

Pabianice, dnia 13 czerwca 2024 roku

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) na realizację zadania pn.: „Dostawy gazów medycznych i technicznych wraz z dzierżawą butli, akcesoriów i osprzętem na potrzeby PCM Sp. z o.o.”, znak: 28/ZP/TP1/D/24

Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o., ul. Jana Pawła II 68, 95-200 Pabianice, zgodnie z art. 284 ust. 2 udziela odpowiedzi na pytania do SWZ:

**Pytanie 1**

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 dopuszcza możliwość zawarcia umowy w postaci elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

**Pytanie 2**

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**

Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia kwotę w wysokości 222 228,92 zł brutto, w tym:

- dla części I zamówienia – 217 445,70 zł brutto,
- dla części II zamówienia – 4 783,22 zł brutto.

### **Pytanie 3**

#### **Przedmiotowe środki dowodowe**

Wnosimy do Zamawiającego o wprowadzenie zapisu dotyczącego konieczności dołączenia do oferty jako przedmiotowego środka dowodowego w przypadku oferowania wyrobów medycznych, o których mowa w art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r w sprawie wyrobów medycznych - Medical Device Regulation wraz ze zmieniającym go ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2023/607 z dnia 15 marca 2023 r w sprawie zmiany rozporządzeń (UE) 2017/745 i (UE) 2017/746 (dalej jako: rozporządzenie MDR) - tj. korzystających z okresów przejściowych:

- a) deklarację zgodności oferowanych wyrobów, wystawioną przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela, poświadczającą zgodność wyrobów z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG lub dyrektywy Rady nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania (dalej jako: dyrektywa nr 90/385/EWG), oraz
- b) dokumentu wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla producenta lub upoważnionego przedstawiciela (jeżeli dotyczy), w języku polskim (lub sporządzone w języku obcym, złożone wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę), potwierdzającego że oferowany wyrób medyczny jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w obowiązującym rozporządzeniu MDR oraz
- c) certyfikat odnoszący się do oferowanych wyrobów, wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy nr 93/42/EWG lub dyrektywy nr 90/385/EWG, w przypadku których rozporządzenie MDR wymaga udziału jednostki notyfikowanej w procedurze oceny zgodności.

Fragment rozporządzenia 2023/607 z dnia 15 marca 2023

„Certyfikaty wydane przez jednostki notyfikowane zgodnie z dyrektywami 90/385/EWG i 93/42/EWG od dnia 25 maja 2017 r., które nadal były ważne w dniu 26 maja 2021 r. i które nie zostały cofnięte po tym terminie, pozostają ważne po zakończeniu okresu wskazanego w certyfikacie do daty określonej w ust. 3a niniejszego artykułu mającej zastosowanie do poszczególnych klas ryzyka wyrobów. Certyfikaty wydane przez jednostki notyfikowane zgodnie z tymi dyrektywami od dnia 25 maja 2017 r., które nadal były ważne w dniu 26 maja 2021 r., i które utraciły ważność przed dniem 20 marca 2023 r., uznaje się za ważne do dat określonych w ust. 3a niniejszego artykułu wyłącznie wówczas, gdy spełniony jest jeden z następujących warunków:

- a) przed datą utraty ważności certyfikatu producent i jednostka notyfikowana podpisali pisemną umowę – zgodnie z załącznikiem VII do niniejszego rozporządzenia sekcja 4.3 akapit drugi – dotyczącą oceny zgodności w odniesieniu do wyrobu objętego certyfikatem, który utracił ważność, lub w odniesieniu do wyrobu mającego zastąpić ten wyrób;
- b) właściwy organ państwa członkowskiego udzielił odstępstwa od mającej zastosowanie procedury oceny zgodności zgodnie z art. 59 ust. 1 niniejszego rozporządzenia lub zobowiązał producenta do przeprowadzenia mającej zastosowanie procedury oceny zgodności zgodnie z art. 97 ust. 1 niniejszego rozporządzenia.”

### **Odpowiedź**

Zamawiający dodaje stosowne zapisy do rozdziału 13 ust. 1 pkt 4 SWZ.

### **Pytanie 4**

Część 1 poz. 22

- Czy Zamawiający opisując „**Tlen medyczny LIV 2 I 0,43 m3 200 Bar**”, miał na myśli lekkie butle aluminiowe z tlenem 200 bar, z na stałe zintegrowanym z butlą modulem wyposażonym w reduktor ciśnienia, manometr wskazujący ciśnienie tlenu w butli, przepływomierz o zakresie pracy 0,5 – 15 l/min, przepływomierz z 12 różnymi zakresami przepływu (w tym zakres startowy – 0l/min), wyjście do podłączenia maski tlenowej lub kaniuli donosowej oraz system szybkiego łączenia (Quick Connector) typu AGA do podłączenia urządzeń przenośnych wymagających dostarczenia tlenu medycznego np. respirator transportowy?
- Czy w celu zapewnienia lepszej mobilności oraz zwiększenia komfortu użytkownika 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**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie innego rodzaju butli spełniającej ww. wymagania.

#### **Pytanie 5**

##### **Część 1 poz. 7,10,15**

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 (Entonox) ma być dedykowany przez producenta tylko i wyłącznie do podawania tejże mieszaniny, z wyłączeniem innych gazów sprężonych?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający wymaga.

#### **Pytanie 6**

##### **Część 1 poz. 7,10,15**

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 pacjent i/lub osoba odwiedzająca i/lub personel Zamawiającego (w zgodzie z definicją zawartą w ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, w art. 2 pkt. 37 i/lub 38 – użytkownik/laik) bez użycia dedykowanych do tego narzędzi może swobodnie odkręcić, usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie oraz zmniejszyć walory użytkowe urządzenia np. poprzez zatrzymanie lub wyraźne spowolnienie przepływu gazu.

#### **Odpowiedź**

Celem zachowania wszelkich środków ostrożności i bezpieczeństwa, Zamawiający wymaga nierozbieralności / nierozkręcalności zaworów.

### **Pytanie 7**

#### **Część 1 poz. 7,10,15**

Czy pod pojęciem zawartym w opisie przedmiotu zamówienia „Single Use Valve - 100 pcs 828-0002”, Zamawiający rozumie każdy dedykowany ku temu jednorazowy wyrób medyczny umożliwiający prawidłowe i bezpieczne podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) zabezpieczający jednocześnie przed skażeniem korpusu zaworu dozującego przed kontaminację bez względu na zastosowany wariant konstrukcyjny umożliwiający w/w zabezpieczenie w stopniu całkowitym lub ograniczającym ryzyko do przedostania się 1 organizmu (patogena) na każde 100 000 tych organizmów doprowadzanych do zaworu dozującego ?

#### **Odpowiedź**

Tak, zgodnie z powyższym opisem.

### **Pytanie 8**

#### **Część 1 poz. 7,10,15**

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 producenta, który jest jednocześnie wytwórcą zaworu dozującego do podawania opisanej powyżej mieszaniny?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 9**

#### **Część 1 poz. 7,10,15**

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**

Zamawiający wymaga zaoferowania urządzenia niewymagającego ingerencji w strukturę.

### **Pytanie 10**

#### **Część 1 poz. 1**

Wnosimy do Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka i oczekuje się zaoferowania agonu o czystości 5.0 od 2l do 8l (a nie jak pierwotnie opisano 0,5 – takowy nie istnieje).

### Odpowiedź

Pozycja 1 w Załączniku nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy – część I zamówienia zostaje wydzielona z części do odrębnego postępowania, zgodnie z odpowiedzią na pytania 23-24.

### Pytanie 11

#### **Część 1 poz. 1**

Czy pozycja 17 formularza cenowego, tj. *Superserwis napełniania butli Zamawiającego* dotyczy pełnienia butli Zamawiającego z argonem opisanej w pozycji 1 w/w formularza? Jeżeli nie, to wnosimy o wyjaśnienie czego dotyczy (jakiego gazu)?

### Odpowiedź

Zamawiający wymaga napełniania butli opisanej w poz. 1 Formularza asortymentowo-cenowego oraz butli tlenowych o pojemnościach 2 l, 3 l, 10 l, 40 l, w zależności od potrzeb.

### Pytanie 12

#### **termin dostawy dla butli będących własnością Zamawiającego**

W odniesieniu do butli będących własnością Zamawiającego wraz z ich napełnieniem wnosimy o **zmianę terminu dostawy (w tym odbioru, pełnienia i zwrotu) butli będących własnością Zamawiającego do 14 dni roboczego.**

W związku z wymogami Prawa Farmaceutycznego i Nadzoru Farmaceutycznego (GIF) aby zapewnić odpowiednią jakość i zgodność z przepisami prawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych ich producent musi wykonać z butlami (opakowaniami) szereg czynności aby mógł wziąć odpowiedzialność za ich dystrybucję. Proces ten wymaga czasu i dochowania odpowiednich procedur. Termin 10 dni roboczych jest powszechnie przyjęty (zgodnie z Dobrą Praktyką Produkcji i Dobrą praktyką Dystrybucji) jako standardowy.

Prośbę naszą pragniemy umotywić również względami logistycznymi, technicznymi i produkcyjnymi oraz zwrócić uwagę 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).

### Odpowiedź

Zamawiający dodaje ust. 3 w § 2 Załącznika nr 5 do SWZ – Projekcie umowy, który otrzymuje brzmienie:

„3. Termin realizacji zamówienia w odniesieniu do butli będących własnością Zamawiającego do 5 dni roboczych licząc od otrzymania zamówienia.”

### Pytanie 13

#### **Butle będące własnością Zamawiającego**

Jednocześnie w związku z obowiązującymi przepisami prawa prosimy o rozszerzenie zapisów projektu umowy o odpowiednie zapisy dotyczące pełnionych butli, uwzględnione załącznikiem do przyszłej umowy – w załączeniu treść stosownego załącznika (poniżej).

Załącznik nr ..... do umowy

**Informacja dla Klientów zlecających napełnienie butli dla gazów medycznych, będących jednocześnie właścicielami tych butli.**

1. Klient będący właścicielem butli przeznaczonej dla gazów medycznych zobowiązany jest do trwałego oznakowania butli (wybita nazwa właściciela) zgodnie z wymaganiami **Rozporządzenia Ministra Gospodarki, Pracy i Polityki Społecznej z dnia 23 grudnia 2003 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy produkcji i magazynowaniu gazów, napełnianiu zbiorników gazami oraz używaniu i magazynowaniu karbidu Dz.U. 2004 nr 7 poz. 59 oraz Normy PN-EN ISO 13769 Butle do gazów - Znakowanie butli (z wyłączeniem LPG) - Cechowanie**. Koszty trwałego oznakowania ponosi właściciel butli.

2. W przypadku butli przeznaczonej dla gazów medycznych, przekazanej do legalizacji, informuje się, że podczas legalizacji butla zostanie: pomalowana - zgodnie z wymaganiami **Normy PN-EN 1089-3:2011 Butle do gazów - Znakowanie butli (z wyłączeniem LPG) - Część 3: Kod Barwny** zostanie wymieniony zawór na zawór przeznaczony dla butli medycznej zgodnie z dokumentacją będącą podstawą wprowadzenia do obrotu produktu leczniczego i Pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu wydanym na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.)

zostanie oznakowana - jeżeli na butli nie ma wybitych cech z nazwą Zamawiającego, Zamawiający musi określić sposób znakowania (maksymalnie 10 znaków). Wszystkie te elementy są objęte ceną legalizacji.

3. Informuje się, że w przypadku gdy butla przeznaczona dla gazów medycznych będzie posiadała ważną legalizację natomiast wygląd butli: kod barwny butli, stan powłoki farby, stopień skorodowania nie będzie zgodny z wymaganiami Normy **PN-EN 1089-3:2011 Butle do gazów - Znakowanie butli (z wyłączeniem LPG) - Część 3: Kod Barwny** to butla, o której mowa zostanie przekazana do malowania. Koszt malowania ponosi właściciel butli. Jeżeli na butli nie ma wybitych cech z nazwą Zamawiającego, Zamawiający może zlecić znakowanie za dodatkową opłatą dla wykonawcy.

Butle, które nie są trwale oznakowane, a dla których jest wymagane malowanie – bez zgody Zamawiającego na malowanie i oznakowanie – nie będą przyjmowane.

4. Informuje się, że w przypadku konieczności wymiany zaworu ( np. uszkodzenie) w butli przeznaczonej dla gazów medycznych, posiadającej ważną legalizację, zawór może zostać wymieniony wyłącznie na zawór przeznaczony dla butli medycznej zgodnie z dokumentacją będącą podstawą wprowadzenia do obrotu produktu leczniczego i Pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu wydanym na podstawie art. 7 ust. 2 i art. 29 ust. 2 ustawy Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 ze zm.) Koszt wymiany zaworu ponosi właściciel butli

**Odpowiedź**

Zamawiający dodaje Załącznik nr 2 do umowy, zgodnie z powyższą treścią.

**Pytanie 14**

Część 1, pozycja 1 – argon, czy Zamawiający dopuszcza argon czysty 5.0 (99,999%), który jest stosowany w medycynie, stawka Vat-23%. Czy butle należą do Zamawiającego czy są to butle dzierżawione?

**Odpowiedź**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 10.

**Pytania 15 – 18**

- 1) Część 1, pozycje 11, 12, 14, 18, 19, 20, 21, 22 – ile butli obecnie dzierżawi Zamawiający?
- 2) Część 1, pozycje 11, 12, 14, 18, 19, 20, 21, 22 – ile butli chce dzierżawić Zamawiający?
- 3) Część 2, pozycje 1, 5, 6 – ile butli obecnie dzierżawi Zamawiający?
- 4) Część 2, pozycje 1, 5, 6 – ile butli chce dzierżawić Zamawiający?

**Odpowiedź**

W tabeli poniżej wskazano ilości dzierżawionych obecnie butli.

Rodzaj gazu	Ilość butlo/doby w miesiącu
acetylen	32
Sprężone powietrze	93
Tlen techniczny	53
Medyczny dwutlenek węgla	1050
LIV – tlen medyczny	830
Tlen medyczny	2750
Podtlenek azotu	630
Entonox	63
Tlen techniczny 200 bar	10
<b>akcesoria</b>	
stojak	31 (czyli 1)
Zawór dozujący Entonox	31 (czyli 1)

Ponadto Zamawiający wskazuje, że szacunkowe ilości butlo-godzin w miesiącu zostały wskazane w Załączniku nr 2-2b do SWZ – Formularzu asortymentowo-cenowym, odpowiednio dla części zamówienia.

**Pytanie 19**

Część 1, pozycja 13 – butle do jakiego gazu i jakiej pojemności mają być legalizowane?

**Odpowiedź**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 11.

**Pytanie 20**

Część 1, pozycja 6 – ile nosideł chce wydzierżawić Zamawiający?



**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga zapewnienia nosideł zgodnie z Załącznikiem nr 2 do SWZ, tj. 529,49 butlo-godzin.

**Pytanie 21**

Część 1, pozycja 8 – ile wózków chce wydzierżawić Zamawiający?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga zapewnienia wózków zgodnie z Załącznikiem nr 2 do SWZ 1094,99 butlo-godzin.

**Pytanie 22**

Część 1, pozycje 16 i 17, butli do jakich gazów i o jakiej pojemności dotyczy usługa Superserwis (proszę o podanie liczby sztuk z podziałem na rodzaj gazu i pojemność butli)?

**Odpowiedź**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 15.

**Pytania 23 – 24**

1) W związku z ogłoszeniem przez Państwa przetargu nieograniczonego na „Dostawy gazów medycznych i technicznych wraz z dzierżawą butli, akcesoriów i osprzętem na potrzeby PCM Sp. z o.o.”, oznaczenie postępowania: 28/ZP/TP1/D/24, zwracamy się z prośbą o wydzielenie z tabeli formularza cenowego do osobnego pakietu:

- pozycji 3, 7, 10, 15 - ENTONOX (O2 50% / N2O50%) 10 l, 2,8 m3 170 b i pozycje powiązane

Wyżej wymieniony gaz jest dostępny tylko w dużych koncernach zagranicznych. Zamieszczenie go w pakiecie z innymi gazami medycznymi jak chociażby tlen medyczny, zakłóca możliwość złożenia oferty przez firmy nie posiadające tego gazu. Konsekwencją tego jest to, że Dostawca posiadający w swojej ofercie standardowe gazy medyczne jak tlen medyczny, dwutlenek węgla, czy podtlenek azotu nie będzie mógł konkurować z firmą posiadającymi ów gaz, nie mając do niego dostępu.

Dla podmiotu ochrony zdrowia, przesunięcie mieszaniny podtlenku azotu i tlenu medycznego (ENTONOX to produkt konkretnej firmy będący mieszaniną gazów) do osobnego pakietu i pozostawienie standardowych gazów medycznych w jednym pakiecie, jest szansą na uzyskanie lepszych cen gazów na zasadzie wolnej konkurencji co pokazały przetargi, w których wydzielono większą liczbę pakietów lub w jednym pakiecie uwzględniono standardowe gazy medyczne jak tlen sprężony medyczny w butlach, dwutlenek węgla medyczny, podtlenek azotu medyczny. Może się okazać, że w postępowaniu zostanie złożona oferta tylko jednej firmy, przez co Państwa jednostka będzie strata finansowo, gdyż oferent – Dostawca, posiadający w swojej ofercie wyżej wymienioną mieszaninę będzie w pozycji uprzywilejowanej w stosunku do firm nie posiadających takiego gazu w swojej ofercie. Konsekwencją tego wyższe koszty zamówienia gazów.

Biorąc pod uwagę art. 16 i art. 17 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2019 poz. 2019) - Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej - dotyczące zamówień publicznych, które sugeruje, że dzielenie pakietów na mniejsze lub



przesuwanie danego asortymentu zamówienia, zwłaszcza gdy ogranicza dostęp innym Wykonawcom, jest uzasadnione i nie zakłóca organizacji pracy Podmiotu Zamawiającego.

Państwa zgoda pozwoli naszej firmie złożyć rzetelną, wiarygodną oraz konkurencyjnie finansowo ofertę, oraz rozszerzy liczbę firm mogących wziąć udział w postępowaniu. Pozwoli Zamawiającemu zoptymalizować kwotę środków, jakie Zamawiający może przeznaczyć na realizację zamówienia, co także nie spowoduje zarzutu naruszenie zasad uczciwej konkurencji (równa dla wszystkich zasada prawa zamówień publicznych).

Dlatego zwracamy się z prośbą o przesunięcie ENTONOXU, czyli mieszaniny tlenu z podtlenkiem azotu do osobnego pakietu.

2) W związku z ogłoszeniem przez Państwa przetargu nieograniczonego na **„Dostawy gazów medycznych i technicznych wraz z dzierżawą butli, akcesoriów i osprzętem na potrzeby PCM Sp. z o.o.”, oznaczenie postępowania: 28/ZP/TP1/D/24**, w związku z brakiem odpowiedzi na pismo zwracamy się z prośbą o wydzielenie z tabeli formularza cenowego do osobnego pakietu, w części nr 1:

- pozycji 3, 7, 10, 15 - ENTONOX (O2 50% / N2O50%) 10 l, 2,8 m3 170 b i pozycje powiązane
- pozycji 1 – argon, jeśli jest to gaz medyczny.

Wyżej wymienione gazy są dostępne tylko w dużych koncernach zagranicznych. Zamieszczenie ich w pakiecie z innymi gazami medycznymi jak chociażby tlen medyczny, zakłóca możliwość złożenia oferty przez firmy nie posiadające tego gazu. Konsekwencją tego jest to, że Dostawca posiadający w swojej ofercie standardowe gazy medyczne jak tlen medyczny, dwutlenek węgla, czy podtlenek azotu nie będzie mógł konkurować z firmą posiadającymi ów gaz, nie mając do niego dostępu

Dla podmiotu ochrony zdrowia, przesunięcie argonu medycznego oraz mieszaniny podtlenku azotu i tlenu medycznego (ENTONOX to produkt konkretnej firmy będący mieszaniną gazów) do osobnego pakietu i pozostawienie standardowych gazów medycznych w jednym pakiecie, jest szansą na uzyskanie lepszych cen gazów na zasadzie wolnej konkurencji co pokazały przetargi, w których wydzielono większą liczbę pakietów lub w jednym pakiecie uwzględniono standardowe gazy medyczne jak tlen sprężony medyczny w butlach, dwutlenek węgla medyczny, podtlenek azotu medyczny. Może się okazać, że w postępowaniu zostanie złożona oferta tylko jednej firmy, przez co Państwa jednostka będzie stratna finansowo, gdyż oferent – Dostawca, posiadający w swojej ofercie wyżej wymienioną mieszaninę i argon medyczny będzie w pozycji uprzywilejowanej w stosunku do firm nie posiadających takich gazów w swojej ofercie. Konsekwencją tego będą wyższe koszty zamówienia gazów.

Biorąc pod uwagę art. 16 i art. 17 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2019 poz. 2019) – Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej - dotyczące zamówień publicznych, które sugeruje, że dzielenie pakietów na mniejsze lub przesuwanie danego asortymentu zamówienia, zwłaszcza gdy ogranicza dostęp innym Wykonawcom, jest uzasadnione i nie zakłóca organizacji pracy Podmiotu Zamawiającego.

Państwa zgoda pozwoli naszej firmie złożyć rzetelną, wiarygodną oraz konkurencyjnie finansowo ofertę, oraz rozszerzy liczbę firm mogących wziąć udział w postępowaniu. Pozwoli Zamawiającemu zoptymalizować kwotę środków, jakie Zamawiający może przeznaczyć na realizację zamówienia, co także nie spowoduje zarzutu naruszenie zasad uczciwej konkurencji (równa dla wszystkich zasada prawa zamówień publicznych).

Dlatego zwracamy się z prośbą o przesunięcie ENTONOXU, czyli mieszaniny tlenu z podtlenkiem azotu i argonu medycznego do osobnego pakietu.



## Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68  
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: [sekretariat@pcm-szpital.pl](mailto:sekretariat@pcm-szpital.pl)  
[www.pcm-szpital.pl](http://www.pcm-szpital.pl)  
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491

Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Łódź – Śródmieście,  
Sąd Gospodarczy, XX Wydział KRS pod numerem KRS 0000330633.  
Wysokość kapitału zakładowego 71 954 900,00zł. Rok założenia: 2009 r.

---

### **Odpowiedź**

Mając na uwadze niemożność wydzielania odrębnych pakietów na platformie eZamówienia, tj. podziału Ogłoszenia o zamówieniu na większą niż pierwotnie wskazana ilość części postępowania, Zamawiający wykreśla z części I zamówienia pozycje 1, 3, 7, 10 i 15. Odrębne postępowanie przetargowe na wskazany zakres zostanie opublikowane niezwłocznie.

**Z upoważnienia**

**Zastępca Kierownika  
Działu Zamówień Publicznych**