



WSSz -NZIP – 233 / 23

Łódź, dnia 29. 03. 2023 r.

Uczestnicy postępowania przetargowego

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę sprzętu dla Oddziału i Bloku Kardiochirurgii oraz sprzętu medycznego i anestezyjologicznego jednorazowego użytku, sprawa ZP 10/23

I. Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022r. poz. 1710 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

Pakiet nr 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zad 6 cewników i przewodników amerykańskiego producenta o następujących parametrach:

Cewniki diagnostyczne

1. Standardowe kształty:

-dwa rodzaje sztywności cewnika

- cewnik zbrojony na całej długości o dobrej rotacyjności, odporny na załamania i temperaturę, o bardzo dużej pamięci kształtu

- atraumatyczna końcówka dobrze widoczna w skopii

- pokrycie wewnętrzne umożliwiające dobry przepływ

- rozmiary - od 4F do 7F

- dostępne długości – od 65 cm do 125 cm (co najmniej 4 długości, w tym 100 cm)

- światło wewnętrzne cewnika:

• dla 4F – minimum 0,042"

• dla 5F – minimum 0,047"

• dla 6F – minimum 0,057"

- dostępny cewnik typu „pigtail” – prosty i kątowy (145° i 155°) o długość 110 cm z sześcioma otworami.

- cewniki zbrojone podwójnym oplotem z drutu na całej długości, zapewniające bardzo dobrą manewrowalność 1:1

- oznaczone kolorami w celu łatwiejszej identyfikacji

- duży wybór krzywizn (od 3,5 do 6,0) i kształtów: - Judkins,Amplatz,Multipurpose,Pigtail,(Van Tassel 145 i 155 stopni wygięcia), Noto,Sones,Williams,Barbeau,Bypass

- cewnik o średnicy 6F, o świetle wewnętrznym .0,57", co daje możliwość podania odpowiedniej dawki kontrastu: 35 ml/sec przy ciśnieniu 1200 psi dla cewników selektywnych oraz 32.6 ml/sec przy ciśnieniu 1200 psi dla cewników typu "pigtail".

2. Niestandardowe kształty:

Cewniki do dostępu promieniowego o trzech różnych kształtach do kaniulacji zarówno prawej jak i lewej tętnicy wieńcowej, takie jak: RBL 3.5-5.0;RBL-TG;RBL-JK; Barbeau; Tilon , 100-125 cm. **MOŻLIWOŚĆ KANIULACJI OBU TĘTNIC JEDNYM CEWNIKIEM**

Przewodniki:

Przewodnik hydrofilny 0,035". Bardzo trwale czterowarstwowe pokrycie hydrofilne potwierdzone testami.

Długość: 150, 180, 260 cm. Prosty, angled 600 - regular i stiff. Z torquerem

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 7

2. Czy Zamawiający obligatoryjnie wymaga przedstawienia wraz z ofertą badań klinicznych potwierdzających zastosowanie kleju chirurgicznego w rozwarstwieniu ściany aorty oferowanego produktu?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Czy Zamawiający obligatoryjnie wymaga przedstawienia wraz z ofertą badań klinicznych potwierdzających bezpieczeństwo i skuteczność oferowanego produktu?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 9

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 9, Pozycji nr 1 szew monofilamentowy, polipropylenowy, pakowany na prosto w celu zmniejszenia pamięci włókna po wyjęciu z opakowania, w kolorze niebieskim, z bezpośrednim dostępem do igły po otwarciu saszetki wraz z igłą okrągło-tnącą o dł. 2x18mm i krzywiznie 1/2 koła oraz nić o dł. 90cm i grubości 5/0?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 13

5. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania filtra z adhezją płytek krwi na poziomie maksymalnym do 12 %?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

6. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania filtra z adsorpcją białek na poziomie maksymalnym do 5% (albumin)?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania filtra z żywicą o podwójnych wiązaniach styrenu dwinylobenzenu w celu zapewnienia lepszej biokompatybilności?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania filtra o niskim ryzyku wystąpienia zakrzepów tj. czasu krzepnięcia > 15 minut?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

9. Czy Zamawiający dopuści produkt:
Adsorber pełnej krwi do stosowania u pacjentów z podwyższonym poziomem cytokin, bilirubiny, mioglobiny. Zbudowany z biokompatybilnych wysoce selektywnych garnulek neutralnej żywicy markoporowej. Całkowita powierzchnia adsorpcji jednego filtra > 50 000 m², objętość 330ml lub 380 ml. Szybkości przepływu krwi w zakresie 100 do 700 ml / min. Ze względu na dużą powierzchnię adsorpcji zalecany czas leczenia pojedynczym adsorberem: do 12 godzin podczas 3 kolejnych dób. Adsorbuje substancje hydrofobowe do 60 kDa, nie aktywuje krzepnięcia i nie usuwa immunoglobulin ani czynników krzepnięcia.

Kompatybilny z obwodami krążenia pozaustrojowego-terapia nerkozastępcza(CRRT) oraz pozaustrojowym utlenowaniem krwi (ECMO), możliwość zastosowania z antykoagulacją heparynową lub cytrynianową
Przydatność do użycia min. 20 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Sterylizowany w promieniowaniu gamma.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Czy Zamawiający dopuści filtry o następujących właściwościach:
Filtr do hemoperfuzji mediatorów stanu zapalnego, cytokin jednorazowego użytku
Materiał adsorbentu Neutralna żywica makroporowa
Jednorazowego użytku Tak
Objętość krwi 180ml
Powierzchnia 900~1300 m²/g
Metoda sterylizacji Promieniowanie gamma
Filtr cząstek Tak

Sterylny Tak

i/lub

Filtr do hemoperfuzji toksyn molekularnych o średniej wielkości powstałych na skutek zaburzeń pracy wątroby jednorazowego użytku

Materiał adsorbentu Neutralna żywica makroporowa

Jednorazowego użytku Tak

Objętość krwi 185ml

Powierzchnia 900~1300 m²/g

Metoda sterylizacji Promieniowanie gamma

Filtr cząstek Tak

Sterylny Tak

i/lub

Filtr (jednorazowego użytku) do hemoperfuzji bilirubiny i kwasów żółciowych. Materiał adsorbentu - żywica anionowowymienna; przepływ krwi - 20 ~ 50ml/min; pojemność napełniania 330ml; objętość krwi (ml) - 160; powierzchnia 900-1300 m²/g; metoda sterylizacji - para wodna; filtr cząsteczek; sterylny.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 15

11. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15, Pozycji nr 1 szew silikonowy w kolorze białym o szerokości 1,2mm oraz dł. 50cm wraz z igłą tępą o dł. 26mm i krzywiznie 3/8 koła, elastyczny, gładki?

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 16

12. Czy Zamawiający w pak 16 ma na myśli wycinaki do aorty?

Wyjaśnienia: Nie.

Pakiet nr 19

13. **pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową, której rurka oraz mankiet stanowią dwa osobne elementy trwale ze sobą połączone?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

14. **pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z luźnym, niewtopionym drenem do pompowania mankietu, połączonym wyłącznie z mankiem maski?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 28

15. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, o długości tyżeczki 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm, kleszcze przeznaczone do gastrokopii w kolorze szarym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

16. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie kleszczy w powleczeniu PTFE, o długości tyżeczki 4,0 mm, średnica narzędzia 2,4 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

17. Czy Zamawiający w pozycji 3 i 4 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, maksymalna długość oczka pętli 45,0 mm, długość narzędzia 2400 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

18. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie klipsownic z trzema klipsami pakowanymi oddzielnie, rozwarcie ramion klipsa 11 mm, stopień zagięcia ramion klipsa 90 stopni lub 135 stopni – do wyboru,

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

19. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 2300 mm.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

20. Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie markera w strzykawce o pojemności 4,6ml.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

21. pozycja 1 oraz 2. Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne uchylne do biopsji stycznej z tyżeczkami **wydłużonymi 4,3 mm** w wersji z funkcją biopsji stycznych i rozwarciu 7,5 mm, powleczenie koloru szarego dla kleszczy kolonoskopowych oraz niebieski dla kleszczy gastrokopowych ? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

22. **pozycja 3 oraz 4.** Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii na ciepło, **DODATKOWO** wszystkie pętle obrotowe 360 °, obrót pętli poprzez pokrętło na rękojeści, pleciony drut o grubości 0,47 mm, średnice 6,10,15,25,30,35,40 mm średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 2300 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

23. pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści klipsownice hemostatycznego długości ramienia 10 mm, rozwarcie ramion klipsa do wyboru zamawiającego 11,13,16 mm, stopień zagięcia klipsa 90 stopni. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu). Klips zabezpieczony plastikową końcówką, przed przypadkowym otwarciem? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

24. pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści klipsownice hemostatycznego długości ramienia 10 mm, średnica osłonki 2.5 mm, rozwarcie ramion klipsa do wyboru zamawiającego 13,16 mm, stopień zagięcia klipsa 135 stopni. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu)? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

25. pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z 3 niezależnych klipsownic hemostatycznych z załadowanymi klipsami, bez konieczności ich ładowania na klipsownic po każdorazowym zrzuceniu poprzedniego klipsa. długości ramienia 10 mm, średnica osłonki 2.5 mm, rozwarcie ramion klipsa do wyboru zamawiającego 13,16 mm, stopień zagięcia klipsa 135 stopni. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (warunki opisane w dołączonej instrukcji użytkowania wyrobu)? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

26. pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o długości roboczej 230 cm zamiast 250 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

27. pozycja 8. Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do czyszczenia gniazd zaworów o średnicy włosa 5/12 mm, szczotka zakończona atraumatycznie zapobiega porysowaniu kanału endoskopu. Pozostałe parametry bez zmian.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 29

28. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (biotatów) na pole reakcyjne testu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

29. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Szybki Test Ureazowy- wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

30. Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

Projekt umowy

31. Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych? W przypadku uwzględnienia, prosimy o uzupełnienie wzoru umowy (załączonego do SWZ) zgodnie z art. 286 ust. 1 P.z.p., poprzez umieszczenie we wzorze postanowienia dotyczącego dodatkowych elementów podawanych w treści zamówienia.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

32. Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 931)?

Wyjaśnienia: Zgodnie z §2 ust. 5 Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres e-mail faktury@bieganski.com.pl.

33. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Wyjaśnienia: Zgodnie z treścią ust. 2 w § 8 umowy Wykonawca jest zobowiązany do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu 5 dni roboczych.

34. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych, z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

1) 0,5% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie**

2) 0,2% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, w przypadku zwłoki Wykonawcy, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru**

3) **2,5%** wartości umowy netto, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,

4) 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy netto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy,

5) 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy netto, gdy Wykonawca odstąpi od umowy bez uzasadnionej przyczyny.

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

35. Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez nadanie § 3 ust. 9 następującego brzmienia: „Pobranie z depozytu danego elementu jest równoznaczne z jego sprzedażą i obowiązkiem wystawienia faktury.”

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36. Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 12a o następującej treści: „Asortyment, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w depozycie więcej niż jeden asortyment

danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności asortyment z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out.”

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

37. *Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 12b o następującej treści:
„Co najmniej jeden raz w kwartale Zamawiający dokona inwentaryzacji asortymentu przechowywanego w depozycie.”*

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

38. *Czy Zamawiający zgodzi się na 30-dniowy termin płatności faktury?*

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

39. *Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie limitu kar umownych w § 9 ust. 3 do 20%?*

Wyjaśnienia: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Z poważaniem

Wersja elektroniczna dokumentu.

*Dokument podpisany w oryginale przez Kierownika Sekcji ds. Zamówień Publicznych
mgr Pawła Lipińskiego z upoważnienia Dyrektora*