



Oleśnica

**POWIATOWY ZESPÓŁ SZPITALI**

Syców

ul. Armii Krajowej 1, 56-400 Oleśnica  
tel. 71 77 67 427, fax. 71 77 67 307, e-mail: sekretariat@pzsolesnica.pl



Oleśnica 28 sierpień 2023 r.

**Dotyczy postępowania pn: „Dostawa gazów medycznych wraz z napełnieniem i dzierżawą zbiornika tlenu medycznego oraz butli na gazy medyczne II dla Powiatowego Zespołu Szpitali”**  
**PZS/TP/13/2023.**

**WYJAŚNIENIA 3 DO SWZ**

Zamawiający informuje, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły zapytania dotyczące SWZ. Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11.09.2021r Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający przekazuje Wykonawcom treść pytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie 1**

**Dotyczy Załącznik nr.5.4 do SWZ - Zadanie nr.4**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie butli aluminiowej o pojemności wodnej 11L z mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50%, objętość gazu 3,23 m<sup>3</sup> (3230 l), ciśnienie 170 bar.

Dopuszczenie wyżej przedstawionej butli pomoże otrzymać więcej ofert w postępowaniu, a tym samym uzyskać najlepszą możliwą cenę, co jest bardzo istotne dla jednostek budżetowych.

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

87 butli x 2,8 m<sup>3</sup> (objętość gazu w butli= 243,6 m<sup>3</sup> (zapotrzebowanie na gaz w m<sup>3</sup>) 243,6 m<sup>3</sup> w butlach o poj. 3,23 m<sup>3</sup> wymaga dostawy 76 butli.

**Odp.: dopuszczam**

**Pytanie 2**

**Dotyczy Załącznik nr.5.4 - Zadanie nr.4**

Wykonawca zwraca się z pytaniem czy Zamawiający wymaga zaoferowania mieszaniny w pozycji 1, w zadaniu 4 produktu leczniczego, gazu medycznego o składzie: 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, który w dokumencie Charakterystyka Produktu Leczniczego ma wpisane wskazanie do stosowania w położnictwie?

**Odp.: dopuszczam, Zamawiający nie wyklucza używania preparatu w innych oddziałach**

**Pytanie 3**

**Dotyczy Wyjaśnień do SWZ z dnia 24 sierpnia 2023 - odpowiedź na pytanie nr 5**

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie butli wykonanych z aluminium, o poj. 11 l, które są napełnione mieszaniną tlenu medycznego i podtlenku azotu w proporcji 50% na 50 %. Butle są zintegrowane z zaworem posiadającym przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu w co najmniej 9 różnych zakresach wyrażonych w l/min, przy wartości początkowej 1 l/min, mając na

---

**Dyrekcja:**  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 7767427  
fax 71 7767307

**Szpital w Oleśnicy:**  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica  
tel. centr. 71 7767300  
71 7767412

**Szpital w Sycowie:**  
ul. Oleśnicka 25,  
56-500 Syców,  
tel. centr. 62 7852031

**Pogotowie Ratunkowe:**  
ul. Ludwikowska 10,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 3142899

uwadze fakt, że mieszanina jest podawana przez zawór na żądanie w sposób przerywany, do którego nie mają zastosowania ustawienie stałego przepływu mieszaniny w jakimkolwiek zakresie.

**Odp.: nie dopuszczam, Zamawiający nie wyklucza używania preparatu na innych oddziałach**

#### **Pytanie 4**

##### **Dotyczy Wyjaśnień do SWZ z dnia 24 sierpnia 2023 - odpowiedź na pytanie nr 6**

Wykonawca zwraca się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie zasadności wymogu zakresu długości zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzonej w płaszczyźnie poziomej do podłoża nie większej niż 12 cm wraz z odpowiednim odwołaniem do literatury w zakresie zapytania.

**Odp.: Zastosowanie zbyt wydłużonego zestawu niezbędnego do podawania mieszaniny N2O 50% i O2 50% zwiększa opór dla przepływu gazów oraz przestrzeń martwą, a jednocześnie może też utrudniać wentylację w razie ich zablokowania, co może prowadzić do dyskomfortu zarówno pacjenta jak i operatora. Zaproponowana we wniosku długość wydaje się być wystarczająco skrócona do zachowania jak najmniejszej przestrzeni martwej. Szpital kieruje się tutaj przede wszystkim swoją wiedzą i doświadczeniem w trosce o dobro pacjenta, aby móc zagwarantować mu jak najlepszą opiekę i wysoki poziom leczenia.**

1. **W nawiązaniu do udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi dot. Postępowania PZS/TP/13/2023 w dniu 23.08.2023r, udzielam sprostowania i wyjaśnienia do odpowiedzi na pytania nr 1,2,3,5,6 i 7 – które zdaniem Wykonawców skutkują naruszeniem przez Zamawiającego art. 16 ust. 1, art. 17 ust 3 oraz art. 99 ust. 4 ustawy Pzp.**

#### **Pytanie nr 1.**

Obecny Opis Przedmiotu Zamówienia pozycji 1, w zadaniu 4, wskazuje na produkty jedynie jednego wykonawcy, co jest sprzeczne z obowiązkiem zachowania zasady uczciwej konkurencji postępowania. W związku z tym prosimy o udzielenie odpowiedzi czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pozycji 1, w zadaniu 4, mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu medycznego 50%/50% w butlach o następujących parametrach: - pojemności wodnej 10l - objętości gazu 2,97 m<sup>3</sup> - ciśnieniu 170 bar. Jednocześnie, ze względu na różnice w pojemnościach gazu w butlach dostępnych na rynku prosimy o wyrażenie zgody na właściwe prze-liczenie szacowanej ilości butli, w celu uzyskania porównywalnych ofert, mianowicie: 87butli \* 2,8 m<sup>3</sup> = 243,6 m<sup>3</sup> wymaganego gazu 243,6 m<sup>3</sup>/ 2,97 m<sup>3</sup>= 82,02020202 ≈ 83 pełnych butli oferowanego produktu.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający ~~nie dopuszcza~~. Zamawiający dopuszcza

#### **Pytanie nr 2.**

Zgodnie z ogólnie dostępnymi informacjami, Zamawiający posiada oddział ginekologiczno-położniczy. W związku z tym, prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 1, w zadaniu 4 produktu leczniczego ,gazu medycznego 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenku azotu, który oprócz opisu stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada również opis stosowania w położnictwie, zawarty w sekcji dot. Dawkowania i sposobu podawania w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty? Szczegółowo określony sposób użycia produktu leczniczego w Charakterystyce Produktu Leczniczego, jest istotnym kryterium medycznym, rozstrzygającym o właściwym stosowaniu produktu leczniczego, które to dla świadczeniobiorców wydaje się być kluczowym aspektem.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający ~~nie dopuszcza~~. Zamawiający dopuszcza

### Pytanie nr 3.

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo w pozycji 1, w zadaniu 4, gaz medyczny 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenu azotu z opisem stosowania w położnictwie, który nie posiada w ChPL następującego zapisu: “podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi”, dotyczącego podawania mieszaniny tlenu i podtlenu azotu 50%/50%. Powyższy zapis wskazuje na konkretny produkt jednego wykonawcy, co jest sprzeczne z obowiązkiem zachowania uczciwej konkurencji. Wynika wprost z ryzyka wystąpienia działań niepożądanych: “Ciągłe podawanie przez okres dłuższy niż 6 godzin powinno być stosowane z ostrożnością z powodu potencjalnego ryzyka klinicznych objawów hamującego wpływu na syntezę melatoniny. Przedłużonemu ciągłemu lub powtórnemu stosowaniu powinno towarzyszyć monitorowanie parametrów hematologicznych w celu zmniejszenia ryzyka potencjalnych działań niepożądanych.” Warto zauważyć, że wymóg ten nie ma zastosowania w praktyce, ponieważ podczas podawania gazu medycznego przez zawór dozujący wymagany przez Zamawiającego stosuje się dawkowanie przerywane, a podaż gazu jest indykowana indywidualnie - oddechem pacjenta, tym samym nie występuje podawanie ciągłe. Celem zastosowania mieszaniny 50 % tlenu medycznego, 50 % podtlenu azotu jest uzyskanie płytkiej analgezji, sedacji bez utraty świadomości, a nie działania anestetycznego.

### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko. Zamawiający informuje, iż nie może wykluczyć możliwości zastosowania przez cały okres trwania umowy mieszaniny gazów medycznych – podtlenu azotu oraz tlenu w innych procedurach szpitalnych aniżeli tylko położnictwo, gdzie istnieje uzasadnienie działania anestetycznego w/w „mieszanki”. Ponadto Zamawiający nie może wykluczyć ciągłego podawania również u rodzących w zależności od zaistniałej sytuacji.

Dodatkowo Zamawiający informuje, iż znanych mu jest na terenie Polski, co najmniej dwóch producentów mieszaniny tlenu medycznego i podtlenu azotu (50%/50%), której podawanie jest przez 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego. . Entomix, i Entonox)

### Pytanie nr 5.

Czy Zamawiający w pozycji 5, w zadaniu 4 dopuszcza zaoferowanie wszystkich jednorazowych elementów niezbędnych do podawania mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny, pakowanych po 1 sztuce, w oddzielne opakowania zbiorcze – tj. osobno filtry, osobno ustniki?

### Odpowiedź:

~~Zamawiający nie dopuszcza.~~ Zamawiający dopuszcza

### Pytanie nr 6.

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 3, zadanie 4) innego producenta, niż filtrów i ustników (pozycja 5, zadanie 4). Zawory dozujące, ustniki i filtry powinny być zarejestrowane zgodnie ze swoim przeznaczeniem jako wyroby medyczne, a osprzęt powinien być ze sobą kompatybilny, by umożliwić podaż mieszaniny gazów pacjentce z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Obiektywnie, rzecz biorąc kwestia nazwy producenta, nie powinna być istotna.

### Odpowiedź:

~~Zamawiający nie dopuszcza.~~ Zamawiający dopuszcza ale tylko pod warunkiem gdy przypadku zaoferowania zaworu dozującego oraz jednorazowych elementów niezbędnych do podawania tejże mieszaniny pochodzących od różnych producentów, Zamawiający będzie oczekiwał

Dyrekcja:  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 7767427  
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica  
tel. centr. 71 7767300  
71 7767412

Szpital w Sycowie:  
ul. Oleśnicka 25,  
56-500 Syców.  
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:  
ul. Ludwikowska 10,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 3142899

przedłożenia oświadczenia lub innego równoważnego dokumentu producenta zaworu dozującego potwierdzającego jego pełną kompatybilność konkretnego (typ, model, nr katalogowy) oferowanego sprzętu jednorazowego z tymże zaworem dozującym?

**Pytanie nr 7.**

Prosimy o potwierdzenie, że dopuszczają Państwo zaoferowanie zaworu dozującego (pozycja 3, zadanie 4), którego konstrukcja umożliwi jego rozkręcenie i dokładne wyczyszczenie. W przypadku używania filtra antybakteryjnego (co deklaruje Zamawiający), nie trzeba czyścić części zaworu po każdym użyciu. Jest to zalecane, jeżeli zawór został skontaminowany krwią albo wymiotami. Sprzęt powinien umożliwić podaż mieszaniny gazów pacjentce z uwzględnieniem obowiązujących przepisów. Obiektywnie, rzecz biorąc kwestia, sposobu czyszczenia zaworu - zależna od konstrukcji i producenta, powinna mieć drugorzędne znaczenie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje swoją decyzję. Ze względu na charakter działania mieszaniny gazów, której działanie może prowadzić według składającego wniosek do skażenia krwią albo wymiotami wielorazowego zaworu dozującego, Zamawiający musi uwzględnić taką sytuację. Oczywiście jest zatem konieczność dezynfekcji (czyszczeni) lub wymiany zaworu po takiej sytuacji.

- II. **W nawiązaniu do udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi dot. Postępowania PZS/TP/13/2023 w dniu 24.08.2023r., udzielam sprostowania i wyjaśnienia do odpowiedzi na pytania nr 1,2,3,4,5,6 i 7 – które zdaniem Wykonawców skutkują naruszeniem przez Zamawiającego art. 16 ust. 1, art. 17 ust 3 oraz art. 99 ust. 4 ustawy Pzp.**

**Pytanie nr 1.**

**Pytanie 1 (dot. zadania nr 4):**

Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko. Zamawiający informuje, iż nie może wykluczyć możliwości zastosowania przez cały okres trwania umowy mieszaniny gazów medycznych – podtlenku azotu oraz tlenu w innych procedurach szpitalnych aniżeli tylko położnictwo, gdzie istnieje uzasadnienie działania anestetycznego w/w ,mieszanki. Ponadto Zamawiający nie może wykluczyć ciągłego podawania również u rodzących w zależności od zaistniałej sytuacji.

Dodatkowo Zamawiający informuje, iż znanych mu jest na terenie Polski, co najmniej dwóch producentów mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu (50%/50%), której podawanie jest przez 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego. ( Entomix, i Entonox)

**Pytanie nr 2.**

**Pytanie 2 (dot. zadania nr 4):**

Czy w celu zwiększenia komfortu pracy personelu medycznego oraz bezpieczeństwa prowadzonej terapii mieszaniną mieszaniny 50% tlen medyczny / 50% podtlenek azotu medyczny w przypadku zaoferowania zaworu dozującego oraz jednorazowych elementów niezbędnych do podawania tejże mieszaniny (ustnik, zawór wydechowy z filtrem lub inny równoważny sprzęt jednorazowy, ewentualnie dopuszczony przez Zamawiającego) pochodzących od różnych producentów,

Zamawiający będzie oczekiwał przedłożenia oświadczenia lub innego równoważnego dokumentu producenta zaworu dozującego potwierdzającego jego pełną kompatybilność konkretnego (typ,

model, nr katalogowy) oferowanego sprzętu jednorazowego z tymże zaworem dozującym?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko  
Celem Zamawiającego w trakcie tworzenia Specyfikacji Warunków Zamówienia jest uzyskanie przedmiotu zamówienia zgodnego z jego potrzebami. Zamawiający dokonał stosownego doprecyzowania (zmian) w Ogłoszeniu o zamówieniu oraz SWZ.

**Pytanie nr 3.**

**Pytanie 3 (dot. zadania nr 4):**

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:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko. Zamawiający nie może dopuścić do sytuacji w której użytkownik 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

**Pytanie nr 4.**

**Pytanie 4 (dot. zadania nr 4):**

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, wykonawca w trakcie trwania umowy będzie odpowiedzialny za szkolenie personelu z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego tlenu i podtlenku azotu (50% O<sub>2</sub> i 50% N<sub>2</sub>O) – co najmniej jedno szkolenie w trakcie trwania umowy przez wykwalifikowaną osobę z odpowiednią wiedzą, kompetencjami i umiejętnościami w tym zakresie, potwierdzonymi stosownym imiennym certyfikatem wydanym przez producenta systemów dostarczania gazu do znieczuleń (zawór dozujący + niezbędny sprzęt jednorazowy), który należy dołączyć do oferty ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko. Dla Zamawiającego oczywiste jest, że Wykonawca „będzie szkolił i „doprowadzi” umiejętności personelu co do użytkowania przedmiotu zamówienia i oczywiście dla Zamawiającego jest, że będzie to osoba z odpowiednimi do tego celu uprawnieniami. Zamawiający dokonał zmian w opisie przedmiotu zamówienia jak i w umowie ( zał. nr 3 do SWZ) w celu doprecyzowania własnych oczekiwań.

**Pytanie nr 5.**

**Pytanie 5 (dot. zadania nr 4):**

Czy mieszanina gazów N<sub>2</sub>O 50% + O<sub>2</sub> 50% (przeznaczona do leczenia krótkotrwałego bólu o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu, kiedy pożądanym jest szybki początek i ustąpienie działania przeciwbólowego) ma być dostarczana w lekkich butlach aluminiowych z zaworem zintegrowanym

Dyrekcja:  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 7767427  
fax 71 7767307

Szpital w Oleśnicy:  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica  
tel. centr. 71 7767300  
71 7767412

Szpital w Sycowie:  
ul. Oleśnicka 25,  
56-500 Syców,  
tel. centr. 62 7852031

Pogotowie Ratunkowe:  
ul. Ludwikowska 10,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 3142899

wyposażonym w przepływomierz umożliwiający ustawienie przepływu co najmniej w 12 różnych zakresach przepływu wyrażonych w l/min (w tym wartość początkowa - 0 l/min)?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu

**Pytanie nr 6.**

**Pytanie 6 (dot. zadania nr 4):**

Czy Zamawiający oczekuje aby długość zaworu dozującego do podawania mieszaniny gazów j 50 % tlen i 50% podtlenek azotu wraz z oferowanym sprzętem jednorazowym niezbędnym do podawania mieszaniny mierzona w płaszczyźnie poziomej do podłoża była nie większa niż 12 cm? , co ma na celu możliwie jak największe zmniejszenie opór przepływu zarówno przy wdechu jak i wydechu, co oznacza mniejszy wysiłek dla pacjenta.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko

Zastosowanie zbyt wydłużonego zestawu niezbędnego do podawania mieszaniny N2O

50% + O2 50% zwiększa opór dla przepływu gazów oraz przestrzeń martwą, a jednocześnie może też utrudniać wentylację w razie ich zablokowania, co może prowadzić do dyskomfortu zarówno pacjenta jak i operatora. Zaproponowana we wniosku długość wydają się być wystarczająco skrócona do zachowania jak najmniejszej przestrzeni martwej.

Szpital kieruje się swoją wiedzą i doświadczeniem w trosce o dobro pacjenta, aby móc zagwarantować mu jak najlepszą opiekę i wysoki poziom leczenia.

**Pytanie nr 7.**

**Pytanie 7 (dot. zadania nr 4):**

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, za-wór dozujący do podawania mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu, ma posiadać taką konstrukcję, która do podawania mieszaniny wymaga obligatoryjnie/ zawsze zastosowania dodatkowego środka zabezpieczającego przed kontaminacją w postaci jednorazowego filtra lub jednorazowego zaworu wydechowego z filtrem (podanie mieszaniny bez tych zabezpieczeń będzie niemożliwe).

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga. Zamawiający podtrzymuje swoje stanowisko

Tego typu rozwiązanie wydają się być bezpieczne zarówno dla pacjenta, a przede wszystkim użytkownika/ operatora, a co zatem idzie korzystna dla Zamawiającego, poprzez fakt iż w przypadku sytuacji losowej prowadzącej do użycia zaworu dozującego bez dodatkowego filtra (czego nie można wykluczyć, w przypadku nałożenia ustnika na zawór dozujący) nie będzie konieczna przymusowa, czasochłonna oraz zwiększająca koszty eksploatacji sterylizacja zaworu dozującego.

**Jednocześnie należy zaznaczyć, iż większość zarzutów dotyczących zasad uczciwej konkurencji oraz opisu przedmiotu zamówienia naruszającego tą zasadę dotyczy sprzętu jednorazowego, bądź zaworu dozującego niezbędnego do podawania z butli mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu (typowy sprzęt anestetyczny), a więc asortymentu nie wchodzącego bezpośrednio w portfolio firm gazowych oferujących w/w mieszaninę w postaci gazowej, a co za tym idzie z pewnością dostępnych dla szerszego kręgu wykonawców chcących uzyskać do nich dostęp. Zarzut dostępności asortymentu anestetycznego o konkretnych parametrach i właściwościach w ofercie tylko jednego firmy zajmującej się sprzedażą gazów sprężonych (w szczególności medycznych) jest chybiony, ponieważ dostęp do niego jest z pewnością dostępny dla każdego z potencjalnych wykonawców w przedmiotowym postępowaniu. Ponadto nigdzie poza ogólnym zarzutami naruszenia uczciwej konkurencji na przedłożono żadnych dowodów niemożności nabycia konkretnego asortymentu o oczekiwanych parametrach, przykładowo odmowy**

## **przedłożenia oferty cenowej czy jakiegś innej dokumentacji handlowej.**

Określenie wymagań zamówienia jest obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Ich określenie w sposób zgodny z potrzebami Zamawiającego z zachowaniem zasad ustawowych nie jest jednoznaczne z koniecznością zdolności realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży. Jednocześnie zwracamy uwagę składającemu wniosek, iż żądając modyfikacji określonych zapisów, powinien kierować się nie tylko własnym interesem, ale winien dostrzegać interes i cele Zamawiającego.

Dodatkowo należy podkreślić, iż składający faktycznie ograniczył się do przedstawienia prawnego zarzutu naruszenia art. 16 ust. 1, art. 17 ust. 3 oraz art. 99 ust. 4 Ustawy Pzp, pomijając całkowicie okoliczności faktyczne, z jakich wywodzony był zarzut naruszenia przepisów ustawy.

Konkurencja w postępowaniu o udzielenia zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać aby Zamawiający dokonał zakupu usług lub towarów nie spełniających jego wymagań/oczekiwań zarówno pod względem jakościowym jak i logistycznym.

Określenie wymagań zamówienia jest obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Ich określenie w sposób zgodny z potrzebami Zamawiającego z zachowaniem zasad ustawowych nie jest jednoznaczne z koniecznością zdolności realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży.

Zamawiający jako dysponent zamawianego w postępowaniu produktu, który finansuje ze swoich środków budżetowych to przedsięwzięcie, ma prawo opisać przedmiot zamówienia, biorąc pod uwagę swoje potrzeby oraz uwarunkowania, a nie ulegać presji wykonawcy, który nie będzie mógł złożyć oferty z danej branży z uwagi na to, że w swoim profilu działalności nie posiada akurat takiej funkcjonalności sprzętu żądanego przez Zamawiającego, albo będzie dla niego pewnego rodzaju utrudnieniem (technicznym, organizacyjnym czy finansowym) pozyskanie takiej funkcjonalności dla oferowanego przez siebie asortymentu.

Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienia w sposób z którego wynika, iż jego potrzebę spełni zamówienie, którego przedmiot stanowi wysoka jakość produktu i jego obsługi, adekwatna do celów, jakim ma służyć. Należy również dodać, iż Zamawiający nie może dostosowywać opisu przedmiotu zamówienia do warunków technicznych i logistycznych wygodnych dla poszczególnych wykonawców, obniżając tym samym wymagania techniczne i logistyczne w odniesieniu do swoich potrzeb. Przyjęcie takiej tezy prowadziłoby do konieczności ciągłej zmiany wymagań i w konsekwencji dopuszczenia do postępowania wykonawców, którzy nie oferują dostaw odpowiedniej jakości zarówno pod względem jakościowym jak również logistyczno – organizacyjnym.

## **ZMIANY W SWZ**

**W ramach doprecyzowanie niejasnych zapisów w SWZ dokonuje się zmian w SWZ w następujących miejscach:**

1) W pkt 5 SWZ: Opis przedmiotu zamówienia dodaje się lit. g') o następującej treści:

**g') wymogi dotyczące zadania nr 4**

- **Zamawiający wymaga aby w trakcie trwania umowy Wykonawca co najmniej raz przeszkolił personel medyczny z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego. Szkolenia dokonuje osoba z odpowiednimi kompetencjami kwalifikacjami**

2) W pkt 25 SWZ przedmiotowe środki dowodowe dopisuje się lit e) o następującej treści:

**e) oświadczenie producenta lub inny dokument potwierdzający kompatybilność oferowanego sprzętu jednorazowego wraz z zaworem dozującym**

---

**Dyrekcja:**  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 7767427  
fax 71 7767307

**Szpital w Oleśnicy:**  
ul. Armii Krajowej 1,  
56-400 Oleśnica  
tel. centr. 71 7767300  
71 7767412

**Szpital w Sycowie:**  
ul. Oleśnicka 25,  
56-500 Syców,  
tel. centr. 62 7852031

**Pogotowie Ratunkowe:**  
ul. Ludwikowska 10,  
56-400 Oleśnica,  
tel. 71 3142899

- 3) Zamawiający dokonuje zmian w załączniku nr 3 do SWZ wzór umowy dopisując do §2 pkt 13, o następującej treści:

**13. Wymogi dotyczące zadania nr 4**

**Zamawiający wymaga aby w trakcie trwania umowy Wykonawca co najmniej raz przeszkolił personel medyczny z zakresu obsługi systemu podawania mieszaniny gazu medycznego. Szkolenia dokonuje osoba z odpowiednimi kompetencjami kwalifikacjami.**

Zatwierdziła:  
p.o. Dyrektora Powiatowego Zespołu  
Szpitali  
Agnieszka Cholewińska