



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251
REGON: 472147559 NIP: 728-22-46-128 KRS: 0000149790
42 675 75 00 poczta@csk.umed.pl
42 678 93 68 http://www.csk.umed.pl/

Łódź, dn. 13.08.2018 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa sprzętu specjalistycznego dla klinik kardiologii, anestezjologii, pediatrii, hemodynamiki Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi.” - Sprawa nr ZP /58/2018

Działając w oparciu o art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadane przez Wykonawców pytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 określając zapotrzebowanie rzędu 600 opakowań, miał na myśli opakowanie zawierające 1 parę atraumatycznych wkładek, czy opakowanie handlowe zawierające 20 par?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 600 opakowań jednorazowych po 2 wkładki (nie opak. handlowe po 20sztuk).

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1-3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji i zaproponowanie czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki, jednopacjentowego, sterylnego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanego cyfrowo i analogowo, wyposażonego w moduł pamięci cyfrowej, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym identycznym, jak te opisane w SIWZ, pakowane pojedynczo, sterylne, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów, czyli o parametrach użytkowych lepszych niż czujniki, na które wskazuje obecny opis ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1-3 z pakietu nr 11 do odrębnego, nowego pakietu nr 13. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie czujników wyprodukowanych w technologii równoważnej spełniających warunki zgodnie z zapisami (pkt. III. 6) na stronie 4 Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz z opisem produktu w tabeli dla pakietu nr 11 w pozycji 1-3.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie introducerów udowych najwyższej jakości o poniższych parametrach:

- Oferowane średnice koszulki 4-12F
 - Długość koszulki 11cm – dla rozmiarów 5-12F; dla rozmiaru 4F - długość koszulki - 9cm
 - Średnica prowadnika 0,038" – dla rozmiarów 6-12F; dla rozmiaru 4F – prowadnik o średnicy 0,021", a dla 5F - 0,035".
- W skład zestawu wchodzi dodatkowo: igła oraz rozszerzacz

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuszcza zmian w parametrach.

Pytanie nr 4

Dotyczy Wzoru umowy § 7 ust. 2

Czy do miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2:

Zamawiający zastrzega sobie prawo naliczania kar umownych w stosunku do wartości umowy:

- Za opóźnienie w wykonaniu dostawy towaru będącego przedmiotem umowy, Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru.

- Za opóźnienie w wymianie towaru na wolny od wad lub uzupełnienie braku Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5 % wartości brutto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę o którym mowa w § 2. pkt. 6, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę .

Pytanie nr 5

Dotyczy Wzoru umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 dopuści: Igłę do blokady nerwów obwodowych pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach: 22G/50mm, 21G/100mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego skalpela jednorazowego użytku, ostrze wykonane ze stali nierdzewnej – z chowanym ostrzem chirurgicznym w nieprzezroczystej osłonie o konstrukcji osłony w pełni umożliwiającej stałą obserwację ostrza w każdym położeniu. Skalpel posiada przycisk umożliwiający obsługę jednoręczną, mechanizm blokujący pozwalający na bezpieczne zablokowanie ostrza w pozycji uniemożliwiającej zakłucie. Aktywacja i dezaktywacja ostrza kciukiem. Blokada ostrza trwała uniemożliwiająca ponowne użycie go. Obudowa skalpela wyposażona w miarkę w centymetrach od 0 do 5 cm. Skalpel sterylny, opak 10 szt. Seria i data ważności nadrukowana na każdej sztuce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Prosimy o zaznaczenie i opisanie przy pozycji – „* - dokonano zmiany zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu nr 12 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego z podwójną przedłużką, o łącznej długości 23 cm, każda z białymi zaciskami na linii, posiadający jednorodną membranę wykonaną z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, zapewniająca po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), powierzchnia do dezynfekcji płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), bez mechanizmu sprężynowego, objętość wypełnienia 0,6 ml, zawór przezroczysty, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez min. 100 aktywacji, o przepływie do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu nr 12 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego zaworu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyci, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia do dezynfekcji płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się, zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, przepływ do 600 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, objętość wypełnienia 0,1 ml, możliwość stosowania z lipidami, cytostatykami i lekami nowej generacji, wyposażony w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Pakowany w papier folię.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego z potrójną przedłużką, o łącznej długości 11,5 cm, każda z białymi zaciskami na linii, posiadający jednorodną membranę wykonaną z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), powierzchnia do dezynfekcji płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), bez mechanizmu sprężynowego, objętość wypełnienia 0,3 ml, zawór przezroczysty, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez min. 100 aktywacji, o przepływie do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego system bezigłowego z pojedynczą przedłużką, o łącznej długości 13 cm, z białym zaciskiem na linii, o średnicy drenu 1 mm, posiadający jednorodną membranę wykonaną z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, zapewniająca po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), powierzchnia do dezynfekcji płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), bez mechanizmu sprężynowego, objętość wypełnienia 0,3 ml, zawór przezroczysty, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez min. 100 aktywacji, o przepływie do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy trójkrankowej z 5 zaworami bezigłowymi bez uchwytu mocującego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ampułko- strzykawkę z solą fizjologiczną napełnioną fabrycznie NaCl 0,9 % o pojemności 10ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, cewnik o przekroju 7 FR i długości 10cm i 12 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną rozmiar 18 G x 7 cm, przewodnik z końcówką typu J (długość 70cm), strzykawka 10ml, skalpel, rozszerzacz naczyniowy w rozmiarze 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy w rozmiarze 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, mandryny ułatwiające założenie cewnika. umocowanie cewnika warstwą przyklepną oraz skrzydełko mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Pakiet nie dotyczy cewników dializacyjnych

Pytanie nr 15

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik dializacyjny dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, cewnik o przekroju 12Fr, 14Fr i długości 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną rozmiar 18 G x 7 cm, przewodnik z końcówką typu J (długość 70cm), strzykawka 10ml, skalpel, rozszerzacz naczyniowy w rozmiarze 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy w rozmiarze 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, mandryny ułatwiające założenie cewnika. umocowanie cewnika warstwą przyklepną oraz skrzydełko mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza gdyż poz. 2 w pakiecie 8 nie dotyczy cewników dializacyjnych

Pytanie nr 16

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużaczem o średnicy makro i długości 15 cm . System w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prostą tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 445 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 1,6ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem o średnicy mikro i długości 15 cm . System w technologii podzielonej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 49ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,21ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawk oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18

Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1,2,4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2 oraz pozycji 4 z Pakietu nr 12 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia innych produktów niż opisane w SIWZ zaznaczyć gwiazdką (*) przy danej pozycji w kolumnie – „Opis przedmiotu zamówienia - asortyment/ nazwa” oraz pod tabelą dot. danego pakietu opisać – „* - poz. nr ... dokonano zmiany zgodnie z odpowiedziami zamawiającego.”

Niniejszym zawiadamiamy, że działając w oparciu o art. 38 ust. 4a pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający w dniu 13.08.2018 r. zamieścił ogłoszenie o zmianie ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych.

Jednocześnie informujemy, że **termin składania ofert ustalony na dzień 16.08.2018 r. do godz. 11:00 został zmieniony na : 17.08.2018 r. do godz. 11:00.** Otwarcie ofert nastąpi w dniu 17.08.2018 r. o godzinie 13:00.

Zmiana treści ogłoszenia o zamówieniu – stosownie do regulacji zawartej w art. 12a ust. 3 PZP została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego. Zamawiający zamieścił również na stronie internetowej www.csk.umed.pl modyfikację SIWZ i Formularza cenowego (Załącznik nr 2 do SIWZ).

Przewodniczący Komisji Przetargowej


mgr Tomasz Miazek