

EZ.28.106.393.2021.MJ

Łódź, dnia 08.03.2021r.
Numer sprawy: EZ.28.106.2020

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej 214 000 euro na dostawę sprzętu medycznego dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 2,4 i 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843 ze zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania oraz zmianę SIWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego.

I.W toku postępowania zostały zadane następujące pytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 6 poz. nr 2 igły do lokalizacji o długości 8 cm i średnicy 20 G spełniającej wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 68 jednorazowego rękawa ochronnego z dwoma elastycznymi obręczami wykonanymi z poliuretanu, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego. Wymagany przez Zamawiającego rękaw z obręczami wykonanymi z opatentowanej mieszanki poliuretanowej jaką jest [REDAKCYJNE] oferuje na rynku tylko jedna firma tj. firma [REDAKCYJNE] (rękaw [REDAKCYJNE]) i tylko jej produkt spełnia obecnie opis przedmiotu zamówienia. Dopuszczenie rękawa z elastycznymi obręczami wykonanymi z mieszanki poliuretanowej innej niż Pellethane® umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu. W razie odmowy prosimy o podanie merytorycznych i użytkowych argumentów przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. OŁÓDŹ 6212401545111000011669957



Odpowiedź: Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy (opinia UZP).

Pytanie 4

Dot. wzoru umowy § 6

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający stosuje ujednolicone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Dot. wzoru umowy § 6 pkt. 1 c, d

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 pkt. 1 c, d w taki sposób, aby kary umowne za opóźnienia były naliczane w wysokości 0,1%.

Należy wskazać, że zaproponowane przez Zamawiającego wysokie kary umowne powodują znaczną dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości).

Mając na uwadze powyższe proponujemy zrównanie odsetek za opóźnienie w dostawie sprzętu do poziomu odsetek ustawowych tj. do wysokości 0,1%

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający stosuje ujednolicone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Punkt XV SIWZ WADIUM

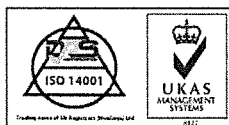
Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. OŁÓDŹ 62124015451111000011669957



zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zмовы wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pakiet 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej o długości 45 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewniki do drenażu klatki piersiowej były oznaczane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cewniki do drenażu klatki piersiowej nie posiadały ostatniego dolnego otworu na znaczniku RTG. Pragniemy zauważyć, iż poprzez ten zabieg nie zaburza się możliwości pełnej obserwacji cewnika w promieniach RTG.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne pakowane a'50 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 480?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia dającego wymaganą przez Zamawiającego ilość. W kolumnie "W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź" należy oprócz pytania i odpowiedzi dodatkowo wpisać ilość sztuk w opakowaniu i ilość opakowań.

Pakiet 29, pozycja 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 29, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby komora kroplowa była wykonana z polipropylenu i dopuści komorę wykonaną z medycznego PCV o długości 55 mm w części przezroczystej i długości całkowitej 60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 29, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby igła biorcza była dodatkowo wzmocniona włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 29, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z igłą biorczą dwudrożną z dwustronnym podcięciem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody do czasowej stymulacji serca o długości roboczej 1050 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml ze skalą linearną co 100 ml, skalowany cyfrowo co 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pakiet 69, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 18?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia dającego wymaganą przez Zamawiającego ilość. W kolumnie "W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź" należy oprócz pytania i odpowiedzi dodatkowo wpisać ilość sztuk w opakowaniu i ilość opakowań.

Pakiet 69, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do wymazów cytologicznych pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 24?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia dającego wymaganą przez Zamawiającego ilość. W kolumnie "W przypadku złożenia oferty na sprzęt lub jego dopuszczony parametr należy wpisać pytanie i odpowiedź" należy oprócz pytania i odpowiedzi dodatkowo wpisać ilość sztuk w opakowaniu i ilość opakowań.

Proszę o wyjaśnienie zapisów SWIZ:

Czy Zamawiający w pakiecie 39 mógłby doprecyzować długości igieł, których oczekuje
– 12 mm, 15 mm, 20 mm, 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga długości igieł: 15 mm, 20 mm, 25 mm.

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz o zmianę słów z „...od daty zgłoszenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 b, c, d, e, f, g:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - b) jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto;
 - c) za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru – chyba że nie ponosi winy;
 - d) za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji – chyba, że nie ponosi winy
 - e) za niedostarczenie w terminie dokumentów o których mowa w § 3 ust. 1 Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu umowy którego dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy którego dotyczą niedostarczone w terminie dokumenty – chyba, że nie ponosi winy;
 - f) za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę, w szczególności dostaw towaru wadliwego, niezgodnego z SIWZ lub z zamówieniem Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego, zapłaci mu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części zamówienia;
 - g) za opóźnienie w dostarczeniu faktury Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego, zapłaci mu karę umowną w wysokości 0,5 % wartości brutto przedmiotu umowy którego dotyczą niedostarczone faktury, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia dostarczenia faktury licząc od daty dostarczenia partii towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy którego dotyczą niedostarczone faktury.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający stosuje ujednolicone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. W związku z zapisem § 13 ust. 1 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2020 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający przedstawia stan finansowy na dzień 30.11.2020r.

Aktywa trwałe	206 864 163,60 zł
1. Aktywa obrotowe	98 196 471,99 zł
2. Suma pasywów	305 060 635,59 zł
3. Zobowiązania i rezerwy	390 514 780,16 zł
a) zobowiązania krótkoterminowe	149 082 278,61 zł
- w tym zobowiązania z tytułu dostaw i usług	94 888 531,47 zł
w tym:	
· objęte spłatami ratalnymi	0,00 zł
· wymagalne	34 020 954,77 zł

Pozostałe dokumenty do wglądu w siedzibie Zamawiającego

4. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 13 ust. 3 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy w pakiecie nr 27 zestaw infuzyjny do cytostatyków ma być przeznaczony do infuzji w wersji grawitacyjnej oraz wersji do pompy Infusomat Space?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy w pakiecie nr 27 zestaw infuzyjny do cytostatyków ma działać w systemie zamkniętym zgodnie z NIOSH 2004 dla ochrony personelu przed kontaktem z cytostatykami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Czy w pakiecie nr 33 Aplikatory do pracy z cytostatykami mają mieć dokumenty producenta potwierdzające :

- Kompatybilność chemiczną z lekami : Karboplatyna, Etopozyd, Cyklofosfamid, Pakilitaksel, 5FU, Treosulfan, Epirubicyna, Cysplatyna, Daunoplastyna, Gemcytabina.
- Zapewnienia stężenia leku podczas rekonstytucji
- Nie ograniczanie przepustowości filtra i stałość przepływu podczas wielokrotnego pobierania leku
- Szczelność chemiczną zapobiegającą uwalnianiu się leków.
- Zapewnienie sterylności roztworu po rekonstytucji przez okres do 14 dni przy wielokrotnym stosowaniu i kontakcie z bakteriami przenoszonymi drogą powietrzną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pytanie 1 dotyczy SIWZ

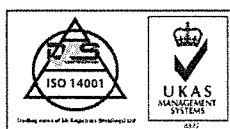
Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczerzenie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 dotyczy SIWZ

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 3 dotyczy SIWZ

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 5 dotyczy SIWZ

„Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich.

W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 6 Pakiet nr 41 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pęsetę chirurgiczną wykonaną z tworzywa PS, długość 14 cm, sterylne pakowane w opakowanie folia-papier, sterylizowane tlenkiem etylenu, opakowanie zbiorcze: folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet nr 45 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz z nazwą importera na opakowaniu w celu łatwiejszej identyfikacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 8 Pakiet nr 69 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłą o rozmiarze 0,33x12 mm, wykonana ze stali nierdzewnej (rurka cienkościenna) pokryta silikonem, złącze igły wykonane z polipropylenu rozróżnione kolorami zgodnie z ISO, nasadka zabezpieczająca wykonana z polipropylenu?

dot. Formularza cenowego - załącznik nr 2 do SIWZ

W związku z powtórzeniem w opisie produktu: „szczeki aligatora” z igłą, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiego typu szczęk oczekuje w Pakiecie nr 7, poz. 1, czy: typ owalne, typ owalne z okienkiem i igłą, typ „szczeki aligatora” z igłą, typ „szczęki aligatora „ ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet Nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o minimalnej skuteczności nawilżania 24 mg/l przy Vt 500 ml oraz wadze nie większej niż 9 g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

PAKIET 29

POZ. 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

POZ. 2 Czy zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z PVC?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

POZ. 1,2 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

POZ. 2 Czy zamawiający dopuści igłą ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaof erowania pasków testowych przeznaczonych do wykonywania pomiarów u osób dorosłych i noworodków?

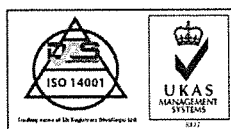
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd. Refundacja wymusza też ciągłą dostępność danego modelu pasków testowych w sprzedaży, co nie jest regułą w przypadku pasków nier refundowanych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 1 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

5. Prosimy o podanie liczby płynów kontrolnych do walidacji glukometrów, wliczonej w cenę oferty. Informujemy, że na rynku działają podmioty, które korzystając z nieprecyzyjnych zapisów SIWZ w tym zakresie, oferują tylko bardzo ograniczoną liczbę nieodpłatnych płynów kontrolnych, przy czym płyny „nadliczbowe” są oferowane w cenie wynoszącej nawet kilkadziesiąt zł/ sztukę.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zapewnienia takiej ilości płynów aby zapewniała prawidłowe funkcjonowanie glukometrów i prawidłowe wykonywanie precyzyjnych pomiarów.

Dotyczy pakietu nr 40

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia w instrukcji oraz odpowiednim dokumentem możliwości wykonania rezonansu magnetycznego Pacjentowi po założeniu zaoferowanego stentu samorozprężalnego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 1

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo niezrealizowania umowy w całości, co nie rodzi żadnych roszczeń po stronie Wykonawcy. Realizacja umowy uzależniona jest od faktycznej ilości pacjentów dla których leczenia niezbędny okaże się zakup produktów danego rodzaju. Odstępstwo nie będzie jednak większe niż 20% od wielkości orientacyjnych podanych w załączniku.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Dotyczy zapisów umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

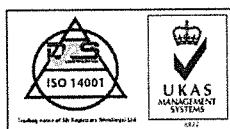
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



Pytanie 3

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który bezzwłocznie wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną. Za towar wadliwy uważa się również towar niezgodny asortymentowo ze złożonym zamówieniem.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy zapisów umowy 5 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Poza uprawnieniami wymienionymi w ustępach poprzedzających Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą produktów będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamy co do rodzaju i ilości, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, a Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do żądania kar umownych, o których mowa w § 6 poniżej, przy czym za dzień zrealizowania dostawy przyjmuje się dzień jej zrealizowania przez Wykonawcę zastępczego.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 a, c, d, e, f

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5% oraz odpowiednio z 2% na 1%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający stosuje ujednolicone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1 b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

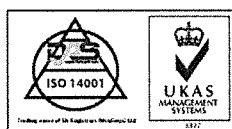
„jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 7

Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 2

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź
SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00
e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>
NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. OŁÓDŹ 6212401545111000011669957



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Niezależnie od postanowień § 3 ust. 2 oraz § 7 ust. 3 - 4 Zamawiający ma prawo do jednostronnego rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, również w sytuacji, gdy Wykonawca:...”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Dotyczy zapisów umowy 10 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Wykonawca nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzycelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu, na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r o działalności leczniczej. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 3 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody o długości 235cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pakiet 13 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody o długości 235cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

pytania dotyczące umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak

Zważywszy na treść § 1 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

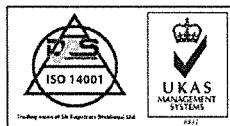
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



M

medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. c) i d) wzoru umowy słowa „opóźnienie”, „opóźnienia” zostały zastąpione odpowiednio słowami „zwłokę”, „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 a), b) i e) kara została zmniejszona do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający stosuje ujednoczone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. lit. c) kara była wynosiła 0,5% nie dostarczonej w terminie partii towaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Zamawiający stosuje ujednoczone stawki kar umownych zawieranych przez siebie umowach. Celem Zamawiającego jest, aby kary umowne miały charakter odstrasżający. Ze względu na doniosłą funkcję społeczną Zamawiającego, który jest największym szpitalem specjalistycznym w województwie łódzkim, Zamawiający w sposób szczególnie restrykcyjny podchodzi do zapewnienia płynności dostaw, w tym zwłaszcza w odniesieniu do produktów leczniczych, wyrobów medycznych, sprzętu i aparatury medycznej, odczynników oraz wszelkich innych towarów związanych z leczeniem pacjentów, ich bezpieczeństwem i zapewnieniem reżimu sanitarnego. Dlatego też Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 7 Czy zamawiający zezwoli na złożenie oferty częściowej na poz 1,2,3,4 oraz dopuści :

Poz 1.

Szczypce biopsyjne jednorazowe, sterylne do pobierania materiału podczas gastroskopii łyżeczki:

-owalne z okienkiem: i igłą mocującą, długość narzędzia robocza 1800mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

-owalne z okienkiem:krawędzie typu "szczęki aligatora" z igłą mocującą, długość robocza narzędzia 1800mm Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

-owalne z okienkiem: krawędzie typu "szczęki aligatora" z igłą mocującą, długość robocza narzędzia 1800mm, Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

-uchylne ułatwiające wykonanie biopsji stycznej, narzędzia 1800 mm, Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Poz 2

Szczypce biopsyjne jednorazowe do pobierania materiału podczas bronchoskopii, owalne łyżeczki z okienkiem:

- i igłą mocującą do biopsji stycznych, długości narzędzia 1200mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm, maksymalna średnica części wprowadzającej do endoskopu 1,9mm.

- i igłą mocującą, długość narzędzia 1200mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 1,9mm.

- krawędzie gładkie, łyżeczki uchylne do biopsji stycznej, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, długość robocza narzędzia 1200mm, maksymalna średnica części wprowadzonej do endoskopu 1,9mm.

, krawędzie typ "szczęki aligatora", łyżeczki uchylne do biopsji stycznej, minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, długość robocza narzędzia 1200mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,9mm.

Poz 3

Szczotki jednorazowe długie do czyszczenia bronchoskopu - uniwersalna jednorazowa dwustronna szczoteczka do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych, średnica włosia do czyszczenia kanałów endoskopu 5mm, średnica włosia do czyszczenia gniazd endoskopowych 10mm, posiada plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych, długość robocza 1200 mm, pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 2,0-3,2mm

Poz 4

Szczotki jednorazowe długie do czyszczenia gastroskopu, uniwersalne szczoteczki dwustronne do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych, średnica włosia do czyszczenia kanałów endoskopu 5mm, średnica włosia do czyszczenia gniazd kanałów endoskopu 10mm posiada plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych dł. robocza 2300mm, pasuje do kanałów endoskopowych o średnicach 2,00-4,2mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 1,2,3 i 4 z pakietu nr 7. Zmiana nie możliwa do przeprowadzenia w ogłoszeniu.

Odpowiedź do pytań do poz. nr 1,2,3 i 4 w pakiecie nr 7 – Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



Pakiet nr 40 Czy zamawiający dopuści :

Stent samorozprężalny przełykowy nitalowy, markery RTG wykonane z tantalu/złota/platyny na obu końcach części pokrytej i na środku. Długość kołnierza 15 mm. Zestaw do aplikacji o dł. 70 cm. i śr. Fr. 24. Na końcu kołnierza nylonowe nici do repozycjonowania. Dł. stentów: 60 mm, 80 mm, 100 mm, 120 mm, 140 mm, 160 mm, 180 mm, śr. 20 mm, 24 mm (kołnierz odpowiednio 26 mm, 30 mm).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 42 Czy zamawiający dopuści

Balony do poszerzania zwężeń przełykowojelitowych; o zmiennej średnicy, długość robocza 180 cm lub 230 cm, balony współpracują z kanałem roboczym 2.8 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 44 Czy zamawiający dopuści

Urządzenie do pompowania balonów; pozwalające na inflację cieczą w zakresie ciśnień 1 - 15 ATM, w komplecie z manometrem, kranikiem i giętkim drenem przyłączeniowym

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pytania do SIWZ

Pakiet

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2500 mm, średnica włosia 5 mm i 10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2300 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 1200 mm, średnica włosia 2,0 mm, długość włosia 10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 1800 mm, o średnicy włosia 2,0 mm, długość włosia 10 mm, dwustronnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 26

Czy Zamawiający dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 5 Pakietu 26.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stentów o długości kołnierza 15-20 mm, zestaw do aplikacji o średnicy 18Fr, długości stentów 60 mm do 170 mm co 10 mm, średnica 20 mm, kołnierz 24 mm, z 6 RTG

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



14

markerami na końcach stentu i pośrodku długości (razem 18 markerów) wykonanym ze spiekanych proszków zawierających tantal, wersja pokrywana w części środkowej i pokrywana całkowicie.

Odpowiedź: pakiet nr 4 nie obejmuje stentów swoim zakresem

Dot. pakietu nr 6 poz. 1 i pakietu 48

Uprzejmie prosimy o uściślenie, czy Zamawiający posiada aparat Promag 2.2. (starszy model), czy Promag Ultra (nowszy model z dwoma bolcami metalowymi do igły). Prosimy o zdjęcie wnętrza aparatu, aby móc upewnić się jaki model aparatu Państwo posiadacie.

Odpowiedź: Zamawiający posiada aparat Promag 2.2. (starszy model),

Dot. pakietu nr 6 poz. 2

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie igły lokalizacyjnej w rozmiarze 21G, dł. 10 cm (wymagane 9 cm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pakietu 54

Czy Zamawiający będzie wymagał, żeby zestawy były wyposażone w kompatybilną z zestawem rurkę tracheostomijną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Czy Zamawiający dopuści zestawy do przezskórnej tracheotomii metodą Seldingera z jednostopniowym rozszerzadłem o kształcie „rogu nosorożca” z warstwą poślizgową o miękkim końcu i ergonomicznym uchwycie, zawierający skalpel, strzykawkę 10ml, igłę 14Ga z kaniulą, prowadnicę Seldingera i prowadnik, krótkie rozszerzadło 14F, cewnik wprowadzający, jednostopniowe rozszerzadło, rurkę tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem posiadająca samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, stożkowy prowadnik rurki z uchwytem, 2 kaniule wewnętrzne do rurki, gaziki, opaska do rurki, szczoteczka, jałowy żel poślizgowy 5g, całość sterylna, pakowana na podwójnej tacy z serwetą. Rozmiary: 7mm, 8mm i 9mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Prosimy o dopuszczenie

Pakiet nr 35 Cewnika nefrostomijnego o średnicy 10,5 Fr (pozostałe parametry zgodne z SIWZ)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

2. Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do wzoru umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie:

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, wymaga zgodnie z SIWZ

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 1 PICC z zastawką typu Groshong, co daje możliwość podaży pod ciśnieniem 300 PSI i rozliczeniem implantacji z NFZ 5.53.01.0000007. Cewnik o długości 55 cm., silikonowy, bez łącznika bezigłowego do zamknięcia światła cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 1 PICC z zastawką typu Groshong, co daje możliwość podaży pod ciśnieniem 300 PSI i rozliczeniem implantacji z NFZ 5.53.01.0000007 o długości cewnika 55 cm., poliuretanowy, bez łącznika bezigłowego do zamknięcia światła cewnika. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

5. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 27 poz. 1 zestawu z komorą kroplową jednoczęściową, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

6. Pakiet 28 poz. 1

a) Czy oferowany kranik trzyczęściowy ma posiadać niewielką objętość wypełnienia max 0,22 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

b). Czy oferowany kranik ma być wykonany z poliwęglanu, tworzywa odpornego na tłuszcze oraz cytostatyki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

c) Czy oferowany kranik powinien posiadać fabrycznie zapakowane w jednym op. kolorowe znaczniki linii – niebieski oraz czerwony – nie podnosi to kosztów zakupu a pozwala oznaczyć dojście żyłne oraz tętnicze.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

7. Pakiet 29, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego aparatu do przetoczeń krwi o następujących parametrach :

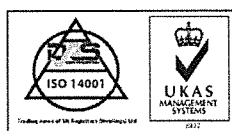
- zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi,
- Bez odpowietrzenia
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 200 µm, długość min.90mm
- Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet
- Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



- bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- Kompatybilny z lipidami
- długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony całość zestaw - 192cm.
- Objętość wypełnienia drenu 14 ml
- średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
- Złącze luer lock stale
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

8. Pakiet 29, poz 2

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego aparatu do przetoczeń płynów o następujących parametrach :

- zestaw do infuzji grawitacyjnej
- komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej
- Spike ABS, igła czterokanalowa/ stożek
- Kompatybilny z lipidami
- Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),
- PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A
- długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony
- Objętość wypełnienia drenu 11 ml
- średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO
- Złącze luer lock stale
- Komora kroplowa o długości 57mm
- na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod
- Opakowanie 250 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Dotyczy Pakietu 72

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 72, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł biopsyjnych przeznaczonych do celowanego pobierania próbek zmian podśluzówkowych i zewnątrzściennych w obrębie lub obok drzewa tchawiczo-oskrzelowego lub przewodu pokarmowego przez kanał roboczy endoskopu ultrasonograficznego do cienkoigłowej biopsji aspiracyjnej. Echogeniczna igła ze specjalnymi wgłębieniami wspomagającymi widoczność pozwala na lepsze upewnienie się, że igła znajduje się w tkance docelowej. Naturalnie wyprofilowany uchwyt zapewnia precyzyjną ochronę nad igłą. Pokrętło zabezpieczające i blokujące. Znacznik referencyjny „zero” zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki. Mandryn wykonany z nitinolu. Rozmiary igły 22 i 25 Gauge. Rozmiar koszulki 4.1 Fr. Nastawne przedłużenie igły 0-5 cm. Minimalny kanał roboczy 2mm. Igła posiada numeryczną identyfikację rozmiaru na rękojeści. Pakowane pojedynczo, opakowanie zawiera igłę oraz strzykawkę 10 ml z dwiema blokadami tłoczka.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu 2 przewodników typu Amplatz o dostępnych średnicach 0.025", 0.032" i 0.038".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Oraz

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu 2 przewodników typu Lunderquist o długości elastycznej końcówki 4 lub 7cm.

Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 1 dot. pakietu 72

Czy Zamawiający dopuści łąty biologiczne świńskie w rozmiarach 2x9 oraz 8x14 które są detoksyfikowane i heparynizowane oraz dostępne w sterylnej formie do natychmiastowego użycia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe wyposażone były w kapilarę samozasysającą krew umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe oparte były na enzymie dehydrogenaza glukozy (GDH-FAD) w przypadku którego - w odróżnieniu od enzymu oksydaza glukozy (GOD) - tlen zawarty we krwi pacjenta nie ma wpływu na wynik pomiaru glukozy? Wysoka odporność enzymu GDH-FAD na interferencje wielu substancji obecnych we krwi pacjenta oraz na interferencje tlenu warunkuje wiarygodny wynik pomiaru – najważniejszy element w monitorowaniu stężenia glukozy we krwi za pomocą glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 3

Czy Zamawiający dbając o komfort pracy i bezpieczeństwo personelu medycznego wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem posiadającym przycisk do automatycznego wyrzutu paska testowego (co zwiększa bezpieczeństwo epidemiologiczne personelu szpitalnego umożliwiając bezdotykowe usunięcie paska z krwią tuż po badaniu) oraz posiadającym duży ekran z podświetlanymi cyframi i podświetlaną szczyliną (co gwarantuje czytelność wyniku oraz ułatwia umieszczenie paska testowego w glukometrze)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były kompatybilne z glukometrem umożliwiającym pomiar stężenia glukozy przy zachowaniu korekty hematokrytu na poziomie min. 20-65%?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga możliwości prezentacji wyników pomiaru stężenia glukozy we krwi zarówno w jednostkach mg/dl jak i zamiennie w mmol/l?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności pasków wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z paskami liczącej 50 szt pasków (stanowiącej 1 op pasków) co potwierdzone jest w instrukcji obsługi?

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności płynów kontrolnych wynosił min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga zaferowania glukometrów w formie pełnych zestawów do pomiaru stężenia glukozy we krwi, przy czym zestaw taki - zgodnie z instrukcją obsługi - obok glukometru zawierać będzie także: paski testowe, lancety, nakłuwacz, baterie, a także płyn kontrolny, którego termin ważności wynosić będzie min. 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki z płynem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty dokumentów (instrukcja obsługi w j. polskim: pasków, glukometrów, płynów kontrolnych), które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić spełnianie parametrów oczekiwanych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia przez Oferenta i tym samym dołączenia do oferty CERTYFIKATU z weryfikacji EN ISO 15197:2015 (nie OŚWIADCZENIA) wydanego przez Niezależną Jednostkę Notyfikowaną (w j. polskim) potwierdzającego posiadanie i spełnianie w pełnym zakresie (od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A) wymagania najnowszej obowiązującej normy ISO 15197:2015 dla proponowanych pasków testowych, glukometrów i płynów kontrolnych, który świadczy o dokładności, wysokiej precyzji i powtarzalności pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 11

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje Wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu pomimo faktu, że wciąż są zarejestrowane).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 12

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 37

Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

1. Czy Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta do 2 tygodni?

Odpowiedź: Tak

2. Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez Zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: ITAM-MIP-8°1

1. Czy Zamawiający w zad. 35, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Cewnik nefrostomijny z poliuretanu posiadający otwory drenujące rozmieszczone na pętli cewnika, zakończony luer lock i jednodrożny kranik regulujący przepływ moczu. Igła punkcyjna 2 częściowa widoczna w USG. Prowadnik o śr. 0.028-0,038" dł. 80cm. Uniwersalny łącznik luer lock z małym lejkiem. Rozmiary Fr 6; Fr 8 i Fr 10?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

2. Czy Zamawiający w zad. 45, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Worek do moczu, jednodrożny. Sterylny, pakowany pojedynczo. Worek wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy. Widoczna, czytelna skala pomiarowa co 25 ml do 100 ml a następnie co 100ml. Zastawka antyzwrotna, szczelny, prosty w obsłudze zawór spustowy typu poprzecznego. Wzmocnione otwory na wieszak, dren o długości 90 cm, odporny na skręcanie i załamywanie,. Miejsce połączenia worka z drenem nie ulegające załamaniu. Dren zakończony z końcówką, kompatybilną z końcówką cewnika. Pojemność 2000 ml. Oznakowanie CE?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

3. Czy Zamawiający w zad. 52, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Klipsy polimerowe zatraskowe, wykonane z niewchłanianego polimeru, zintegrowane przeciwstawne ząbki zapewniające stabilność na tkankach, zamek gwarantujący bezpieczeństwo wraz ze zwrotnie wyczuwalnym zamkiem, uchwyty stabilizujące klips w klipsownicy eliminujące możliwość wypadania, zasobniki (ładunki) z 6 klipsami, niepowodujące zakłóceń w rezonansie magnetycznym, kompatybilne z klipsownicą 0301-04MLE. Kompatybilność potwierdzona oświadczeniem oferenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

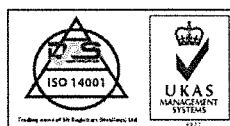
4. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad. 52 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

5. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad. 52 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyunku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 2 Igły do lokalizacji i oznaczania zmian w piersi; posiada podziałkę centymetrową dł. 9 cm, śr. 20 G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 6 poz. 1 wymagane jest dla zachowania pełnej kompatybilności zaoferowanie igieł oryginalnych wyprodukowanych przez producenta pistoletu Promag 2.2 ULTRA.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pełnej kompatybilności igieł z posiadanym aparatem Promag 2.2 (stary model)

Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 48 poz. 1 wymagane jest dla zachowania pełnej kompatybilności zaoferowanie igieł oryginalnych wyprodukowanych przez producenta pistoletu Promag 2.2 ULTRA.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pełnej kompatybilności igieł z posiadanym aparatem Promag 2.2 (stary model)

Czy w Pakiecie nr 23, pozycja 1 na – na ekspandery okrągłe, gładkie zamawiający dopuści ekspandery okrągłe, gładkie o pojemności od 400 do 1000 ml, pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy w pakiecie 23, pozycja 1 – na ekspandery profilowane/anatomiczne, teksturowane zamawiający dopuści ekspandery profilowane/anatomiczne, teksturowane o pojemności od 250 – 850 ml, pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pak. 47.

Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z uniwersalnym portem do odsysania i podawania tlenu z jedną membrany z celulozy o minimalnej skuteczności nawilżania 28,50mg/l przy Vt 500ml waga nie większa niż 8,5g pakowany pojedynczo opakowanie folia - papier sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Dotyczy pak. 47.

Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z uniwersalnym portem do odsysania i podawania tlenu o wadze 8,5 g.? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

II. Zamawiający zmienia zapisy SIWZ:

Zmianie ulega:

- Zmiana nr 1

Terminy:

- a. Termin składania ofert określony w rozdziale XVIII pkt. 1 SIWZ – na dzień 17 03 2021 r. do godziny 10:00
- b. Termin otwarcia ofert określony w rozdziale XVIII pkt. 4 SIWZ – na dzień 17 03 2021 r. o godzinie 11:00

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i ogłoszenia nie ulegają zmianie.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi
mgr inż. Andrzej Kasprzyk

Paulina

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź
SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00
e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>
NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957

