

EZ.28.38.1529.2021.MJ

Łódź, dnia 29.10.2021r.

Nr sprawy: EZ.28.38.2021

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę sprzętu medycznego** dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii w Łodzi prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214 000 Euro.

Zgodnie z dyspozycją art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania.

1. W toku postępowania wpłynęły następujące pytania:

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki centralne dwuświatłowe w pakiecie 7 posiadały powłokę antybakteryjną składającą się z chlorheksydyny i sulfadiazyny srebra?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakiet 1 do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu z ramionami prostymi lub zagiętymi i o średnicy 11Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szta; cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku

elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
  - 1.2 jeżeli wykonawca nie sporządzi inwentaryzacji i nie odbierze asortymentu z bazy w terminie określonym w § 4 pkt 6 na pisemne i uzasadnione wezwanie zamawiającemu zapłaci karę umowną w wys. 0,5% wartości brutto sprzętu pozostawionego w bazie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w odbiorze towaru, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto sprzętu pozostawionego w bazie.**
  - 1.4 za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii towaru wykonawca, na pisemne wezwanie zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wys. 0,5% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru**
  - 1.5 za zwłokę 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 zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji**
  - 1.6 za niedostarczenie w terminie dokumentów o których mowa w § 3 ust 3 wykonawca na pisemne wezwanie zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wys. 0,5 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy brutto**

**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 SWZ.**

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 zmianę słów z „...od zgłoszenia danej reklamacji” na „od dnia uznania danej reklamacji”

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia. Termin reklamacji stanowi kryterium oceny ofert**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 2 ust 1)

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

---

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](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>  
NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



EMS DAS 59328561/3/E

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 9 ust. 1 pkt 2-3 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności, także w przypadku zwłoki do ... dni”

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia. 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.**

Wnosimy o wykreślenie zapisów w § 16 ust. 3 i § 16 ust 4

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie ze Specyfikacją Warunków Zamówienia.**

Z poważaniem,

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

*Tantwinski*

---

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](mailto:szpital@kopernik.lodz.pl), <http://www.kopernik.lodz.pl>  
NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



EMS DAS 59328561/3/E

chw. polski otopczyński

## UMOWA PRZECHOWANIA

zwana dalej Umową, zawarta w dniu ..... w [REDAKTOWANE] pomiędzy:

..... wpisanym do.....pod numerem....., NIP.....,  
REGON.....,  
reprezentowanym przez:

1).....,

2) .....,

zwanym dalej Przechowawcą

a

..... z siedzibą w ....., wpisaną do  
Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez ..... pod numerem KRS:  
....., NIP: ....., REGON .....,  
reprezentowanym przez:

1).....,

2) .....,

zwanym dalej Składającym.

### §1

1. Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje na przechowanie towary będące przedmiotem umowy dostawy z dnia ..... w asortymencie i cenach określonych w Załączniku nr 1 do Umowy.
2. Przechowawca jako miejsce przechowywania wskazuje pomieszczenie na bloku operacyjnym, które znajduje się \_\_\_\_\_  
– osoba nadzorująca podmagazyn Pani/Pan \_\_\_\_\_
3. Osobą upoważnioną do podpisywania raportów oraz przekazywania ich do Składającego jest Pani/Pan \_\_\_\_\_

### §2

1. Składający dostarczy Przechowawcy Przedmiot przechowania w terminie 14 dni od daty rozpoczęcia obowiązywania Umowy.

2. Przyjęcie Przedmiotu przechowania dokonane zostanie na podstawie protokołu przyjęcia będącego Załącznikiem nr 2 do Umowy i stanowiącego jej integralną część, podpisanego przez upoważnionych pisemnie przedstawicieli stron Umowy.
3. Szczegółowy opis stanu technicznego Przedmiotu przechowania, sporządzony przez Przechowawcę, znajduje się w Załączniku nr 2 do Umowy.

### §3

Przechowawca zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania Przedmiotu przechowania tak, by zachować go w stanie nie pogorszonym.

### §4

Przechowawca ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia Przedmiotu przechowania.

### §5

Składający może odebrać Przedmiot przechowania po uprzednim powiadomieniu Przechowawcy pisemnie, faksem lub telefonicznie na 30 dni przed datą odbioru.

### §6

1. Przechowawca ma prawo kupić Przedmiot przechowania na potrzeby własne przy zachowaniu procedur opisanych w umowie.
2. O pobraniu Przedmiotu przechowania Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 3 do Umowy.
3. Za pobrany Przedmiot przechowania Składający obciąża Przechowawcę na podstawie faktury VAT z terminem zapłaty 30 dni od daty doręczenia jej do Przechowawcy. Ceny za zakupiony Przedmiot przechowania Składający ustali zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w par.1 ust.1 Umowy.
4. Przechowawca zobowiązuje się do pobierania Przedmiotu przechowania według daty ważności, począwszy od najkrótszej dla danego asortymentu.

### §7

Składający zobowiązuje się do utrzymania pełnego asortymentu i ilości wymienionych w Załączniku nr 1 do Umowy towarów oddanych na przechowanie, zgodnie z zamówieniami przekazanymi przez Przechowawcę pisemnie, faksem lub telefonicznie i przy zachowaniu przez niego procedur opisanych w § 2 Umowy.

## **§8**

1. Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.

## **§9**

1. Umowa została zawarta na czas określony od ..... do .....
2. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia Umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.
3. Umowa rozwiązuje się z dniem rozwiązania umowy dostawy, o której mowa w §1 Umowy.

## **§10**

Wszelkie zmiany niniejszej umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej.

## **§11**

W kwestiach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mieć będą przepisy kodeksu cywilnego.

## **§12**

Wszelkie spory lub roszczenia wynikające z Umowy lub z jej naruszenia, rozwiązania lub nieważności albo też z nimi związane, będą rozstrzygane przez Sąd Arbitrażowy przy Nowotomyskiej Izbie Gospodarczej, zgodnie z zasadami arbitrażu określonymi w regulaminie i statucie tego Sądu.

## **§13**

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

**SKŁADAJĄCY**

**PRZECHOWAWCA**

Załącznik nr 3

## **RAPORT O ZUŻYCIU IMPLANTU**

1. PEŁNE DANE SZPITALA

NR KLIENTA :

2. Data zabiegu:.....

3. Inicjały pacjenta lub nr historii choroby (do wpisania na fakturę )

A)

B)

4. Zużyte elementy

Proszę o uzupełnienie- **PILNE!**

Pieczętka i podpis

Załącznik nr 2

## Protokół przejęcia towaru

Stwierdzam, iż w dniu..... został przyjęty towar w ilości i asortymencie wyszczególnionym poniżej:

1.

2.

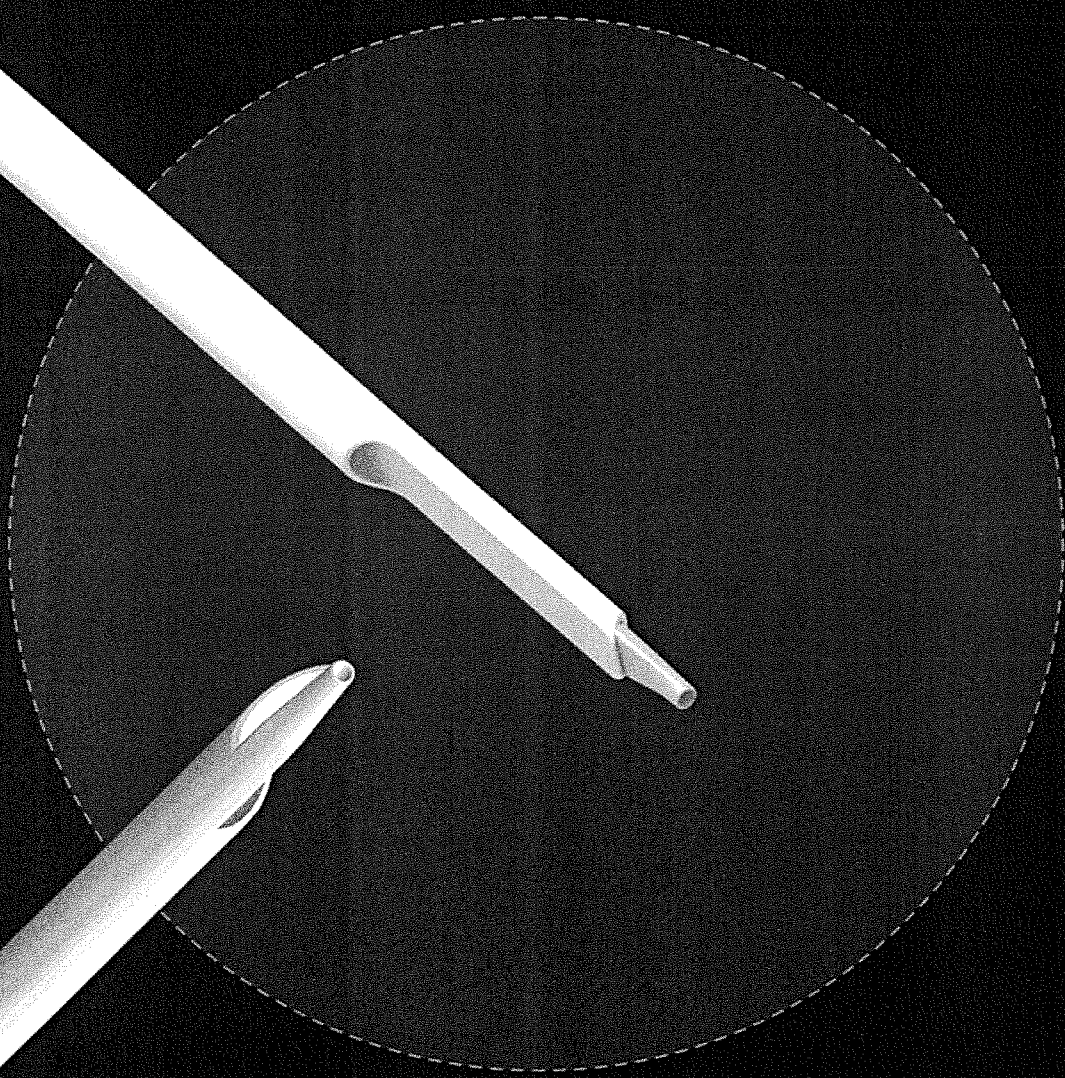
3.

Data i podpis osoby przyjmującej



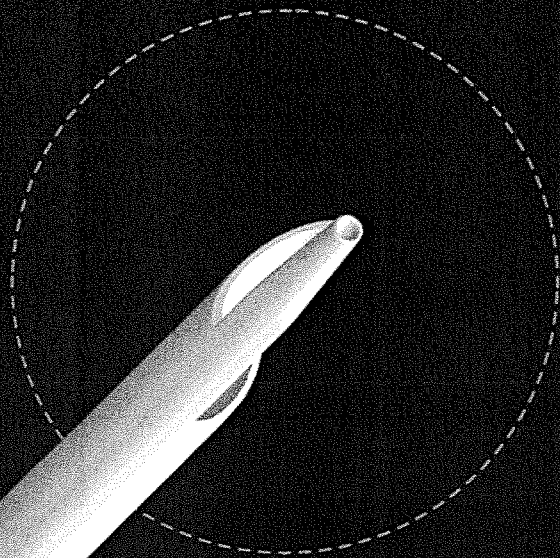
# High Flow

Cewniki krótkoterminowe do dializoterapii



# High Flow (Potrójne światło)

13,5 Fr



Końcówka o unikalnym kształcie przewyższa klasyczny model z otworem bocznym:

- Ryzyko zakrzepicy jest znacząco obniżone
- Ryzyko przylegania do ścian naczyń jest znacząco obniżone
- Mniej komplikacji z zakażeniami bakteryjnymi oraz w sepsie
- Łatwe wprowadzanie dzięki stożkowej końcówce

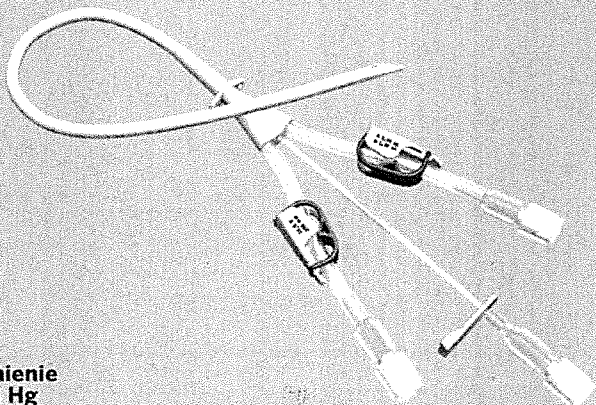
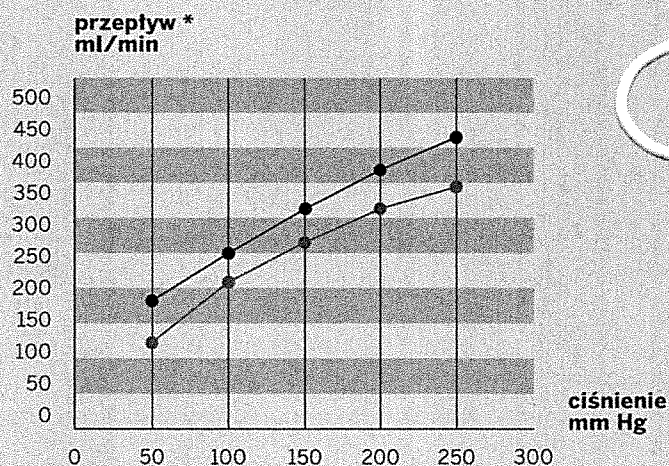
Szerokie światło wewnętrzne:

- Wysoki przepływ krwi
- Większa elastyczność w zakresie prędkości pompy: możliwe ustawienie niższego ciśnienia

Trzecie światło:

- Podawanie płynów, podawanie leków wazoaktywnych, leczenie żywieniowe drogą dożylną, pobieranie krwi

## High Flow (Potrójne światło) 13,5 Fr



\* Zmierzone w płynie Ringera, obliczenia dla krwi

# High Flow (Podwójne światło)

## 11 Fr i 13 Fr

Fabrycznie załadowany mandryn:  
Proste i atraumatyczne zakładanie

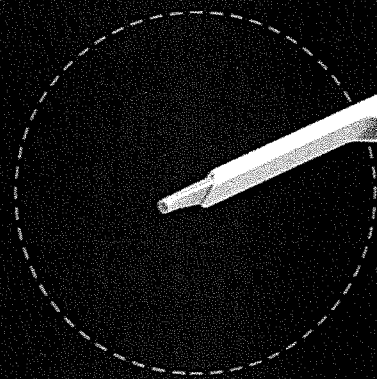
11 Fr

Nowy kształt do powolnych dializ  
w nagłych przypadkach:

- Nowe światło 11 Fr umożliwia odpowiedni przepływ krwi i niższe wskaźniki ciśnienia

Specjalnie zaprojektowana  
końcówka:

- Zmniejsza ryzyko uszkodzeń przy implantacji
- Przednie otwory zmniejszają ryzyko zakrzepów
- Znacznie zmniejszone ryzyko przylegania do ściany naczynia



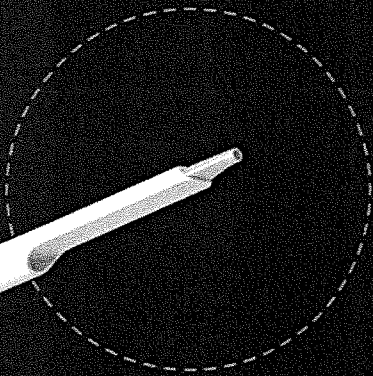
13 Fr

Optymalny kształt dla szybkich dializ  
w nagłych przypadkach:

- Szersze wewnętrzne średnice zapewniają idealne wskaźniki przepływu
- Większa elastyczność w zakresie prędkości pompy: możliwe ustawienie niższego ciśnienia

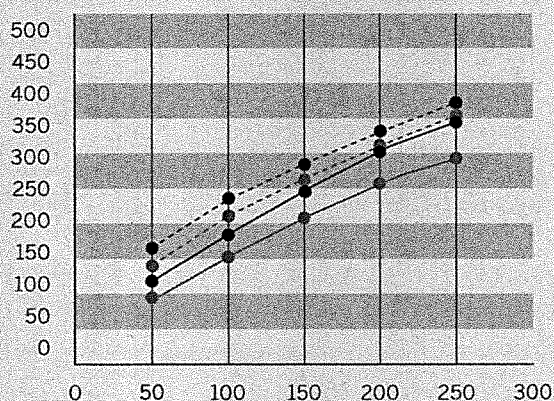
Końcówka cewnika bez bocznych otworów:

- Zmniejszone ryzyko zakrzepów

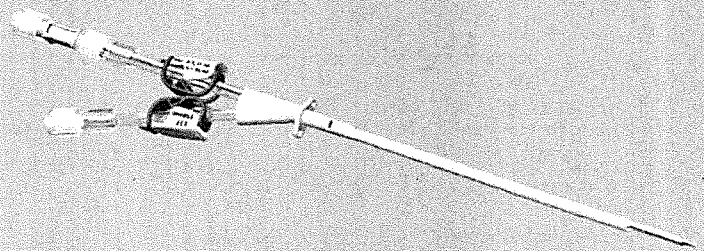


# High Flow (Podwójne światło) 11 Fr i 13 Fr

przepływ\*  
ml/min



ciśnienie  
mm Hg



— 11 Fr - - - - 13 Fr

\* Zmierzone w płynie Ringera, obliczenia dla krwi

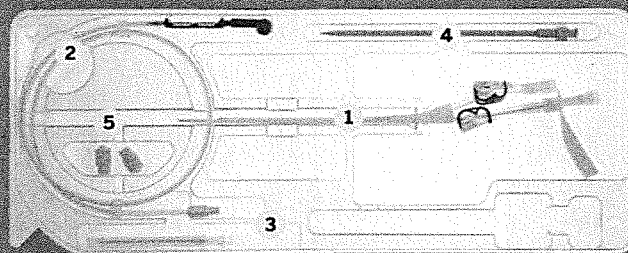
# High Flow

## Pozostałe zalety cewników High Flow

- Termoplastyczny poliuretan  
Po założeniu szaft i końcówka cewnika miękną, zmniejszając tym samym ryzyko podrażnienia ścian naczyniowych
- Radiocieniujący szaft cewnika: zapewnia widoczność w RTG
- Obrotowy pierścień do szycia pozwala uniknąć podrażnień skóry
- Zaciski bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi, chroniące rurkę ramienia przed wyslizgnięciem się. Wskaźnik wypełnienia, rozmiar i długość wg francuskiej skali, trwały nadruk wysokiej jakości.
- Kompatybilny z MRI

### Wszystkie zestawy zawierają

Przykładowy zestaw High Flow [redacted] 13 Fr (Podwójne światło)

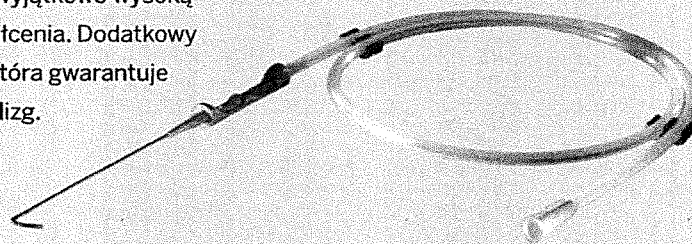


- 1 Cewnik
- 2 Odporna na odkształcenia prowadnica w kształcie "J"
- 3 Igła wprowadzająca 18 mm
- 4 Rozszerzadło
- 5 Nasadki iniecyjne Luer Lock

### Odporna na odkształcenia prowadnica

Nowa generacja prowadnic z nitinolu do metody Seldingera

Wysoka zawartość tytanu zapewnia wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia. Dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg.



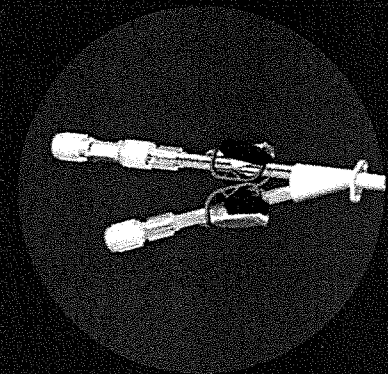
# High Flow Family

## Specyfikacja produktu

### High Flow (Potrójne światło) 13,5 Fr

Proste ramiona		Zagięte ramiona		Ilość w pudełku
Produkt nr	Długość (mm)	Produkt nr	Długość (mm)	
[REDACTED]	150	[REDACTED]	150	5
[REDACTED]	175	[REDACTED]	175	5
[REDACTED]	200	[REDACTED]	200	5
[REDACTED]	250	[REDACTED]	250	5

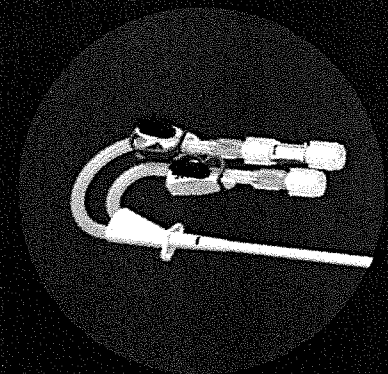
Proste ramiona



### High Flow (Podwójne światło) 11 Fr

Proste ramiona		Zagięte ramiona		Ilość w pudełku
Produkt nr	Długość (mm)	Produkt nr	Długość (mm)	
[REDACTED]	150	[REDACTED]	150	3
[REDACTED]	175	[REDACTED]	175	3
[REDACTED]	200	[REDACTED]	200	3
[REDACTED]	250	[REDACTED]	250	3

Zagięte ramiona



### High Flow (Podwójne światło) 13 Fr

Proste ramiona		Zagięte ramiona		Ilość w pudełku
Produkt nr	Długość (mm)	Produkt nr	Długość (mm)	
[REDACTED]	150	[REDACTED]	150	3
[REDACTED]	175	[REDACTED]	175	3
[REDACTED]	200	[REDACTED]	200	3
[REDACTED]	250	[REDACTED]	250	3
[REDACTED]	300	-	-	3

# Informacje o

to działająca na arenie międzynarodowej firma produkująca wyroby medyczne, z siedzibą na [redacted]. Firma posiada ponad 15 lat doświadczenia w zakresie mało inwazyjnych metod leczenia.

Joline to specjalistyczny dostawca technologii cewników, balonów i stentów do różnych zastosowań medycznych. Dla firmy ważna jest tradycja jakości, [redacted] "wszystkich produktów i usług.

Wszystkie produkty [redacted] projektowane i produkowane wyłącznie w Niemczech. W naszej codziennej pracy ważna jest dla nas jakość i spełnianie wysokich standardów naszych klientów. Naszym podstawowym priorytetem jest zdrowie i bezpieczeństwo naszych pacjentów.



[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]

[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]  
[redacted]