



Poznań, dnia 20.05.2025 r.

SR/XV-270-13(1)-AG/25

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na sukcesywną dostawę gazów infuzyjnych do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu
SR/XV-270-13-AG/25

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 1

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

ZESTAW PYTAŃ 1:

Pytanie nr 1:

Pytanie nr 1 – Podpisanie umowy

Czy Zamawiający podpisze umowę z Wykonawcą w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, podpisaną przez osobę/osoby upoważnione kwalifikowany podpisem elektronicznym, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze sądowym lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, albo przez osobę/osoby umocowane (na podstawie pełnomocnictwa) przez osoby uprawnione?

Uzasadnienie (Interpretacja UZP):

<https://www.uzp.gov.pl/nowe-pzp/interpretacje/pytania-instytucji-kontrolujacych/czy-zgodnie-z-przepisami-nowej-ustawy-pzp-mozna-zawrzec-umowe-w-formie-elektronicznej,-czyli-w-postaci-elektronicznej-opatrzonej-kwalifikowanym-podpisem-elektronicznym-2020-12-04>

Odpowiedź: Zamawiający podpisze umowę na „Sukcesywną dostawę gazów medycznych do Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu,„ oraz umowę dzierżawy stanowiącą załącznik nr 5a do SWZ w formie pisemnej, a nie elektronicznej.

Pytanie nr 2:

Pytanie nr 2 – Kwota przeznaczona

W nawiązaniu do art. 222 ust. 4 ustawy Pzp oraz faktem, że ustawodawca nie określił żadnego limitu czasowego (jedynie określenie: najpóźniej przed otwarciem ofert) wnosimy do Zamawiającego o udostępnienie na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacji o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia. Państwa zgoda umożliwi przygotowanie rzetelnej, wiarygodnej a jednocześnie jak najbardziej konkurencyjnej oferty pozwalającej osiągnąć Zamawiającemu najlepszą jakość dostaw, uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o przekazanie informacji zawartych w pkt. 3 protokołu przedmiotowego postępowania: **Wartość dla poszczególnych części**



Odpowiedź: W załączeniu do niniejszego pisma Zamawiający publikuje Informację o kwocie na sfinansowanie zamówienia – pismo nr SR/XV-270-13(2)-AG/25.

Pytanie nr 3:

Pytanie nr 3 – Projekt umowy § 7 (załącznik 5)

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 7 Kary Umowne o dodatkowy zapis w brzmieniu: „**Strony odpowiadają wyłącznie za normalne skutki swoich działań oraz zaniechań, z wyłączeniem utraconych korzyści.**”

Uzasadnienie: Powyższe zmiany mają na celu uniknięcie nieograniczonej odpowiedzialności Wykonawcy za wykonanie przedmiotu umowy. Nieograniczona odpowiedzialność Wykonawcy mogłaby naruszać art. 112 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponieważ nieograniczona odpowiedzialność może przewyższać wynagrodzenie brutto należne wykonawcy, a tym samym naruszać zasadę proporcjonalności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4:

Pytanie nr 4– Projekt umowy § 7 (załącznik 5)

Wnosimy do Zamawiającego wniosek o modyfikację wzoru umowy poprzez rozszerzenie § 7 Kary Umowne o dodatkowy zapis w brzmieniu: „**W przypadku zaistnienia okoliczności siły wyższej, przez cały czas jej trwania, wykonanie obowiązków każdej ze Stron wynikających z niniejszej umowy ulegają zawieszeniu. Nie dotyczy to jednak obowiązku regulowania wymagalnych zobowiązań pieniężnych. Siła wyższa obejmuje wszelkie zdarzenia i okoliczności będące poza kontrolą Stron, niemożliwe do przewidzenia, którym Strona nie jest w stanie zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu biznesowo uzasadnionych środków, takie jak m.in. strajk, powódź, eksplozja, awaria urządzeń lub instalacji, powstanie zbrojne, trzęsienie ziemi, rozruchy, ograniczenia powstałe na skutek przeciwdziałania rozwojowi epidemii. O fakcie zaistnienia siły wyższej Strona objęta jej oddziaływaniem winna niezwłocznie powiadomić drugą Stronę, przesyłając, o ile to możliwe, potwierdzenie właściwego organu, na którego terenie wystąpiła siła wyższa i informując o przewidywanym okresie jej trwania.**”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

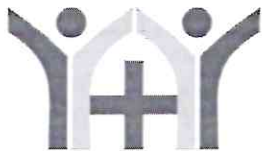
Pytanie nr 5:

Pytanie nr 5 – Projekt umowy § 7 ust. 2 (załącznik 5)

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy/wypowiedzenie umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego - w wysokości 20% **brutto niezrealizowanej części umowy.**



Obecne zapisy dotyczące kar umownych (cytowany § 7 ust. 2) prowadzą do ustanowienia nadmiernych i nieadekwatnych obciążeń wykonawcy, naruszających zasadę proporcjonalności, w szczególności w stosunku do specyfiki zamówienia i uwarunkowań rynkowych, oraz naruszających zasadę równego traktowania i równości stron umowy, a także mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego względem wykonawcy (kary umowne), co powoduje nieuprawnione uprzywilejowanie zamawiającego. Na podstawie obecnych zapisów umowy w przypadku konieczności zerwania umowy w ostatnim okresie jej trwania, wykonawcy zostaną naliczone kary od wartości całej umowy, niezależnie od tego, iż do tej pory realizował należycie i sumiennie. Takie jednostronne ustanawianie warunków Umowy nie mieści się w granicach swobody zawierania umów i nie stanowi jej realizacji oraz stanowi przejaw czynienia ze swojego prawa użytku, który jest sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa oraz z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 6:

Pytanie nr 6 – Projekt umowy § 7 ust. 8 (załącznik 5)

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę zapisów odnośnie kar umownych w następującym zakresie (proponowane zapisy):

Każda ze Stron zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego do wysokości faktycznie poniesionej szkody, **jednak maksymalnie do wysokości całkowitego wynagrodzenia brutto należnego z umowy.**

Dodatkowo należy nadmienić, iż obecnie zapisy projektu umowy w przytaczanym zakresie w nawiązaniu do długości oraz przede wszystkim wartości przyszłego kontraktu, stoją w opozycji do art. 431 ustawy Pzp oraz art. 354 § 1 i 2 KC w zw. z art. 3531 KC w zw. z art. 8 ust. 1 ustawy Pzp, poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Generalnie zgodnie z art. 484 §1 Kodeksu Cywilnego, w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania kara umowna należy się wierzycielowi w zastrzeżonej na ten wypadek wysokości bez względu na wysokość poniesionej szkody. Żądanie odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary nie jest dopuszczalne, chyba że strony inaczej postanowiły.

Tak więc podstawowym rozwiązaniem z mocy prawa w razie braku odrębnego uregulowania jest brak odszkodowania przenoszącego wysokość kar umownych. Skoro już zostaje takie wprowadzone, limit jest uzasadniony żeby nie doszło do potencjalnej odpowiedzialności wyższej niż wynagrodzenie umowne, a tym samym rażącej dysproporcji stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 7:

Pytanie nr 7 – Formularz asortymentowo-cenowy (tlen ciekły)



Wnosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na ciekły tlen medyczny produkowany w 100% z odnawialnych źródeł energii przy zachowaniu wszelkich norm jakościowych przewidzianych przepisami prawa i przy zachowaniu statusu i parametrów jakościowych tlenu jako produktu leczniczego, potwierdzonego przez jednostkę certyfikującą.

Proces produkcji wykorzystujący odnawialne źródła energii skutkuje znacznie niższym śladem CO₂ w porównaniu z konwencjonalnym procesem produkcyjnym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie możliwości złożenia oferty na ciekły tlen medyczny produkowany w 100% z odnawialnych źródeł energii przy zachowaniu wszelkich norm jakościowych przewidzianych przepisami prawa i przy zachowaniu statusu i parametrów jakościowych tlenu jako produktu leczniczego, potwierdzonego przez jednostkę certyfikującą.

Pytanie nr 8:

Pytanie nr 8– Formularz asortymentowo-cenowy (Tlen medyczny sprężony w butli 40 l)

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania, a następnie dostarczania wymiennie w wyjątkowych sytuacjach tlenu medycznego sprężonego w butlach o pojemności 50l 8m³ i/lub 50l 10,7m³ 200 bar w zastępstwie oczekiwanych butli 6,4 m³ (40l).

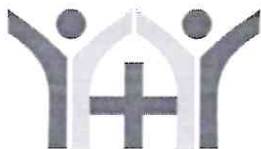
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie dostarczania wymiennie w wyjątkowych sytuacjach tlenu medycznego sprężonego w butlach o pojemności 50l 8m³ i/lub 50l 10,7m³ 200 bar w zastępstwie oczekiwanych butli 6,4 m³ (40l) z odpowiednim przeliczeniem ceny tlenu na ilość litrów.

Pytanie nr 9:

Pytanie nr 9 – Dostawy w sytuacjach awaryjnych

W związku z faktem, że przedmiot zamówienia (gazy butlowe w tym także tlen sprężony w butlach wykonawcy) w czasach niepandemicznych, nie jest w rzeczywistości lekiem ratującym życie (tą rolę w przypadku tlenu wypełnia w podstawowy sposób tlen ciekły podawany ze stałych źródeł podawania), a jego składowanie, utrzymanie parku butlowego, czy też logistyka z nią związana (posiadanie niezbędnej rezerwy bez ryzyka utraty przydatności gazu do użycia,) **przy zarejestrowanym 3 letnim okresie ważności** (produkty lecznicze) oraz założeniu, że dostawy będą się odbywać 2x w tygodniu nie wymaga jakiegokolwiek szczególnych działań ze strony personelu Zamawiającego, uzasadniających zastosowanie zapisu o dostawach w trybie „awaryjnym”, w szczególności bez wskazania szczegółowych, a jednocześnie realnych ram czasowych jego funkcjonowania. Dodatkowo zgodnie z obowiązującymi normami ISO 7396 użytkownik zbiorników ciśnieniowych powinien posiadać zabezpieczenie w tlen butlowy na co najmniej 48 godz., a wykonawca nie może ponosić odpowiedzialności za ewentualne zaniedbania ze strony pracowników Zamawiającego pod względem odpowiedniego parku butlowego czy też stosownej ilości magazynowanych gazów ciekłych w zbiornikach.

Jednocześnie w przypadku ciekłego tlenu medycznego wniosek nasz motywujemy warunkami logistycznymi, produkcyjnymi oraz specyfiką dostarczanego przedmiotu zamówienia oraz możliwością kontroli stanu napełnienia zbiornika za pomocą zdalnej transmisji danych (tlen medyczny ciekły), co w pełni zabezpiecza Zamawiającego w odpowiednią ilość ciekłego tlenu medycznego.



Pragniemy zwrócić uwagę również na czasochłonność procesu prawidłowego napełniania butli oraz jego weryfikacji pod względem bezpieczeństwa (w tym również dla użytkownika), załadunku i transportu specjalnie do tego przeznaczonymi pojazdami przez specjalnie do tego przeszkolonych kierowców z zachowaniem rygorystycznych zasad obowiązującego prawa (ADR), przy jednoczesnym założeniu że wytwórcy gazów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia nie pracują w trybie ciągłym, a złożenie zamówienia w dzień wolny od pracy nie gwarantuje dostawy. Jak wspomniano uprzednio za zabezpieczenie odpowiedniej ilości gazów medycznych (zarówno w formie ciekłej jak i gazowej) stanowiących podstawę bezpieczeństwa odpowiada sam Zamawiający. Próba przerzucenia tej odpowiedzialności na potencjalnego wykonawcę stanowi jaskrawe wykorzystanie pozycji dominującej organizatora postępowania i rażące uprzywilejowanie w treści projektu umowy pozycji Zamawiającego, wbrew zasadom współżycia społecznego i właściwości stosunku prawnego, w sposób stanowiący nadużycie prawa.

Reasumując wnosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów dotyczących tzw., zamówienia „awaryjnego”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5 do SWZ (Wzoru umowy), gdzie treść § 1 ust. 3 przyjmuje postać: „Wykonawca dostarczał będzie gaz sukcesywnie w terminie do 2 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia. Dostarczanie gazu medycznego do zbiornika odbywa się całodobowo w dni robocze. Dostawy gazu będą realizowane zgodnie z zapisami zawartymi w Załączniku nr 2 do SWZ. ”

Pytanie nr 10:

Pytanie nr 10 – Projekt umowy § 5 (załącznik 5a)

W związku z faktem, iż Zamawiający w § 7 projektu umowy (załącznik nr 5) przewidział stosowne kary względem wykonawcy, wnosimy o stosowną modyfikację, w tym również możliwość usunięcia zapisów zawartych w załączniku 5a (§ 5) aby uniknąć możliwości dwukrotnego karania wykonawcy za tą samą czynność, co prowadzi do pozycji dominujące i nadrzędnej jednej ze strony (Zamawiającego) w realizacji postanowień umownych.

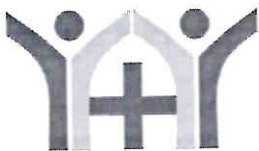
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 11:

Pytanie nr 11 – Projekt umowy § 1 (załącznik 5) ust. 5

W związku z możliwościami logistyczno – technicznymi oraz w niektórych sytuacjach czynnikiem ludzkim wnosimy o urealnienie zapisów dotyczących reakcji na zgłoszenia reklamacyjne, poprzez dokonanie modyfikacji stosowanych zapisów projektu umowy w następującej formie:

Na zgłaszane reklamacje przez Zamawiającego, Wykonawca reagował będzie w terminie do 3 dni, za wyjątkiem określonej w Załączniku nr 2 do SWZ poz. 1 Tlen medyczny ciekły w zbiorniku stacjonarnym z systemem telemetrii, gdzie reakcja na zgłaszaną awarię musi nastąpić **bez zbędnej zwłoki w terminie do 36 godzin od zgłoszenia. Jeżeli koniec terminu reakcji wypadnie na dzień ustawowo wolny od pracy lub w sobotę, wykonawca jest zobowiązany do realizacji tejże „reakcji” w pierwszym dniu**



roboczym po wyznaczonym terminie dostawy. Reakcją na zgłaszane reklamacje będzie naprawa uszkodzonego elementu, dostarczenie urządzenia lub elementu zastępczego

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na urealnienie zapisów dotyczących reakcji na zgłoszenia reklamacyjne, poprzez dokonanie modyfikacji stosowanych zapisów projektu umowy w proponowanej wyżej formie. Tym samym Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 5 do SWZ (Wzoru umowy), gdzie treść § 1 ust. 5 przyjmuje postać: „Na zgłaszane reklamacje przez Zamawiającego, Wykonawca reagował będzie w terminie do 3 dni, za wyjątkiem określonej w Załączniku nr 2 do SWZ poz. 1 Tlen medyczny ciekły w zbiorniku stacjonarnym z systemem telemetrii, gdzie reakcja na zgłaszaną awarię musi nastąpić bez zbędnej zwłoki w terminie do 36 godzin od zgłoszenia. Jeżeli koniec terminu reakcji wypadnie na dzień ustawowo wolny od pracy lub w sobotę, wykonawca jest zobowiązany do realizacji tejże „reakcji” w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie dostawy. Reakcją na zgłaszane reklamacje będzie naprawa uszkodzonego elementu, dostarczenie urządzenia lub elementu zastępczego.”

Pytanie nr 12:

Pytanie nr 12 – (tlen medyczny w butlach aluminiowych z zintegrowanym zaworem)

A. Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkowania Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg?, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 2l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 4kg, co należy potwierdzić kartą techniczną produktu zgodnie z wymienionymi w Rozdziale IV SWZ przedmiotowymi środkami dowodowymi.

B. Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkowania Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 5l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 8kg?, co zostało potwierdzone dokumentacją niezależnej akredytowanej jednostki badawczej lub technicznej, którą należy dołączyć do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy w celu potwierdzenia zgodności przedmiotu oferty z zapisami SWZ oraz, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby waga pełnej butli z tlenem poj. 5l ze zintegrowanym zaworem nie przekraczała 8kg, co należy potwierdzić kartą techniczną produktu zgodnie z wymienionymi w Rozdziale IV SWZ przedmiotowymi środkami dowodowymi.

Pytanie nr 13:

Pytanie nr 13 – (tlen medyczny w butlach aluminiowych z zintegrowanym zaworem)

Czy w celu zapewnienia pełnej funkcjonalności oraz zwiększenia komfortu użytkowania Zamawiający wymaga aby tlen medyczny w butlach aluminiowych, z zaworem zintegrowanym był zaprojektowany i wykonany do pracy z rezonansem magnetycznym – *możliwość wykonanie rezonansu w obecności butli aluminiowej* (według normy ASTM 2503-05) i będzie zgodne z systemami obrazowania rezonansem magnetycznym (MRI) o indukcji magnetycznej do 3,0 tesli, a zostanie potwierdzone w dokumentacji dopuszczającej do obrotu produkt leczniczy.



Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby celu zapewnienia pełnej funkcjonalności oraz zwiększenia komfortu użytkowania tlen medyczny w butlach aluminiowych, z zaworem zintegrowanym był zaprojektowany i wykonany do pracy z rezonansem magnetycznym, co należy potwierdzić kartą techniczną produktu zgodnie z wymienionymi w Rozdziale IV SWZ przedmiotowymi środkami dowodowymi.

Pytanie nr 14:

Pytanie nr 14 – Pakiet (mieszanina gazowa 50 % tlen i 50% podtlenek azotu)

A. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, oferowany konkretny typ/model zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu ma być dedykowany przez producenta tylko i wyłącznie do podawania tejże mieszaniny, z wyłączeniem innych gazów sprężonych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby oferowany konkretny typ/model zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu był dedykowany przez producenta tylko i wyłącznie do podawania tejże mieszaniny, z wyłączeniem innych gazów sprężonych.

B. Czy w celu zachowania wysokich norm jakości i bezpieczeństwa dla wyrobów medycznych w odpowiedzi na powszechne obawy dotyczące bezpieczeństwa takich produktów przy jednoczesnym wsparciu innowacji, fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny, tzn. nie ma w nim być elementów które bez użycia dedykowanych do tego narzędzi można: swobodnie, przypadkowo, spontanicznie lub natychmiastowo odkręcić, usunąć, względnie może dojść do poluzowania związanego eksploatacją, co może stworzyć potencjalne zagrożenie w bezpośrednim otoczeniu oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu:

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby fabrycznie oryginalny zawór dozujący (bez dodatkowych modyfikacji i przeróbek, zarejestrowany przez producenta) do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz ze wszystkimi jego elementami składowymi ma być nierozbieralny/nierozkręcalny.

C. Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mają być zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym – 1 pojedynczy komplet i pochodzić od tego samego wytwórcy co producent zaworu dozującego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie



dopuszczony przez Zamawiającego) były zapakowane wspólnie w jednym najmniejszym dostępnym opakowaniu jednostkowym.

D. Czy przedmiotem oferty ma być urządzenie (zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu), które jest wyposażone w dodatkowe uszczelnienie, zapewniające wydajniejsze (mniejsze zużycie) i bezpieczniejsze (brak kontaktu mieszaniny z bezpośrednim otoczeniem) użytkowanie w/w mieszaniny, co zostanie potwierdzone stosowną poświadczeniem wytwórcy?

Odpowiedź: Tak, przedmiotem oferty ma być urządzenie (zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu), które jest wyposażone w dodatkowe uszczelnienie, zapewniające wydajniejsze (mniejsze zużycie) i bezpieczniejsze (brak kontaktu mieszaniny z bezpośrednim otoczeniem) użytkowanie w/w mieszaniny, co zostanie potwierdzone stosownym poświadczeniem w karcie technicznej produktu, zgodnie z wymienionymi w Rozdziale IV SWZ przedmiotowymi środkami dowodowymi.

E. Czy Zamawiający opisując przedmiotu zamówienia w zakresie użytkowanej obecnie przez Zamawiającego mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (Entonox) miał na myśli butle o pojemności 10l tj. 2,8m³?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli butle o pojemności 10l tj. 2,8m³.

F. Czy przedmiotem oferty ma być urządzenie (zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu), które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymaga ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części", dotyczące wszystkich sytuacji przewidzianych przez producenta w instrukcji obsługi?

Odpowiedź: Tak, przedmiotem oferty ma być urządzenie (zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów tj. 50 % tlen i 50% podtlenek azotu), które zgodnie z zasadami jego bieżącego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymaga ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części", dotyczące wszystkich sytuacji przewidzianych przez producenta w instrukcji obsługi.

G. Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mogą być stosowane u jednego pacjenta do 14 dni bez konieczności wymiany na nowy element ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby wszystkie jednorazowe elementy niezbędne do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) mogły być stosowane u jednego pacjenta do 14 dni bez konieczności wymiany na nowy element.



Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Z poważaniem

DYREKTOR
Szpitala Miejskiego
im. Franciszka Raszei
[Signature]
lek. med. ... Zak

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>
2/ <https://fraszka.poznan.pl/>
3/ a/a

