



KRAPKOWICKIE CENTRUM ZDROWIA Sp. z o.o.



KCZ/ORG/ZM/388/2014

Krapkowice, dnia 14.03.2014r.

Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę gazów medycznych wraz z dzierżawą butli i zbiornika kriogenicznego dla Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o., nr postępowania 3/III/2014

Zamawiający - Krapkowickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o. informuje, że w dniu 13.03.2014 r. wpłynęły pytania dotyczące przedmiotu zamówienia dla ww. postępowania. Poniżej podajemy treść pytań i udzielone odpowiedzi.

Dotyczy Części I zamówienia

Pytanie 1

Proszę o podanie poniższych parametrów:

- Pojemność zbiornika
- Miesięczne zużycie (ton/m, kg/d),
- Przepływ średni (Nm³/h, kg/hr),
- Przepływ maks. (Nm³/h, kg/hr),
- Ciśnienie robocze w punkcie dostawy (barg),
- Ciśnienie min. w punkcie dostawy (barg),
- Ciśnienie max. dop. w punkcie dostawy (barg),

Odpowiedź:

Zamawiający podaje parametry:

- Pojemność zbiornika – 3 000 litrów
- Miesięczne zużycie (ton/m, kg/d) - 1000 kg
- Przepływ średni (Nm³/h, kg/hr) - brak opomiarowania
- Przepływ maks. (Nm³/h, kg/hr) - brak opomiarowania
- Ciśnienie robocze w punkcie dostawy (barg) - 500kPa =/-20%
- Ciśnienie min. w punkcie dostawy (barg) - brak opomiarowania
- Ciśnienie max. dop. w punkcie dostawy (barg) -brak opomiarowania

Pytanie 2

Czy Zamawiające posiada reduktor sieciowy (jeżeli tak to, jakie max. ciśnienie można podać na jego wejście)?

Odpowiedź:

Zamawiający posiada podwójny układ redukcyjny reduktorami sieciowymi o max. ciśnieniu wejścia 2,5 MPa.

Pytanie nr 3

Proszę o podanie wymiarów fundamentu z projektu budowlanego?

Odpowiedź:

Wymiary fundamentu 3 500 mm x 2200mm x 400mm.

Pytanie nr 4

Proszę o podanie wydajności parownic?

Odpowiedź:

Wydajność parownic wynosi 65 N m³/h.

Pytanie nr 5

Czy parownica jest wolnostojąca czy też osadzona na płaszczu zbiornika?

Odpowiedź:

Parownica jest wolnostojąca.

Pytanie nr 6

Zasilanie elektryczne:

- Typ ,rodzaj i stan zabezpieczenia elektrycznego – (bezpiecznik, przekrój kabla,...) ?,
- Kogo własnością jest zasilanie elektryczne (klienta, konkurencji) – granica dostawy?
- Odległość stacji zasilania elektrycznego od rozdzielni (jeżeli wymagane: długość kabla zasilającego)?

Odpowiedź:

- Typ ,rodzaj i stan zabezpieczenia elektrycznego – 230 V/400V – 63A – 5 bolcowe z zabezpieczeniem 100A
- Kogo własnością jest zasilanie elektryczne (klienta, konkurencji) – Dostawcy.
- Odległość stacji zasilania elektrycznego od rozdzielni (jeżeli wymagane: długość kabla zasilającego) – Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej.

Pytanie nr 7

Czy na fundamencie jest zabezpieczenie odgromowe (jeżeli nie to w jakiej odległości od fundamentu się znajduje)?

Odpowiedź:

Tak, na fundamencie jest zabezpieczenie odgromowe.

Pytanie nr 8

Czy stacja zgazowania i fundament jest oświetlony?

Odpowiedź:

Tak, stacja zgazowana i fundament są oświetlone.

Pytanie nr 9

Czy istnieją potencjalne zagrożenia na czas montażu (ograniczony dostęp do stacji, wąska droga na czas prac dźwigowych, stacja na skarpie, konary drzew nad terenem stacji, etc)?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien sam ocenić ewentualne zagrożenia podczas wizji lokalnej.

Pytanie nr 10

Czy stacja jest ogrodzona i/lub teren szpitala?

Odpowiedź:

Tak, jest ogrodzona.

Pytanie nr 11

Czy jest/będzie zapewniony dogodny dostęp ze wszystkich stron do zamontowanych urządzeń na terenie stacji?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 12

Czy jest/będzie zapewniony bezpieczny rozładunek z cysterny do zbiornika (jest wykonany jakiś otwór w siatce / konieczność zgięcia węża z cysterny, odległość cysterny od zbiornika do 5mb,)?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 13

Czy są ograniczenia w dojeździe do miejsca tankowania z cysterny kriogenicznej o masie całkowitej 40 MG i minimalnym promieniu skrętu 15 m?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 14

Jeśli nie ma możliwości manewrowania pojazdem opisanym w pytaniu powyżej, proszę o określenie maksymalnej dopuszczalnej masy pojazdu? Czy cysterna musi się cofać przy podjeździe do stacji ciekłego tlenu medycznego, (jeżeli tak to ile metrów)?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 15

Czy są jakiegokolwiek ograniczenia w ruchu (np. ograniczenie masy całkowitej, szerokość, wysokość pojazdów itp.) na drogach dojazdowych do miejsc montażu i tankowania zbiorników ? Dotyczy ograniczeń istniejących na drogach dojazdowych -lokalizacji zbiornika - poza terenem szpitala. Jeśli odpowiedź brzmi „tak”, proszę o wyspecyfikowanie tych ograniczeń.

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 16

Z jakiego materiału jest wykonana nawierzchnia drogi w najbliższym sąsiedztwie stacji ciekłego tlenu medycznego i postoiu cysterny z tlenem medycznym (asfalt, beton, bruk, żwir, inne)?

Odpowiedź:

Nawierzchnia drogi w najbliższym sąsiedztwie stacji asfalt oraz bruk.

Pytanie nr 17

Czy w odległości min. 7 metrów od stacji ciekłego tlenu medycznego i cysterny na czas rozładunku znajduje się: parking, studzienki kanalizacyjne, magazynowane oleje lub smary, otwarte źródła ognia, przejścia dla pieszych, drogi komunikacyjne dla karetek?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 18

Jeżeli konieczne to czy na czas rozładunku jest możliwe zablokowanie drogi i ruchu na niej (ze względu na lokalizację stacji ciekłego tlenu medycznego)?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej miejsca posiadania zbiornika.

Pytanie nr 19

Czy zamawiający posiada rampę butlową zgodna z normą PN-EN ISO 7396-1 z której będzie można zasilać Szpital w tlen medyczny w trakcie montażu zbiorników i parownic?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający posiada rampę butlową zgodna z normą PN-EN ISO 7396-1.

Pytanie nr 20

Ile butli można przypiąć do panelu jednocześnie?

Odpowiedź:

Jednocześnie można przypiąć do panelu 12 butli.

Pytanie nr 21

Czy jest możliwość zmagazynowania większej ilości butli na czas podmiany?

Odpowiedź:

Tak. Jest możliwość zmagazynowania większej ilości butli na czas podmiany.

Pytanie nr 22

Czy można odciąć stację ciekłego tlenu medycznego na czas podmiany, czy zawór odcinający jest własnością klienta?

Odpowiedź:

Tak, nie dłużej niż 24 godz.

Pytanie nr 23

Czy możliwym jest odcięcie dostawy tlenu do klienta ze stacji na czas jej podmiany (jeśli wymagane)?

Odpowiedź:

Tak, nie dłużej niż 24 godz.

Pytanie nr 24

Czy wymagane jest wymiana panelu redukcji ciśnienia tlenu medycznego sprężonego?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej.

Pytanie nr 25

Czy jest wystarczająco miejsca dla montażu nowego panelu redukcji ciśnienia tlenu medycznego?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej.

Pytanie nr 26

Parametry pracy panelu redukcji ciśnienia tlenu medycznego z butli/wiązek:

- a.) Przepływ średni (Nm³/h, kg/hr),
- b.) Przepływ maks. (Nm³/h, kg/hr),
- c.) Ciśnienie robocze na wyjściu panelu (barg),
- d.) Ciśnienie min. na wyjściu panelu (barg),
- e.) Ciśnienie max. dop. na wyjściu panelu (barg),

Odpowiedź:

Parametry pracy panelu redukcji ciśnienia tlenu medycznego z butli/wiązek:

- a.) Przepływ średni (Nm³/h, kg/hr) – brak opomiarowania
- b.) Przepływ maks. (Nm³/h, kg/hr) – 160 m³/h

- c.) Ciśnienie robocze na wyjściu panelu (barg) – 500 kPa
- d.) Ciśnienie min. na wyjściu panelu (barg) – 400 kPa
- e.) Ciśnienie max. dop. na wyjściu panelu (barg) – 600 kPa

Pytanie nr 27

Czy klient potrzebuje monitoringu parametrów pracy panelu redukcji tlenu medycznego z butli?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potrzebuje monitoringu parametrów pracy panelu redukcji tlenu medycznego z butli.

Pytanie nr 28

Jakie parametry mają być monitorowane: ciśnienie, temperatura, przepływ?

Odpowiedź:

Ciśnienie wyjściowe minimalne i maksymalne wraz z sygnalizacją alarmową przekraczania progu wartości dopuszczalnej zgodnie z PN-EN ISO 7396-1.

Pytanie nr 29

Czy pomieszczenie spełnia wymogi bezpieczeństwa (wentylacja, ograniczony dostęp osób postronnych, wydzielone strefy magazynowania butli z tlenem medycznym, etc...)?

Odpowiedź:

Wykonawca powinien samodzielnie to ocenić zgodnie ze swoimi wewnętrznymi wytycznymi podczas wizji lokalnej.

Pytanie nr 30

Proszę o określenie terminu na montaż zbiornika przy ewentualnej zmianie dostawcy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający zaakceptuje dostawę zbiornik o pojemności 3192,8 l?

Odpowiedź:

Nie.

Dotyczy Części III zamówienia

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający zaakceptuje butle 40l o pojemności 26 kg produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający akceptuje butle 40l o pojemności 6,4 m³.

Dotyczy Części IV zamówienia

Pytanie nr 33

Czy zamawiający wymaga, aby zawór dozujący (oddechowy) był zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby zawór dozujący był zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 34

Czy zamawiający wymaga, aby ustniki stosowane wraz zaworem oddechowym i filtrem antybakteryjnym, jako że mają bezpośredni kontakt z pacjentem, były zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby ustniki z filtrem antybakteryjnym były zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 35

Czy zamawiający wymaga, aby maski stosowane wraz zaworem oddechowym i filtrem antybakteryjnym, jako że mają bezpośredni kontakt z pacjentem, były zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Maski nie są przedmiotem zamówienia.

Pytanie nr 36

Czy zamawiający wymaga, aby filtry antybakteryjne stosowane wraz zaworem oddechowym i ustnikiem, jako że mają bezpośredni kontakt z pacjentem, były zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga aby ustniki z filtrem antybakteryjnym były zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 37

Czy zamawiający wymaga, aby filtry antybakteryjne stosowane wraz zaworem oddechowym i maską, jako że mają bezpośredni kontakt z pacjentem, były zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Maski nie są przedmiotem zamówienia. Zamawiający wymaga aby ustniki z filtrem antybakteryjnym były zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 38

Czy zamawiający dopuszcza, aby zawór dozujący składał się z części, które są w razie uszkodzenia wymienne i mogą być cyklicznie serwisowane bez konieczności wymiany całego zaworu dozującego na nowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu dozującego, który nie wymaga rozkręcania.

Pytanie nr 39

Czy zamawiający wymaga, aby butla, w której znajduje się mieszanina tlenu i podtlenku azotu 50%/50% była wyposażona w kółka umożliwiające jej przewożenie, bez konieczności noszenia?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga kompatybilności wózka do butli.

Pytanie nr 40

Czy zamawiający zaakceptuje dostawę produktu w butlach 11 litrowych (3,23 m³) w celu ograniczenia kosztów transportu i dzierżawy?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41

Czy zamawiający wymaga podawania produktu leczniczego (mieszanki tlen i podtlenek azotu 50%/50%) z użyciem maski, w celu uzyskania lepszego efektu przeciwbólowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza masek.

Pytanie nr 42

Czy zamawiający wymaga, aby istniała możliwość podłączenia pomiędzy ustnik a zawór dozujący przystawki do przewodu odprowadzającego gaz wydychany w celu usunięcia go z najbliższego otoczenia pacjenta oraz personelu medycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 43

Czy zamawiający wymaga, aby konstrukcja zaworu dozującego uniemożliwiała powrót wydychanego gazu wprost w twarz pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego konstrukcja uniemożliwia powrót wydychanego gazu do zaworu dozującego.

Pytanie nr 44

Czy zamawiający będzie używał mieszaninę w ten sposób, że pacjentka będzie wdychać lek w sposób ciągły, bez przerwy, czyli, że ustnik/maska będzie w sposób nieprzerwany utrzymywana w ustach/na twarzy pacjentki czy też inhalacja następować będzie cyklicznie, z przerwami wraz pojawiającym się bólem lub skurczem?

Odpowiedź:

Sposób podawania mieszaniny uzależniony będzie od decyzji lekarza prowadzącego poród. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż będzie używał jedynie ustników jednorazowego użytku.

Pytanie nr 45

Czy zamawiający dopuszcza, aby wydychana przez pacjenta mieszanka gazów była kierowana bezpośrednio na twarz pacjenta, zwiększając tym samym ekspozycję pacjenta na gaz wydychany?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego konstrukcja uniemożliwia powrót wydychanego gazu do zaworu dozującego.

Pytanie nr 46

Czy w celu ochrony personelu medycznego i pacjenta przed ekspozycją na wydychany podtlenek azotu, znajdujący się w wydychanym przez pacjenta powietrzu, zamawiający wymaga, aby zestaw z zaworem dozującym był wyposażony w adapter umożliwiający podłączenie przewodu odprowadzającego gaz wydychany? Zwiększone stężenie podtlenku azotu w pomieszczeniu może powodować skutki niepożądane u personelu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 47

Czy zamawiający wymaga, aby dostawca zaoferował ustniki z filtrem, będące wyrobem medycznym, które będą używane przez pacjentów, czy zawór wylotowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaworu wydechowego wyposażonego w ustnik z filtrem antybakteryjnym uniemożliwiającym powrót wydychanego powietrza do zaworu i zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 48

Czy zamawiający wymaga, aby zawór dozujący (zespół zaworu wdech oraz zaworu pacjenta) był skonstruowany w taki sposób, żeby zapobiegał, aby wydychane powietrze powróciło do zaworu dozującego?

Odpowiedź:

Zgodnie z odp. na pytanie 47, wydychane przez pacjenta powietrze nie może wracać do zaworu dozującego.

Pytanie nr 49

W związku z tym, że na oddziałach szpitalnych, w tym oddziałach położniczych występują zabrudzenia związane z wykonywaniem właściwych dla tych oddziałów procedur medycznych Zamawiający wymaga, aby urządzenia i wyroby medyczne, które mają kontakt z pacjentem można było sterylizować lub przynajmniej dezynfekować?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zawór mógł podlegać najwyżej dezynfekcji, pozostałe wyroby zamawiane to wyroby medyczne.

Pytanie 50

Wnoszący zapytanie Wykonawca prosi o zmianę nazwy przedmiotu zamówienia w Części IV z Entonox na Gaz medyczny sprężony o składzie: podtlenek azotu 50% v/v + tlen 50% v/v, w równych częściach.

Odpowiedź:

Zamawiający w Części IV zamówienia zmienia nazwę przedmiotu zamówienia na „Gazy medyczne – tlen 50% i podtlenek azotu 50%”.

Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert tj.:

- oferty należy złożyć do dnia **19 marca 2014r. do godz. 10⁰⁰**,
- otwarcie ofert nastąpi w dniu **19 marca 2014r. o godz. 10³⁰**.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem

Prezes Zarządu
Marcin Misiewicz

Do wiadomości:

1. kopia 1a/a,
2. wykonawcy składający pytania,
3. strona internetowa Zamawiającego