nr 1

Prosimy o rozdzielanie Pakietu nr 1 na trzy odrębne pakiety, tj:

1. Zbiorniki 20-25t oraz 3-5t przy ul. Borowskiej wraz z dostawą ciekłego tlenu medycznego,
2. Zbiornik 20-25t przy ul. Skłodowskiej wraz z dostawą ciekłego tlenu medycznego,
3. Zbiornik 3-5t przy ul. Skłodowskiej wraz z dostawą ciekłego tlenu medycznego.

Pozostawienie tego pakietu w dotychczasowej formie w zdecydowany sposób ogranicza konkurencję. Posiadanie „na stanie” firmy czterech zbiorników „czekających” na przetarg ogłoszony przez Państwa jest „zamrożeniem” 600-700 tys PLN z bliżej nieokreślonym prawdopodobieństwem wygrania tego przetargu. Poprzez dotychczasowe ułożenie pakietu uniemożliwicie Państwo złożenie ofert konkurencyjnych, narażacie Państwo na poniesienie dodatkowych wysokich kosztów oraz sami możecie doprowadzić do sytuacji, kiedy ofertę będzie mógł złożyć tylko jeden wykonawca, dyktując wysokie warunki cenowe. Dla uniknięcia takiej sytuacji, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 2

Obie Państwa Jednostki przed połączeniem prowadziły absolutnie inną politykę dotyczącą przetargów na gazy. Jednostka przy Borowskiej maksymalnie ograniczała ilości pakietów, jednostka przy Skłodowskiej wręcz przeciwnie. Ceny gazów i dzierżawy butli dla pakietu nr 3 które były osiąmane przez Jednostkę przy ul. Skłodowskiej w niektórych pozycjach były o nawet 50% niższe niż ceny osiąmane przez Jednostkę przy ul. Borowskiej. Naszym zdaniem było to osiągnięte poprzez maksymalnie dużą ilość pakietów dla Jednostki przy ul. Skłodowskiej, co daje szeroki dostęp dla potencjalnych Wykonawców. W poprzednim postępowaniu przetargowym dla zakresu pakietu nr 3 do Jednostki przy ul. Borowskiej wpłynęła **tylko jedna oferta**, dla jednostki przy ul. Skłodowskiej dla tego asortymentu, ale podzielonego na dużo większą ilość pakietów wpłynęło **wiele ofert**, w efekcie czego osiągnięto niższe ceny. Prosimy o podzielenie Pakietu nr 3 na maksymalną możliwą ilość pakietów. Wyłączenie z niego usługi napełniania własnych butli oraz argonu medycznego (który wg naszej wiedzy posiada w Polsce tylko jedna firma) jest absolutną koniecznością. Wydzielenie tlenu medycznego, dwutlenku węgla medycznego oraz podtlenu azotu medycznego do odrębnych pakietów jest również zasadne i z punktu widzenia zarówno ustawy Pzp jak i samego Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 3

Prosimy o dopuszczenie tolerancji wielkości zbiorników n ciekły tlen medyczny: 3-5t oraz 20-25t.

Umożliwi to złożenie ofert więcej niż jednemu wykonawcy.

Odpowiedź

W opisie przedmiotu zamówienia podano minimalną objętość zbiorników nie ograniczając ich górnej pojemności. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Zapytanie nr 4

Prosimy o dopuszczenie dla Pakietu nr 2 w miejsce azotu ciekłego medycznego, azotu o czystości 5.0. Do zastosowań np. w kriokomorze nie jest wymagany azot medyczny, ponieważ nie ma on w większości kriokomór żadnej styczności z pacjentem. Ponadto azot o czystości 5.0 jest znacząco tańszy od azotu medycznego co bez wątpienia brane jest pod uwagę przy wydatkowaniu środków publicznych.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 5

Czy mieszanki z pozycji nr 2 oraz 3 Pakietu nr 4 mają być produktem medycznym? Prosimy o potwierdzenie.

Odpowiedź

Pakiet 4 zawiera gazy nie będące wyrobami medycznymi lub produktami leczniczymi.

Zapytanie nr 6

Czy argon medyczny ma być zarejestrowanym produktem medycznym? Prosimy o potwierdzenie.

Odpowiedź

Argon medyczny ma być zarejestrowanym wyrobem medycznym.

Zapytanie nr 7

Prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 4 pozycji nr 4. Jest to gaz palny który nie ma żadnego związku z pozostałymi gazami w tym pakiecie.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 8

Prosimy o podzielenie Pakietu nr 6 na dwa odrębne pakiety. Osobno dostawy gazów, osobno dzierżawa aparatu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 9

Zamawiający wymaga kart charakterystyki produktów; prosimy o ujednolicenie zapisów oraz wymogów Zamawiającego poprzez dookreślenie czy karty mają być składane na wezwanie Zamawiającego, czy mają być dostarczone wraz z pozostałą dokumentacją przetargową?

Odpowiedź

Zgodnie z pkt VI SIWZ Wykaz oświadczeń lub dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.

Zapytanie nr 10

Na czym ma polegać (szczegółowo) prowadzenie na własny koszt i własnym staraniem eksploatacji zbiornika na azot ciekły będącego Państwa własnością? Informacje te są niezbędne do rzetelnego oszacowania ceny oferty.

Odpowiedź

Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem zbiornika kriogenicznego stacjonarnego ciekłego azotu do badań UDT oraz odpowiada za jego stan techniczny. Brak dopuszczenia zbiornika do eksploatacji z przyczyn Wykonawcy stanowi podstawę do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym.

Zapytanie nr 11

Prosimy o szczegółowe określenie do jakiej daty posiada legalizację każda butla oraz zbiorniki na ciekły azot które są własnością Zamawiającego. Jest to niezbędne do rzetelnego oszacowania ceny oferty.

Odpowiedź

Należy przyjąć konieczność dokonania legalizacji wszystkich butli i zbiorników Zamawiającego w okresie umownym.

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Zapytanie nr 12

Zamawiający w lokalizacji przy ulicy Skłodowskiej przy zbiorniku na ciekły tlen o poj. powyżej 20t użytkuje automatyczny panel przyłączeniowy z uszczelnieniami bezpolimerowymi oraz rezerwową rampę butlową których nie jest właścicielem. Czy nowo wyłoniony Wykonawca będzie musiał również zainstalować te urządzenia, czy może Zamawiający zainstaluje je we własnym zakresie? Jeśli będzie to należało do obowiązku nowego Wykonawcy prosimy o dołączenie do pakietu obejmującego ten zbiornik dodatkowych pozycji opisanych powyżej.

Odpowiedź

W pakiecie nr 1 przy zbiorniku kriogenicznym ciekłego tlenu o poj. min. 22 Mg należy dodatkowo zainstalować automatyczny panel przyłączeniowy oraz rezerwową rampę butlową na min. 10 butli 40/50 litrów pojemności wodnej – koszt dzierżawy urządzeń należy ująć w cenie dzierżawy zbiornika.

Zapytanie nr 13

Czy Zamawiający oczekuje parownic do ciekłego tlenu medycznego? Jeśli tak, prosimy o określenie ich ilości i wydajności.

Odpowiedź

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zbiorniki kriogeniczne należy wyposażać w stosowne instalacje (w tym parownice, chyba że Wykonawca posiada inny sprawdzony sposób na zgazowanie tlenu) przystosowane do dostawy maksymalnej ilości gazu istniejącymi rurociągami.

Zapytanie nr 14

Prosimy o wyjaśnienie niektórych kwestii oraz wprowadzenie następujących zmian we wzorze umowy:

- Prosimy o ograniczenie miejsc w których Wykonawca ma potwierdzać otrzymanie zlecenia do jednego adresu mailowego. Dotyczy §3 ust 3.
- W celu równego traktowania stron umowy, wprowadzenie dodatkowego ustępu w § 11 o brzmieniu:
- „Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Zamawiający nie dotrzymuje terminów płatności co najmniej 2 faktur.”
- Prosimy o obniżenie wartości procentowej niewspółmiernie wysokiej kary umownej z 20% na 5% oraz zmianę wartości do których się ona odnosi z „wartości przedmiotu umowy” na „wartości niezrealizowanej części umowy”. Kara nie może swym zasięgiem obejmować właściwie zrealizowanej części umowy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 15

Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę treści Specyfikacji w ten sposób, aby Zamawiający w pkt VI Specyfikacji - Wykaz oświadczeń i dokumentów, potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia

- w pkt 7.1 a w miejsce zapisu:

„Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu oferowanych produktów leczniczych – dla każdego z wymienionych produktów- wydane przez Ministra Zdrowia”
wprowadził zapis:

„Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu oferowanych produktów leczniczych „Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu oferowanych produktów leczniczych – dla każdego z wymienionych produktów- wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych”

Stanowisko Wykonawcy wynika z faktu, że Specyfikacja w tym zakresie nie jest zgodna z obowiązującym stanem prawnym. Pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych nie jest już wydawane przez Ministerstwo Zdrowia, ale przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia zapisy SIWZ punkt VI 7) 1a) zamiast zapisu „pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego - dla każdego z wymienionych produktów - wydane przez Ministra Zdrowia” wprowadza
Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



dza się zapis „pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego - dla każdego z wymienionych produktów - wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych”

Zapytanie nr 16

Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie równomolowej mieszaniny 50% tlenu/50% podtlenek azotu w butlach o pojemności wodnej 11 l, zawierających 3,23 m³ gazu, z przeliczeniem ilości butli w stosunku do zapotrzebowanego gazu? Ilość butli wyliczona z zaokrągleniem „w górę”

Wyliczenie ilości butli:

52 butli x 2,8 m³ = 145,6 m³

145,6 m³ / 3,23 m³ = 45,07 butli ≈ 46 butle

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert, z zachowaniem zasady o uczciwej konkurencji.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 17

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

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

Według naszej wiedzy w Państwa placówce, gaz jest używany tylko i wyłącznie w położnictwie.

Odpowiedź

Tylko Ginekologia

Zapytanie nr 18

Jeżeli odpowiedź na poprzednie brzmi TAK, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego mieszanina 50% podtlenku 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?

Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem, który podlega weryfikacji podczas procesu rejestracji produktu leczniczego, określonego w Ustawie Prawo Farmaceutyczne rozdz. 2 „*Dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych*” i stanowi załącznik do decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o dopuszczeniu do obrotu. Zawiera ściśle określone informacje, w tym punkt 4 *Szczegółowe dane kliniczne*. Jego częścią jest podpunkt 4.1 *Wskazania do stosowania*. Informacja zawarta w podpunkcie 4.6 *Wpływ na płodność, ciążę i laktację* jest jedynie informacją o wpływie produktu leczniczego na wymienione stany i obligatoryjnie jest zamieszczana w charakterystykach produktów leczniczych, nie stanowi jednak wskazania do stosowania, które zawsze są zawarte w podpunkcie 4.1 *Wskazania do stosowania*.

Informacje tam zawarte są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Wagę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwo- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają być użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem medycznym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 05.12.1996 ze zmianami, Dz. Ustaw z 2011r. nr 277 poz. 1634.

Odpowiedź

Tak

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Zapytanie nr 19

Czy ze względu na bezpieczeństwo pacjentów Zamawiający wymaga zaoferowania ustników jednorazowych z filtrem, będących standardowymi, ogólnodostępnymi wyrobami medycznymi o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenia tego faktu karta produktu lub oświadczeniem producenta?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 20

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego z zaworem wydechowym, który kompatybilnego ze standardowymi, ogólnodostępnymi, jednorazowymi wyrobami medycznymi (filtr/ustnik lub maska) i tworzącego nimi bezpieczny układ nie pozwalający na powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i stwarzający z wnętrza zaworu tzw. strefę bezdotykową, niewymagającą dezynfekcji.

„- strefa bezdotykowa – obejmuje wszystkie powierzchnie, które nie mają bezpośredniego (za pośrednictwem rąk personelu, pacjentów oraz sprzętu medycznego) kontaktu z pacjentem (m.in. podłogi, ściany, okna); ryzyko kontaminacji tych obszarów jest niewielkie oraz przeniesienia na pacjenta znajdującego się na powierzchni ewentualnego zanieczyszczenia”.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 21

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrzu tworzy tzw. strefę bezdotykową, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub sterylizacji zaworu w przypadku podejrzenia jego kontaminacji zgodnie z Procedurą dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem organicznym?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 22

Czy w trosce o bezpieczeństwo pacjentek podczas porodu, Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi. 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. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzeseł, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie tlenu azotu w butlach o pojemności wodnej 11 l, ciśnieniu 200 bar i stężeniu 450 ppm?

Ilość butli odpowiadająca 20 butlom o pojemności wodnej 10l o ciśnieniu 155 bar i stężeniu 800 ppm to 25,98 butli, z zaokrągleniem w górę- 26 butli.

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert, z zachowaniem zasady o uczciwej konkurencji

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Zapytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 5, poz. 4 i opisu parametrów technicznych aparatu do podawania tlenu azotu
Czy Zamawiający wymaga dostarczenia aparatów do podawania tlenu azotu lub urządzenia nie starszych niż 2 lata?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 25

Proszę o zmianę zapisu opisów parametrów technicznych aparatu do podawania tlenu azotu, pkt. 4 na:

„Urządzenie współpracujące z butlami oferowanymi w poz. 1 pakietu nr 6.”

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 26

Czy w opisie parametrów technicznych aparatu do podawania tlenu azotu, pkt. 9- wbudowany akumulator, Zamawiający miał na myśli, aby nieprzerwana podaż tlenu azotu przy braku zewnętrznego źródła zasilania i wynosiła min. 2h? Według naszej wiedzy nie ma na rynku urządzenia zapewniającego podaż tlenu azotu, przy zasilaniu z akumulatora, przez 3 h. Okres 3 h wymagany przez Zamawiającego dotyczy gotowości urządzenia do pracy tzw. trybu „stand by”

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 27

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia pozwalającego na opróżnienie butli do poziomu 3 bar i potwierdzenia tego informacją zawartą w instrukcji obsługi urządzenia?

Rozwiązanie takie pozwala na ekonomiczne wykorzystanie gazu, a tym samym oszczędności dla Zamawiającego.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 28

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane urządzenie automatycznie zmieniało butlę zasilającą układ, gwarantując ciągłość terapii bez zaniku dozowania tlenu azotu, czyli bez konieczności zatrzymywania podaży i bez ingerencji personelu medycznego?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 29

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie było wyposażenie w tzw. „Kalkulator Gazu”?

Rozwiązanie takie jest bardzo przydatne dla personelu medycznego – można dokładnie wyliczyć, na jaki okres czasu (co do minuty) wystarczy medycznego tlenu azotu do terapii, przy dokładnych parametrach zadanych na urządzeniu (ilość PPM oraz przepływ w l/min).

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 30

Proszę o zmianę zapisu opisów parametrów technicznych aparatu do podawania tlenu azotu, pkt. 17 na:

„Wózek do ustawienia zestawu dwóch butli oferowanych w poz. 1 pakietu nr 6.”

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 31

Czy Zamawiający wymaga przy podaży tlenu azotu, rozdzielczości stężeń NO nie gorszych niż:

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



0,1 ppm dla zakresu 0-10 ppm;
1 ppm dla zakresu 10-80 ppm.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 32

Czy Zamawiający wymaga monitorowania wdechowego stężenia NO nie gorszego niż:

0,1 ppm: dla zakresu stężenia 0-120 ppm.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 33

Czy Zamawiający wymaga, aby rozdzielczość pomiaru stężenia NO₂ była nie gorsza niż:

0,1 ppm: dla zakresu stężenia 0-30 ppm.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 34

Czy Zamawiający wymaga, aby monitorowanie O₂ było w zakresie nie gorszym niż 18-100 %

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 35

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Czy zamawiający wymaga aby dodatkowe urządzenie zapasowe pochodziło od tego samego producenta ?, było tego samego modelu co urządzenie główne ?, oraz było wyposażone tak samo jak urządzenie podstawowe ?, jednocześnie było gotowe w każdej chwili do pracy w siedzibie Zamawiającego. ? W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy Zamawiającego o rozszerzenie formularza asortymentowego o dodatkową pozycję- dzierżawa urządzenia zapasowego do podawania medycznego tlenu azotu, przy jednoczesnej konieczności wskazania w formularzu producenta oferowanych urządzeń.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 36

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający pod pojęciem „Dodatkowe urządzenie zapasowe” ma na myśli, urządzenie do podawania medycznego tlenu azotu identyczne do podstawowego urządzenia do podaży medycznego tlenu azotu, będącego przedmiotem zamówienia (typ, model, producent), które będzie dostarczone w siedzibie Zamawiającego wraz z urządzeniem podstawowym, od początku obowiązywania umowy?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 37

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby z uwagi na bezpieczeństwo prowadzonej terapii urządzenie od podawania medycznego NO, wyposażone było w czujnik rozpoznający datę ważności i stężenie gazu w butli podłączonej do aparatu? Czy przypadku odpowiedzi twierdzącej, Zamawiający oczekuje potwierdzenia tego faktu w treści złożonej oferty ?, np. instrukcja obsługi zaoferowanego aparatu do podawania medycznego tlenu azotu.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 38

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Czy Zamawiający wymaga dostarczenia urządzenia do podaży medycznego tlenu azotu, które umożliwia podawanie gazu u pacjentów oddychających spontanicznie? Czy przypadku odpowiedzi twierdzącej, Zamawiający oczekuje potwierdzenia tego faktu w treści złożonej oferty ? , np. instrukcja obsługi zaoferowanego aparatu do podawania medycznego tlenu azotu.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 39

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie do podawania medycznego tlenu azotu wyposażone było w samodzielny, osobny moduł, system dodatkowy, który umożliwia zastosowanie przez krótki okres, kiedy zastosowanie głównego urządzenia do podawania mieszanki wziewnej nie byłoby praktyczne? To wskazanie obejmuje użycie np. w przewozie pacjenta na terenie lub poza placówką medyczną (waga 1,7 kg, wymiar 20x10x12 cm).

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 40

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta i potencjalne ryzyko popełnienia błędu przy wyborze różnych czujników przepływu i różnych systemów respiratorów Zamawiający wymaga, aby urządzenie posiadało jeden czujnik przepływu do każdego modelu respiratora i bez względu na wiek pacjenta?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 41

Dotyczy Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia wraz z ofertą listy walidacyjnej respiratorów wydanej przez producenta urządzenia do podawania medycznego tlenu azotu ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 42

Dotyczy pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby możliwe było podawanie leku (mieszaniny gazów) do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca ma dołączyć do oferty?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 43

Dotyczy pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby Wykonawcy zaoferowali do podawania leku (mieszaniny gazów) jednorazowy zawór wydechowy z ustnikiem który w połączeniu z korpusem zaworu dozującego uniemożliwia powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i gwarantuje szczelność systemu podawania gazów. Takie rozwiązanie eliminuje potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych i wirusowych zaworu dozującego i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty szczegółową instrukcję obsługi producenta lub oświadczenie, materiały producenta, wskazujące zastosowane rozwiązania techniczne, które prowadzą do tego, że zawór wydechowy z ustnikiem uniemożliwia powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 44

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Dotyczy pakiet nr 5

Czy korpus zaworu dozującego lek (mieszanina gazów) ma być jednoelementowy, nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 45

Dotyczy pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia zaworu dozującego, którego wnętrze (tzw. strefa bezdotykowa) nie wymaga dezynfekcji.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 46

Dotyczy pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu np maski, filtry, jednorazowe zawory wydechowe z ustnikiem, zawór dozujący pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 47

Dotyczy pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane części jednorazowe (jednorazowe zawory wydechowe, maski filtry) był przeznaczone do podawania mieszaniny gazowej 50/50 tlen i podtlenek azotu, co na potwierdzenie czego Wykonawca winien dołączyć do oferty oświadczenie producenta?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 48

Dotyczy pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowania zaworu dozującego, który wymaga regularnej, corocznej kontroli wzrokowej, polegającej na:

- a) Rozszczelnieniu i odłączeniu zaworu na żądanie od źródła gazu pod ciśnieniem,
- b) Sprawdzeniu czytelności numeru seryjnego zaworu,
- c) Sprawdzeniu czasu eksploatacji zaworu,
- d) Sprawdzeniu dokumentacji potwierdzającej wykonanie konserwacji po 5 latach użytkowania,
- e) Sprawdzeniu, czy zewnętrzna strona węża nie posiada uszkodzeń (pęknięć lub znaczących otarć)
- f) Sprawdzeniu, czy wąż nie ma załamań lub odkształceń,
- g) Skontrolowania metalowego wtyku złącza pod kątem uszkodzeń lub zużycia,
- h) Sprawdzeniu, czy korpus zaworu i tylna pokrywa nie są pęknięte lub uszkodzone,
- i) Sprawdzeniu, czy 3 małe wkręty dociskowe, mocujące tylną pokrywę zaworu do korpusu są na miejscu,
- j) Sprawdzeniu, czy etykieta na tylnej pokrywie znajduje się na miejscu oraz jest w dobrym stanie,
- k) Odkręceniu zespołu portu pacjenta od głównego korpusu zaworu i wyjęciu uszczelki z klapowego zaworu wydechowego z portu pacjenta,
- l) Skontrolowaniu portu pacjenta pod kątem pęknięć lub uszkodzeń,
- m) Skontrolowaniu uszczelki zaworu wydechowego pod kątem rozdarć i pęknięć,
- n) Ponownym zamontowaniu uszczelki klapowego zaworu wydechowego w porcie pacjenta,
- o) Wyciągnięciu zestawu dysku wdechowego z korpusu zaworu i wyciągnięciu uszczelki klapowego zaworu wdechowego z dysku wdechowego,
- p) Skontrolowaniu dysku i bolca, sprawdzeniu, czy dysk wdechowy jest płaski, sprawdzeniu czy bolc nie jest zgięty i czy wystaje pod kątem prostym z dysku wdechowego.
- q) Skontrolowaniu uszczelki klapowego zaworu wdechowego pod kątem rozdarć i pęknięć

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



- r) Ponownym założeniu uszczelki klapowego zaworu wdechowego do dysku wdechowego
 - s) Zamontowaniu zestawu dysku wdechowego do korpusu zaworu, zwróceniu uwagi aby bolec bez trudu można wsunąć do otworu w korpusie zaworu
 - t) Zamontowaniu zestawu portu pacjent a do korpusu zaworu
- UWAGA: dokręcanie wyłącznie ręczne

Na potwierdzenie spełnienia ww. wymogów Wykonawca dołącza pełną instrukcję obsługi zaworu dozującego.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 49

Dotyczy pakiet nr 5

Czy zawór dozujący do podawania mieszaniny tlenu i podtlenku azotu, 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

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 50

Dotyczy pakiet nr 5

Czy wszystkie potencjalne elementy składowe systemu do podawania gazu (zawór dozujący/ustniki/maski/zawory wydechowe, dodatkowe filtry) mają być wolne są 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, oferenci zobowiązani będą do przedłożenia wraz z ofertą certyfikatów Producentów, potwierdzających brak BPA w ich produktach, przeznaczonych do podania mieszaniny tlenu i podtlenku azotu?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 51

Dotyczy pakiet nr 5

Czy pracownik wykonawcy, który będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazowej tlenu i podtlenku azotu 50/50 ma posiadać odpowiednią wiedzę i umiejętności w tym zakresie, potwierdzone stosownym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej, na etapie badania ofert Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą w/w certyfikatów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 52

Dotyczy pakiet nr 5

Czy jednorazowy ustnik z zaworem wydechowym, montowany bezpośrednio na wielorazowym zaworze dozującym, ma posiadać na opakowaniu jednostkowym oraz bezpośrednio na produkcie informacje o możliwości tylko jednokrotnego użycia? Czy w przypadku odpowiedzi twierdzącej Zamawiający w celu weryfikacji powyższego wymogu zastrzega sobie możliwość wezwania do przedłożenia próbki jednorazowego ustnika z zaworem wydechowym.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Zapytanie nr 53

Dotyczy pakiet nr 5

Czy zawór wydechowy ma być dostępny w opcjach z przewodem o długości ach: 3m, 5m (lub 6 m)? Takie rozwiązanie umożliwia Zamawiającemu w sytuacjach awaryjnych mieć możliwość zastosowania u pacjentów mieszaniny gazu 50% podtlenku azotu i 50% tlenu w wystarczającej odległości od źródła podawania gazu, bez konieczności użycia wózka przeznaczanego do transportu butli.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 54

Dotyczy pakiet nr 5

Czy myśl zapisów art. 25, ust. 1 ustawy Pzp, w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy w zakresie pakietu nr 5, spełniają wymagania określone przez Zamawiającego wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w do złożenia w wyznaczonym terminie instrukcji obsługi zaworu dozującego do podawania równomolowej mieszaniny gazów O₂ - 50% i N₂O - 50% ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Zapytanie nr 55

Dotyczy pakiet nr 2

Prosimy o doprecyzowanie wielkości zbiorników jakie Zamawiający potrzebuje:

W rozdz. II OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA PKT 15 B str. 16 SIWZ podane jest 5 szt. zbiorników łącznie 900 kg, Zamawiający posiada 4 szt 220 kg a w rozdz. VI formularze cenowe w pozycji 6 wymaga zbiornika dokładnie o pojemności 163l skoro wystarczy 20 kg czyli ok 25l aby łącznie było 900 kg.

Odpowiedź

Dodatkowy zbiornik do 220 kg

Zapytanie nr 56

Dotyczy pakiet nr 2

Prosimy o podanie dat upływu terminu ważności legalizacji wszystkich zbiorników będących własnością Zamawiającego.

Odpowiedź

Należy przyjąć konieczność dokonania legalizacji wszystkich zbiorników Zamawiającego w okresie umownym

Zapytanie nr 57

Dotyczy pakiet nr 3

W pozycji 1 prosimy o doprecyzowanie ilości i wielkości butli 72 szt 40 litrów czy 50 litrów lub jako jednostkę miary podać m³ a nie butle.

Odpowiedź

Wykonawca może przyjąć i dostarczyć dowolną wielkość butli 50 litr lub 40 litr w ilości 72 szt.

Zapytanie nr 58

Dotyczy pakiet nr 3

Prosimy o przeniesienie pozycji 8 argon medyczny 5.0 do pakietu 4 lub osobnego pakietu ponieważ nie spełnia wymogów wyrobu medycznego opisanego w rozdz. I , pkt VI 7) 2.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 59

Dotyczy pakiet nr 3

Prosimy o wyjaśnienie jakie rodzaju butli dotyczy pozycja nr 9 napełnienie butli.

Prosimy o podanie dat upływu terminu ważności legalizacji wszystkich butli będących własnością Zamawiającego

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Odpowiedź

Poz. 9 Usługa napełnienia butli ul. Borowska dotyczy wszystkich butli będących własnością Zamawiającego. Należy przyjąć konieczność dokonania legalizacji wszystkich butli Zamawiającego w okresie umownym.

Zapytanie nr 60

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiet 6

W §3 ust. 3 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) w terminie do 48 godzin w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku. Poszczególne dostawy następują na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego telefonicznie lub pocztą elektroniczną na adres mailowy do godziny 10⁰⁰. (...)

Uzasadnienie: dostawy gazów w pojemnikach ciśnieniowych (szczególnie sprowadzane zza granicy) – tlenek azotu wymagają specjalistycznego transportu samochodowego i spełniającego przepisy ADR. W tej kwestii liczymy na zrozumienie specyfiki naszej branży i obrotu butlami na gazy sprężone

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 61

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiet 6

W § 7 ust. 1 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) w terminie ...(min. 30) dni od daty wystawienia faktury.

Odpowiedź

Wymagania jak w SIWZ

Zapytanie nr 62

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiet 6

W §11 ust. 1 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) karę umowną w wysokości 20% pozostałej do realizacji wartości netto umowy.

Odpowiedź

Wymagania jak w SIWZ

Zapytanie nr 63

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiet 6

W §11 ust.2 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto opóźnionej dostawy.

Odpowiedź

Wymagania jak w SIWZ

Zapytanie nr 64

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiet 6

W §11 ust.2 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) przez Sąd właściwy dla siedziby powoda.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 65

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W §3 ust. 3 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) w terminie do 48 godzin w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku, a w przypadku konieczności napełnienia butli Zamawiającego do 5 dni. Poszczególne dostawy następują na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego telefonicznie lub pocztą elektroniczną na adres mailowy do godziny 10⁰⁰. (...)

Uzasadnienie: Wg informacji zawartych w SIWZ dostawy gazów w butlach odbywają się cyklicznie – w przypadku butli 2l tlen – co tydzień, a pozostałe co 1-2 miesiąc, więc ograniczanie czasu dostawy do nierealnego terminu nie wydaje się mieć żadnego uzasadnienia merytorycznego, a co więcej nie przynosi Zamawiającemu istotnych korzyści. Jednocześnie w przypadku gazów w postaci cieczy (tlen i azot), będących przedmiotem zamówienia, wykonawcy są zobowiązani zapisami SIWZ do wyposażenia zbiorników w systemy telemetrii pozwalające na stałą zdalną kontrolę stanu napełnienia zbiorników celem dokonywania tankowania

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



bez dodatkowych zamówień przy stanie napełnienia zbiorników poniżej 50%, co wymusza na wykonawcach dokonywania regularnych dostaw wedle wskazań telemetrii, a nie bezpośrednich zamówień użytkownika.

Ponadto pojemniki ciśnieniowe wymagają specjalistycznego wysokotonażowego transportu samochodowego i spełniającego przepisy ADR. Należy również wspomnieć, iż obecne zapisy SIWZ mogą stanowić naruszenie art. 7 i art. 29 Ustawy Pzp przez ustalenie nierealnego dla wszystkich potencjalnych wykonawców, 24 godzinnego terminu wykonania dostawy, przez co utrudniono udział w przetargu dostawcom posiadającymi hurtownie farmaceutyczne (wymóg zezwolenia wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego) w miejscowościach innych niż przyległe do siedziby zamawiającego, uprzywilejowując tym samym „lokalnego” dostawcę.

W tej kwestii liczymy na zrozumienie specyfiki naszej branży i obrotu butlami na gazy sprężone.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 66

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W §3 ust. 11 prosimy o usunięcie zapisów w całości.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 67

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W § 7 ust. 1 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) w terminie ...(min. 30) dni od daty wystawienia faktury.

Odpowiedź

Wymagania jak w SIWZ

Zapytanie nr 68

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W §8 ust. 2 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) w ciągu 2 dni roboczych (...).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 69

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W §11 ust. 1 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) karę umowną w wysokości 20% pozostałej do realizacji wartości netto pakietu którego uchybienie dotyczy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 70

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W §11 ust.2 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) karę umowną w wysokości 0,5% wartości netto opóźnionej dostawy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Zapytanie nr 71

Dotyczy rozdz. IV wzory umów – pakiety 1-5

W §11 ust.2 prosimy o zmianę na brzmienie: (...) przez Sąd właściwy dla siedziby powoda.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wyraża zgody na zmianę.

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Zapytanie nr 72

W znowelizowanej ustawie pojawiła się dyrektywa dzielenia zamówienia na części, która wyznacza sposób postępowania zamawiającego w tym zakresie w celu zwiększenia konkurencyjności, zwiększenia dostępu do zamówienia, umożliwienia szerszego i łatwiejszego dla Małych i Średnich Przedsiębiorstw dostępu do postępowań.

Zgodnie z uzasadnieniem do ustawy Prawo zamówień publicznych: „Pomimo, iż nowa dyrektywa klasyczna i sektorowa upoważniają państwa członkowskie do wprowadzenia obowiązku podziału zamówienia na części, projekt przewiduje swobodę wyboru dla zamawiającego w tym zakresie. Jeżeli jednak zamawiający nie zdecyduje się skorzystać z podziału zamówienia, będzie zobowiązany do wskazania powodów swojej decyzji w protokole postępowania.

Również w odpowiedziach Urzędu Zamówień Publicznych związanych z nowelizacją znajdujemy m.in. odpowiedzi związane z zagadnieniem podziału zamówienia na części, w tym w zakresie uzasadnienia przyczyn braku dokonania podziału. W treści wyjaśnień czytamy: „Zamawiający, uzasadniając przyczyny braku podziału zamówienia na części, nie może powoływać się wyłącznie na korzyści organizacyjne, wynikające z prowadzenia jednego, a nie większej liczby postępowań o udzielenie zamówienia publicznego. Powyższy przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej, który stanowi m. in., że instytucje zamawiające dokonują wskazania najważniejszych powodów swojej decyzji o niedokonaniu podziału na najmniejsze możliwe części, które zamieszcza się w dokumentach zamówienia lub w indywidualnym sprawozdaniu, o którym mowa w art. 84 dyrektywy klasycznej. Należy zauważyć, że jednym z głównych celów dyrektyw z zakresu zamówień publicznych jest zwiększenie udziału sektora małych i średnich przedsiębiorstw (MŚP) w rynku zamówień publicznych. Działanie takie powinno zaowocować również zwiększeniem konkurencji między wykonawcami. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części (najmniejsze możliwe) nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej.

Należy zauważyć, że ustawodawca europejski za okoliczność uzasadniającą rezygnację z podziału na części uznał jedynie nadmierne trudności czy koszty oraz brak koordynacji, skutkujący poważną groźbą nieprawidłowej realizacji zamówienia. A contrario uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na najmniejsze możliwe części.

Urząd Zamówień Publicznych zwraca uwagę na to, że niedokonanie podziału zamówienia na najmniejsze możliwe części musi być uzasadnione. Wydaje się, że zamawiający przy podejmowaniu decyzji o tym, czy podzielić zamówienie na części (najmniejsze możliwe) czy też nie, winien postawić z jednej strony argumenty przemawiające za tym, dlaczego zamówienie należałoby udzielić w całości (lub w większych częściach) natomiast z drugiej postawić interesy małych i średnich przedsiębiorstw w zakresie możliwości dostępu do zamówienia, możliwości złożenia konkurencyjnej oferty czy też złożenia oferty przez nich w ogóle. Wszakże jednym z głównych celów dyrektywy zamówieniowej jest „zapewnienie lepszego dostępu do rynku małym i średnim przedsiębiorcom”.

Spójrzmy również na zapisy Dyrektywy 2014/24/UE dotyczące podziału zamówienia na części. W artykule 46 Dyrektywa stanowi, że „Instytucje zamawiające mogą postanowić o udzieleniu zamówienia w odrębnych częściach; mogą też określić wielkość i przedmiot takich części. (...) instytucje zamawiające dokonują wskazania najważniejszych powodów swojej decyzji o niedokonaniu podziału na części, które zamieszcza w dokumentach zamówienia lub w indywidualnym sprawozdaniu (...)”

W treści Preambuły Dyrektywa wskazuje, że podział zamówienia winien nastąpić na mniejsze części.

Podziału można dokonać na zasadzie jakościowej, z

uwzględnieniem różnych zaangażowanych branż i specjalizacji, tak by w większym stopniu dostosować treść poszczególnych zamówień do wyspecjalizowanych sektorów MŚP; wydaje się, iż ten punkt będzie dotyczył zamówień specjalistycznych, nie obejmujących powszechnie dostępnych usług czy dostaw.

W przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części (najmniejsze możliwe) nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej; zatem w przypadku niedokonania podziału zamawiający musi uzasadnić swoją decyzję z tym zakresie;

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną



Dyrektywa wskazuje przykładowe przyczyny, które mogą uzasadniać brak dokonania podziału: podział groziłby ograniczeniem konkurencji albo nadmiernymi trudnościami technicznymi lub nadmiernymi kosztami wykonania zamówienia lub też potrzeba skoordynowania działań różnych wykonawców realizujących poszczególne części zamówienia mogłaby poważnie zagrozić właściwemu wykonaniu zamówienia;

W związku z powyższym prosimy o następujący podział zadań:

1. Zbiornik 3,4t (+/- 25%) montaż przy ulicy M.C. Skłodowskiej wraz z dostawą tlenu medycznego ciekłego oraz transportem
2. Zbiornik 22t (+/- 25%) montaż przy ulicy M.C. Skłodowskiej wraz z dostawą tlenu medycznego ciekłego oraz transportem
3. Zbiornik 3,4t (+/- 25%) oraz zbiornik 22t (+/- 25%) montaż przy ulicy Borowskiej wraz z dostawą tlenu medycznego ciekłego oraz transportem
4. Dostawa azotu ciekłego do zbiornika stacjonarnego będącego własnością Zamawiającego na ulicę Borowską. (azot nie medyczny do kriokomory który nie ma absolutnie żadnego bezpośredniego styku z pacjentem, jest tylko i wyłącznie nośnikiem zimna)
5. Dostawa azotu ciekłego medycznego do dewarów będących własnością Zamawiającego na ulicę Borowską. (azot do krioterapii, nawiewów miejscowych, mający bezpośredni styk z pacjentem)
6. Dostawa azotu ciekłego do zbiorników przenośnych będących własnością Zamawiającego oraz najem jednego zbiornika przenośnego na ulicę M.C. Skłodowskiej.
7. Dostawa produktów medycznych w najmowanych butlach na ulicę Borowską.
8. Dostawa produktów medycznych w najmowanych butlach na ulicę M.C. Skłodowskiej.
9. Dostawa wyrobów medycznych w najmowanych butlach na ulicę Borowską.
10. Dostawa wyrobów medycznych w najmowanych butlach na ulicę M.C. Skłodowskiej.
11. Dostawa produktów oraz wyrobów medycznych w butlach będących własnością Zamawiającego na ulicę Borowską oraz M.C. Skłodowskiej.
12. Dostawa mieszaniny 50% tlenu medycznego i 50% podtlenku azotu medycznego w najmowanych butlach wraz z osprzętem na ulicę M.C. Skłodowskiej.
13. Dostawa tlenu azotu 800ppm w najmowanych butlach.
14. Dzierżawa aparatu do podaży tlenu azotu.
15. Dostawa pozostałych gazów w butlach najmowanych.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

W związku z udzielonymi odpowiedziami na Wykonawcach ciąży obowiązek uwzględnienia odpowiedzi w treści oferty.

Pouczenie:

Wykonawcom przysługują środki ochrony prawnej określone w Dziale VI Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.jedn. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.)

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego
im. Jana Mikulicza – Radeckiego
we Wrocławiu

Zofia Widomska-Brycka
Z-ca Kierownika ds. Przetargów

Jesteśmy po to, żeby leczyć, kształcić i rozwijać wiedzę medyczną