

VYSVĚTLENÍ ZADÁVACÍ DOKUMENTACE Č. 1

NÁZEV VEŘEJNÉ ZAKÁZKY

ZDRAVOTNICKÉ PŘÍSTROJE PRO ROKYCANSKOU NEMOCNICI, A.S. - INFUZNÍ TECHNIKA

Část 1 – Infuzní pumpa

SPISOVÁ ZNAČKA:	CN/205/CN/21	ČÍSLO JEDNACÍ:	1244/22/CN	SYSTÉMOVÉ ČÍSLO VZ:	P22V00000043
ODKAZ E-ZAK:	https://ezak.cnpk.cz/contract_display_9266.html				
ODKAZ VVZ:	https://www.vestnikverejnychzakazek.cz/Form02/Display/261643				
ODKAZ TED:	https://ted.europa.eu/udl?uri=TED:NOTICE:101247-2022:TEXT:CS:HTML&src=0				
Číslo VZ v systému MS2014+:	VZ 0007 (1B9g9PVZ)				
ZADAVATEL:	Rokycanská nemocnice, a.s.				
SÍDL:	Voldušská 750, 337 01 Rokycany			IČO:	26360900
STATUTÁRNÍ ZÁSTUPCE:	Mgr. Jaroslav Šíma, MBA, člen představenstva Ing. Michal Filař, člen představenstva				
POVĚŘENÁ OSOBA:	Ing. Michal Filař				
ADMINISTRÁTOR:	Centrální nákup Plzeňského kraje, příspěvková organizace				
SÍDL:	Vejprnická 663/56, 318 00 Plzeň			IČO:	72046635
STATUTÁRNÍ ZÁSTUPCE:	Mgr. Bc. Jana Dubcová, ředitelka				
POVĚŘENÁ OSOBA:	Mgr. Dominika Komašková			E-MAIL:	dominika.komaskova@cnpk.cz
DRUH VZ:	dodávky	REŽIM VZ:	nadlimitní	DRUH ŘÍZENÍ:	otevřené
FINANCOVÁNO Z EU:	IROP 2014 – 2020, REACT-EU: Modernizace vybavení Rokycanské nemocnice, a.s. CZ.06.6.127/0.0/0.0/21_121/0016395				

Zadavatel poskytuje prostřednictvím administrátora v souladu s § 98 a § 99 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek, v platném znění (dále „ZZVZ“), vysvětlení zadávací dokumentace k výše uvedené veřejné zakázce.

Dne 11. 03. 2022 byla doručena žádost o vysvětlení zadávací dokumentace od jednoho dodavatele, na kterou zadavatel tímto odpovídá.

Dotaz č. 1:

V zadávací dokumentaci, konkrétně v příloze č. 2 Technická specifikace_Infuzní technika zadavatel požaduje:

Použití různých infuzních setů v pumpě od více výrobců, min. 3 výrobců: set pro běžnou infuzi, set pro transfuzi a set pro fotocitlivé léky.

Bude zadavatel akceptovat použití širokého portfolia bezpečnostních infuzních setů výrobce infuzní pumpy, včetně uvedených setů pro běžnou infuzi, transfuzi a fotocitlivé látky? Každá pumpa, ve které se použijí nededikované sety, se musí zvlášť nakalibrovat, u dedikovaných setů jsou pumpy již nakalibrovány od výrobce na maximální přesnost podávání infuze. Použití nededikovaných setů s sebou přináší mnoho nevýhod a nepřesného podání infuze pacientovi, kvůli použití méně kvalitního materiálu dochází k nepřesnosti monitorování okluzního tlaku, dále tyto sety kladou na zdravotnický personál vyšší nároky na jeho čas, jelikož je potřeba nededikovaný set posouvat v pumpě kvůli jeho postupné deformaci již např. po každých 8 hodinách (u dedikovaných setů není toto posouvání vůbec potřeba, dedikované sety mají stálost přesnosti až po 72 hodin). Nededikované sety od pumpy k pacientovi neposkytují dostatečnou délku a je tedy zapotřebí k nim dokupovat prodlužovací hadičky, čímž se zadavateli použití těchto setů dále prodražuje. Dedikované sety jsou navíc vhodné pro použití i u viskózních látek a zajišťují využití bez kapkového senzoru. Z důvodu garance přesnosti podávání je výhodnější použití dedikovaných setů, jelikož při použití univerzálních setů dalšího výrobce není možné garantovat požadovanou přesnost. Bude zadavatel z výše uvedených důvodů akceptovat přístroj, který umožňuje použití široké nabídky dedikovaných setů pro běžnou infuzi, bezpečnostní sety), u nichž výrobce garantuje využití tohoto typu setů na 72 hodin?

Odpověď zadavatele:

Ano, zadavatel netrvá na použití různých infuzních setů v pumpě od více výrobců a souhlasí s navrhovaným řešením dodavatele.

Stupeň krytí dle ČSN EN 60529 min. IP32 chrání všechny části přístroje proti zatečení desinfekce/infuze.

Z běžné klinické praxe je zřejmé, že stupeň krytí IP22 je z hlediska použití infuzní pumpy zcela dostačující a vyšší krytí může pouze prodrazit nabídku dodavatele. Bude zadavatel akceptovat stupeň krytí IP 22?

Odpověď zadavatele:

Ano, zadavatel netrvá na stupni krytí dle ČSN EN 60529 min. IP 32 a souhlasí s nabízeným řešením dodavatele.

Nastavitelný limit okluzního tlaku minimálně ve třech úrovních v rozsahu min. 100-900 mmHg.

Dodavatel nabízí infuzní pumpy s rozsahem nastavení tlaku 50 - 750 mmHg, což je z běžné klinické praxe dostatečný rozsah. Bude zadavatel akceptovat infuzní pumpu s rozsahem nastavení okluzního tlaku 50-750 mmHg?

Odpověď zadavatele:

Ano, zadavatel bude akceptovat navrhované řešení dodavatele.

Nastavení limitu alarmu pro velikost jedné bubliny vzduchu min. v rozsahu 50, 100, 250 a 500 µl.

Dodavatel nabízí infuzní pumpy s rozsahem nastavení alarmu pro velikost jedné bubliny 10 - 250 µl, což je z běžné klinické praxe dostatečné. Bude zadavatel akceptovat infuzní pumpu s rozsahem nastavení velikosti jedné bubliny 10 - 250 µl? Větší bubliny nejsou fyziologicky bezpečné pro pacienty.

Odpověď zadavatele:

Ano, zadavatel bude akceptovat navrhované řešení dodavatele.

Napájení 230V / 50 Hz, vestavěný akumulátor s kapacitou na min. 10 hodin provozu při rychlosti 25 ml/h , automatické dobíjení akumulátoru při připojení do napájecí sítě.

Dodavatel nabízí infuzní pumpy s vestavěným akumulátorem s kapacitou na min. 8 hodin provozu při rychlosti podání 25 ml/h, což je v praxi z hlediska transportu pacienta po nemocnici dostačující. Bude zadavatel akceptovat infuzní pumpu s akumulátorem s kapacitou na min. 8 hodin provozu při 25 ml/h? Tyto přístroje dodavatele používá řada českých i fakultních nemocnic.

Odpověď zadavatele:

Ano, zadavatel bude akceptovat navrhované řešení dodavatele.

Dotaz č. 2:

V zadávací dokumentaci, konkrétně v čl. 7 Hodnocení, odst. 7.1 c) zadavatel požaduje:

Hodnotící kritérium: cena v Kč bez DPH za 1 PBTK v pozáruční době.

Dodavatel nabízí infuzní techniku, na které se provádí PBTK v periodě jednou za 3 roky, dle instrukcí výrobce, což je pro zadavatele velkou výhodou hlavně z pohledu narušení provozu oddělení v době provádění BTK. Cena v Kč bez DPH za 1 PBTK v pozáruční době se tedy může lišit dle period provádění PBTK. Mohl by zadavatel upřesnit, zda má dodavatel počítat cenu PBTK průměrnou hodnotu na 1 rok. Pokud by zadavatel neupřesnil toto dílčí hodnotící kritérium, mohl by obdržet neporovnatelné nabídky.

Odpověď zadavatele:

Zadavatel upřesňuje způsob zpracování ceny za 1 PBTk a doplňuje článek 6.1 Zadávací dokumentace následovně:

„Cena za 1 PBTk za 1 rok v pozáruční době v Kč bez DPH nesmí být nulová a musí obsahovat veškeré související náklady (kromě provádění el. kontroly a PBTk také vystavení protokolu, cenu náhradních dílů a kitů, které se periodicky mění, a dopravu včetně času stráveného na cestě). V případě, že PBTk má delší než roční periodicitu, pak se veškeré náklady související s PBTk (viz předchozí věta) dělí počtem let výrobcem stanovené periodicity provádění PBTk.“

Zadavatel zároveň upravuje Přílohu č. 2 Zadávací dokumentace - Technickou specifikaci, kdy nově stanovuje, že přístroj musí být z důvodu ochrany předchozích investic plně kompatibilní se všemi stávajícími dokovacími stanicemi na pracovišti zadavatele: FRESESNIUS KABI typ LINK + AGILIA EU.

V souvislosti s tímto podáním vysvětlení Zadávací dokumentace a připuštění parametrů nad rámec původní Technické specifikace, uveřejnil Zadavatel **aktualizovanou Přílohu č. 2 Zadávací dokumentace - Technickou specifikaci** a dodavatelé jsou z ní povinni vycházet, při zpracování nabídky.

Upozornění:

Vzhledem ke změně Zadávací dokumentace a Technické specifikace zadavatel **prodlužuje** lhůtu pro podání nabídek do **18. 04. 2022 do 10:00 hodin**.

V Plzni

V zastoupení zadavatele:

Mgr. Dominika Komašková

právnička
Centrální nákup Plzeňského kraje,
příspěvková organizace