



Sprawa nr ZP/182/2024

Łódź, dnia 08.01.2025 r.

**„Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego na potrzeby Centralnego Szpitala Klinicznego
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi”**

Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pytanie Nr 1: Pakiet 22 Pozycja 1 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujników mikrobiologicznie czystych? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 26 poz. 1 worków do żywienia pozajelitowego o pojemnościach 150 ml i 250 ml do wyboru ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3: Czy w Pakiecie nr 17 w poz. 2 powinny być zaoferowane szczoteczki cytologiczne, których efektywność została klinicznie zweryfikowana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga badań klinicznych. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 17 poz. 1 do odrębnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §6 :

Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar umownych płatnych w następujących przypadkach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

1.1. z tytułu odstąpienia Wykonawcy od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy, o której mowa w §5 ust. 2 punkt 2.1.- 2.27. – w zależności od pakietu na jaki umowa została zawarta.

1.4. w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy lub jej rozwiązania z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy, o której mowa w §5 ust. 2 punkt 2.1.- 2.27. – w zależności od pakietu na jaki umowa została zawarta.



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersytetu Medycznego w Łodzi

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

1.5. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które winę ponosi Zamawiający w wysokości 10% wartości netto **niezrealizowanej części** umowy, o której mowa w §5 ust. 2 punkt 2.1.- 2.27. – w zależności od pakietu na jaki umowa została zawarta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6: Pakiet 15 Czy Zamawiający dopuści łyżeczki dermatologiczne bez wytłoczonego rozmiaru na rączce?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem oznakowania rozmiaru na opakowaniu lub produkcie i spełnieniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie Nr 7: Pakiet 15 Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem oznakowania rozmiaru na opakowaniu lub produkcie i spełnieniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie Nr 8: Pakiet nr 22: Czy Zamawiający dopuści czujniki mikrobiologicznie czyste?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 9: Pakiet 23:

Prosimy o sprecyzowanie rodzaju czujników wymaganych przez Zamawiającego: typu LNCS czy RD SET.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje dostawy czujnika Masimo RD SET, czujnik jednorazowy, przeznaczony dla pacjentów <3kg lub >40 kg. Zamawiający modyfikuje zapis w formularzu asortymentowo-cenowym w Pakiecie 23 poz. 1.

Pytanie Nr 10: Pytanie 1 (dotyczy pakietu 12 – Osłona na holtera)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie różnic w rozmiarze osłony +/- 2 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie Nr 11: Dotyczy pakietu 23, pozycja 1 Czy Zamawiający doprecyzuje opis przedmiotu zamówienia? Czy na pewno zamawiający wymaga czujnika w zakresie wagowym 3-40 kg? Obecnie szpital używa czujnika o numerze referencyjnym 4003, którego przedziały wagowe są następujące: <3 kg lub >40 kg.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje dostawy czujnika Masimo czujnik jednorazowy, przeznaczony dla pacjentów <3kg lub >40 kg. Zamawiający modyfikuje zapis w formularzu asortymentowo-cenowym w Pakiecie 23 poz. 1.

Pytanie Nr 12:

Pakiet nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur zawierający:

- dwa osobne opakowania o składzie:
 - o 1 szczoteczka do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni,
 - o 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce,



- o 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- o 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej
- cztery osobne opakowania o składzie:
- o 1 gąbka z możliwością odsysania z manualną zastawką ściętą pod kątem 45o do regulacji siły odsysania
- o 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,1% nadtlutkiem wodoru w rozrywanej saszetce (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 22 października 2012 r.)
- o 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania, opakowanie w formie wygodnego dyspensera, który można postawić na stoliku, opakowanie umożliwia wyciąganie zestawów w odpowiedniej kolejności, oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną i analizą dostępnej literatury dotyczącej skuteczności w redukcji VAP; poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

W razie niedopuszczenia ww. parametrów prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 13: Pakiet nr 22, pozycja 1b Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czujnika dla niemowląt o wadze 1-15kg, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 14: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy zdania „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 400 zł netto”?

W związku z kosztami wysyłki/ sposobem pakowania w opakowania zbiorcze prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 400 zł.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 6 projektu umowy – zał. 7 do SWZ w następujący sposób:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:
 - 1.1. z tytułu odstąpienia Wykonawcy od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10% wartości netto umowy, o której mowa w §5 ust. 2 punkt 2.1.- 2.27. – w zależności od pakietu na jaki umowa została zawarta.
 - 1.2. za niedostarczenie towaru będącego przedmiotem umowy w terminie o którym mowa w §3 ust. 5 w wysokości 0,2 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki,
 - 1.3. za zwłokę w wymianie towaru na wolny od wad lub uzupełnienie braku Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,2% wartości netto nie wymienionego towaru lub braku uzupełnienia, za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu wyznaczonego na wymianę o którym mowa w §3 pkt. 19,



1.4. w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy lub jej rozwiązania z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5% wartości netto umowy, o której mowa w §5 ust. 2 punkt 2.1.- 2.27. – w zależności od pakietu na jaki umowa została zawarta.

1.5. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które winę ponosi Zamawiający w wysokości 10% wartości netto części umowy, o której mowa w §5 ust. 2 punkt 2.1.- 2.27. – w zależności od pakietu na jaki umowa została zawarta.

Pozostałe zapisy bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 16: Pakiet 8

Prosimy o wyłączenie do osobnej części pozycji nr 3 z Pakietu nr 8. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrazi zgody na wydzielenie części pakietu. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 17: Pakiet nr 8 poz. 1 i 2:

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest:

- utrwalenie materiału w 10% zbuforowanej formalinie o pH 7,2-7,4 (BS4, s.40 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

- monitorowanie pH formaliny (tj. 10% roztwór zbuforowanej formaliny o pH 7,2-7,4) z wykorzystaniem pH-metru. Monitorowaniu pH formaliny podlega co najmniej co 20 przyjmowany materiał (F.W. 5.1, s.16 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

W związku z powyższym, czy zamawiający wymaga aby zaproponowany system zamknięty posiadał w nakrętce gotowy do użycia zbuforowany roztwór 10% formaliny o pH w przedziale 7.2- 7.4, zgodny z wymienionymi wyżej standardami Polskiego Towarzystwa Patologów obowiązującymi podczas akredytacji szpitala („OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA1 z dnia 6 września 2024 r. w sprawie standardów akredytacyjnych dla działalności leczniczej w rodzaju całodobowe i stacjonarne świadczenia zdrowotne szpitalne”,s.56, <https://cmj.gov.pl/akredytacja/standardy-akredytacyjne/>) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie Nr 18: Pakiet nr 8 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści kasetki w jednym kolorze - białym?

Reszta parametrów jak w SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.



Pytanie Nr 19: Pakiet nr 8 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści Bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty do materiału biopsyjnego składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika. Pokrywa zbudowana z elementów: 1. tłok zakończony nakłuwaczem, 2. folia aluminiowa zgrzana z nakrętką, 3. filtr zabezpieczający, 4. przycisk uwalniający substancję utrwalającą, 5. substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym [10% roztwór formaliny] i buforowany fosforanami i <0,2% metanol o łącznej objętości 20 ml, 6. pokrywa wyposażona w gwint zewnętrzny. Zbiornik wyposażony w gwint wewnętrzny służący do zamknięcia i szczelnego połączenia z pokrywą. Substancja utrwalająca uwalniana po połączeniu pokrywy ze zbiornikiem i przez wciśnięcie przycisku wbudowanego w górną część pokrywy.; opakowanie. 24 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ i po odpowiednim przeliczeniu.

Pytanie Nr 20: Pakiet nr 8 poz. 2

Czy zamawiający dopuści Bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty do materiału biopsyjnego składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika. Pokrywa zbudowana z elementów: 1. tłok zakończony nakłuwaczem, 2. folia aluminiowa zgrzana z nakrętką, 3. filtr zabezpieczający, 4. przycisk uwalniający substancję utrwalającą, 5. substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym [10% roztwór formaliny]] buforowany fosforanami i <0,2% metanol o łącznej objętości 60 ml, 6. pokrywa wyposażona w gwint zewnętrzny. Zbiornik wyposażony w gwint wewnętrzny służący do zamknięcia i szczelnego połączenia z pokrywą. Substancja utrwalająca uwalniana po połączeniu pokrywy ze zbiornikiem i przez wciśnięcie przycisku wbudowanego w górną część pokrywy. Opakowanie. 18 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 21: Pakiet nr 22 (105) Czujnik jednorazowego użytku

- a) Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla dzieci poniżej 3kg i dorosłych powyżej 30kg
- b) Prosimy o dopuszczenie czujników dla przedziału wagowego 2-20kg.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 22: PAKIET NR 21 1. Poz. nr 1-4- czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania sterylnych, jednorazowych narzędzi wykonanych zmatowionej stali nierdzewnej z symbolem graficznym "do jednorazowego użycia" zgodnie z normą EN ISO 15223-01:2017 umieszczonym z jednej strony w sposób trwały oraz dodatkowo posiadających kolorowe oznakowanie naniesione obszarowo ułatwiające odróżnienie od narzędzi wielorazowych (potwierdzenie w postaci deklaracji nieszkodliwości toksykologicznej kolorowego oznakowania dla ludzi dołączone do oferty)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 23: § 3, ust. 6- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Wykonawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Wykonawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego”

Zgodnie z § 6, ust. 1 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w



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

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 24: § 3, ust. 9- wnosimy o zmniejszenie zamówienia dodatkowego wynikającego z prawa opcji z 80% do 30% ilości produktów (wielkości świadczenia) przedstawionych w SWZ.

Wniosek nasz motywujemy faktem, iż w dobie niestabilnych zachowań rynkowych oraz długości obowiązywania umowy zwiększenie ilości zamówienia o 80% może spowodować brak możliwości realizacji kontraktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do max. 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 26: Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy i ustanowienie jej na poziomie 10% wartości niezrealizowanej lub niewłaściwie/nieterminowo zrealizowanej części umowy, a nie wartości netto całej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 27: Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy lub jej rozwiązania z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca i określenie ich w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 28: W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w § 5 ust. 12 niniejszej umowy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania

wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 29: Pakiet 21. poz. 2: Czy nie nastąpiła omyłka i zamawiający ma na myśli pęsetę chirurgiczną? Informacja o zębach utwierdza nas w przekonaniu, że zamawiający oczekuje zaoferowani pęsety chirurgicznej, a nie anatomicznej. Jeżeli Zamawiający potwierdzi powyższe, czy możemy zaoferować pęsetę chirurgiczną o długości 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ. W pakiecie 21. Poz. 2, Zamawiający oczekuje dostawy produktu: jednorazowa pęseta chirurgiczna 1x2 zęby.



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersytetu Medycznego w Łodzi

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Pytanie Nr 30: Pakiet 21, poz. 4: Czy można zaoferować nożyczki IRIS ostro-ostre, zagięte o długości 11cm, zamiast wymaganych w SWZ 11,5 cm? Pragniemy poinformować, że różnica 0,5 cm nie wpłynie na walory użytkowe nożyczek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 31: Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych z 12 do 6 miesięcy? Biorąc pod uwagę fakt, że dostawy realizowane są na bieżąco, w bardzo krótkich terminach i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 32: Czy Zamawiający zgodzi się, aby zapłata za przedmiot umowy na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę była realizowana przelewem w terminie do 60 dni od dnia wystawienia faktury, a nie jej doręczenia, chyba, że Zamawiający otrzyma fakturę po upływie 5 dni od daty jej wystawienia, wówczas termin płatności będzie się liczył od dnia doręczenia faktury Zamawiającemu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 33: Czy Zamawiający zgodzi się w par. 6, ust. 5 dodać zdanie: „Przed dokonaniem zakupu interwencyjnego Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do dostarczenia zaległego zamówienia.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 34: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1.4. wzoru umowy wyrażenie „5% wartości netto umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „5% netto niezrealizowanej wartości umowy”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 35: Czy Zamawiający zgodzi się obniżyć łączną maksymalną wysokość wszystkich kar umownych do 20% wartości netto umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 36: Pakiet 6 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił wielkości opakowania. Zgodnie z SWZ.



Pytanie Nr 37: Pakiet 12 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści osłonę na holtera o wymiarach 10 x 20 cm, z paskiem 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie Nr 38: Pakiet 17 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniach a` 100 z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 39: Pakiet 24 Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści koszulę jednorazowego użytku dla dzieci wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m². Wiązana na troki w talii oraz przy szyi. Kolor niebieski. Wymiary 72cm x 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 40: Pakiet 8 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika typ 20 o parametrach jak niżej:
Pojemniki o pojemności 40 ml

Pojemnik wykonany w technologii bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalania materiału tkankowego.

Wymiary:

- średnica 35 mm
- wysokość bez pokrywki 67 mm
- wysokość z pokrywką wypełnianą formaliną 111 mm

pH substancji utrwalającej : neutralne

Opakowanie zbiorcze 24 szt.

Bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty do materiału biopsyjnego/histopatologicznego składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika. Dolny pojemnik wypełniony roztworem wodnym w ilości 10 ml w celu zabezpieczenia materiału biopsyjnego przed wysychaniem z pokrywką wypełnioną 8% roztworem formaldehydu w ilości 10 ml. Po uwolnieniu wypływu formaliny poprzez wciśnięcie tłoka wbudowanego w górnej części roztwór formaldehydu po wymieszananiu z roztworem wodnym staje się substancją utrwalającą o stężeniu formaldehydu 4% (10% roztwór formaliny).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 41: Pakiet 8 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika typ 90 o parametrach jak niżej:
Pojemniki o pojemności 60 ml

Pojemnik wykonany w technologii bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalania materiału tkankowego.

Wymiary:

- średnica dolna 40 mm
- średnica górna 45 mm
- wysokość bez pokrywki 68,8 mm
- wysokość z pokrywką wypełnianą formaliną 102 mm

pH substancji utrwalającej: neutralne

Opakowanie zbiorcze 24 szt.



Pokrywa wypełniona substancją utrwalającą o stężeniu formaldehydu 4% (10% roztwór formaliny). w ilości 40 ml. Uwalnianie formaliny poprzez innowacyjny system w momencie zakręcania pojemnika po umieszczeniu w nim materiału tkankowego.

Zaproponowana konstrukcja pojemnika w pełni zabezpieczająca biopsyjny materiał tkankowy oraz zapewniająca właściwe utrwalenie materiału tkankowego.

Prosimy również o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników w opakowaniu zbiorcze po 48 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj.: 24 szt. x 63 op. = 1512 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 42: Dotyczy Pakiet 7:

Czy Zamawiający dopuści przetwornik o długości 300 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 43: Dotyczy Pakiet 23:

1. Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki czujników Masimo SET produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający wymaga oryginalnych czujników w technologii Masimo SET z najnowszą końcówką RD oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski?

2. Czy Zamawiający wymaga czujniki w technologii Masimo SET w przedziale wagowym od <3kg >40 kg?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostawy czujnika Masimo RD SET, czujnik jednorazowy, przeznaczony dla pacjentów <3kg lub >40 kg. Zamawiający modyfikuje zapis w formularzu asortymentowo-cenowym w Pakiecie 23 poz. 1.

Pytanie Nr 44: Zwracam się z zapytaniem dotyczącym pakietu nr 26 :

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania worków z wielowarstwowej folii EVA o właściwościach zabezpieczających przed promieniami UV, bez DEHP, LATEXU, w kolorze żółtym?

Przy takim rozwiązaniu nie zachodzi konieczność dodatkowej osłony worka przed promieniami UV, co jest aktualnie obowiązującym wymogiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 45: Pakiet 16

Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu równoważnego, używanego w Państwa Placówce; Zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie: Dwa osobne opakowania każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni
- Płyn do czyszczenia jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 7ml
- Jedną gąbkę aplikator

Cztery osobne opakowanie zawierające:

- Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką z płynem do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (w składzie cetylopirydyna) w wyciskanej saszetce, 7ml



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI

✉ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ poczta@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Składniki zestawu o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Udzielone odpowiedzi należy czytać łącznie z dokumentami zamówienia.

Sekretarz Komisji Przetargowej
Marta Radziszewska