



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów



**Wszyscy uczestnicy postępowania,
 którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego 90/PN/ZP/D/2023 –dostawy sprzętu jednorazowego

W związku z nadesłanymi pytaniami do SP ZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SIWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 – j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1

Pytanie nr 1 -Pakiet 37 - pojemniki z formalina – poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgodny na zaproponowanie jednorazowych pojemników z formaliną o pojemności 20 ml do utrwalania próbek biopsyjnych i histopatologicznych w opakowaniach zbiorczych 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Pytanie nr 2 - Pakiet 37 - pojemniki z formalina – poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgodny na zaproponowanie jednorazowych pojemników z formaliną o pojemności 20 ml do utrwalania próbek biopsyjnych i histopatologicznych w opakowaniach zbiorczych 25 szt.

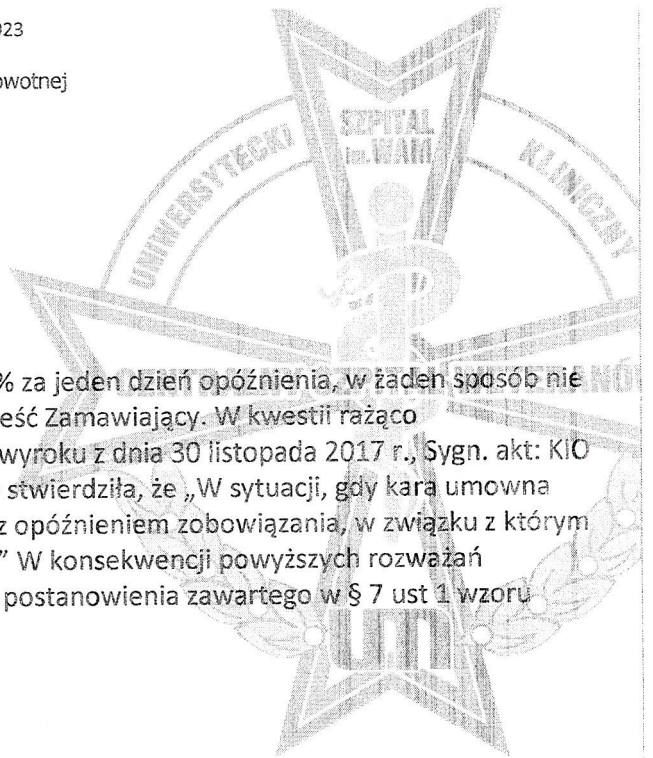
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 7 ust.1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 1 wskazał: „Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki” Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów



Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,3% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzi jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 7 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,15%

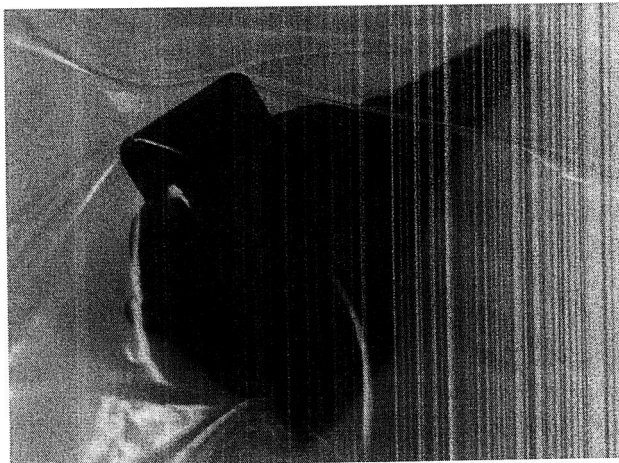
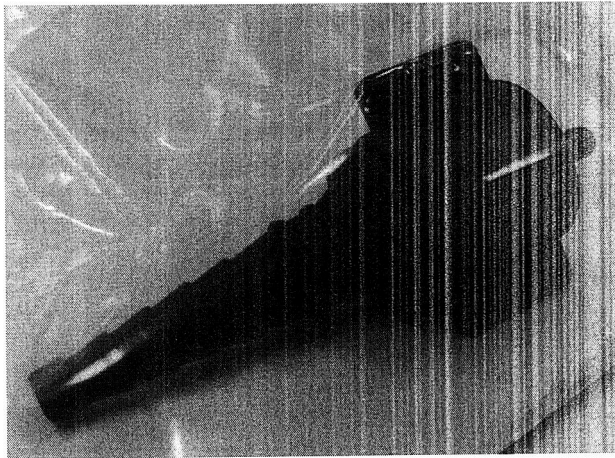
Odpowiedź: : Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Prosimy o informację czego dotyczy Pakiet 12 "Króciec, uniwersalna nakrętka do koncentratora tlenu" Czy chodzi o redukcję, złączkę, zbiornik (nawilżacz) ?

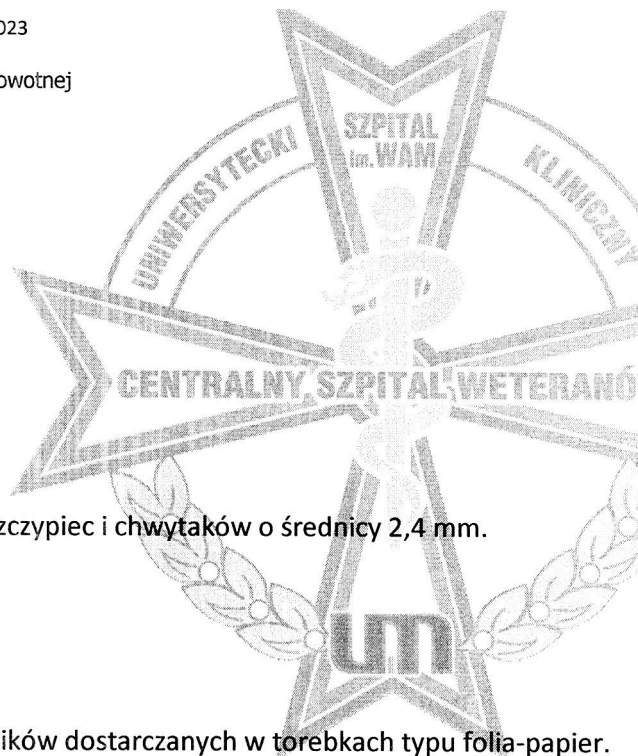
Odpowiedź: Zamawiającemu chodzi o adapter, przejściówkę, przyłączenie do koncentratorów tlenu stosowane do przyłączenia bezpośrednio kaniuli nosowych lub maseczki, drenów tlenu. Gwint dopasowany, uniwersalny do każdego rodzaju aparatów.

Zamawiający udostępnia zdjęcia poglądowe.





Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Pytanie nr 5

Pakiet 31

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie szczypiec i chwytaków o średnicy 2,4 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6

Pakiet 31

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie ustników dostarczanych w torebkach typu folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 7

Dot. Pakiet nr 16 – Paski

Czy Zamawiający dopuści produkt nie będący wyrobem medycznym, ani produktem biobójczym, posiadający pozwolenie na obrót w postaci certyfikatu zgodności wystawionego przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8

Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 42 zaoferowanie nakłuwaczy w rozmiarach:

25G x 1,5mm, 21G x 1,8mm, 21G x 2,4mm z mechanizmem zwalniającym poprzez dociśnięcie do miejsca nakłucia? Reszta parametrów zgodnie z OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9

Zadanie nr 37 poz. 1,2:

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 monitorowanie utrwalenia materiału tkankowego, uwzględniające pH formaliny, mieszczące się w zakresie 7.2-7.4.

Czy Zamawiający wymaga aby substancja utrwalająca w pojemnikach w miała pH zgodne z wymogami standardów akredytacyjnych dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej, mieszczące się w zakresie 7.2-7.4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga by substancja utrwalająca w pojemnikach miała pH mieszczące się w zakresie 7.2-7.4.

W załączeniu zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy

Pytanie nr 10

Zadanie nr 37 poz.1, 2



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Czy zamawiający wymaga, aby bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty, rozumiany jako całkowity brak kontaktu użytkownika z substancją chemiczną zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej, do materiału biopsyjnego/histopatologicznego składał 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: Substancja utrwalająca - Formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny) buforowany fosforanami i <0,2% metanol. łączna objętość 20 ml do pozycji 1 i 60 ml do pozycji 2.

5. 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?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby pojemnik tworzył system zamknięty rozumiany jako całkowity brak kontaktu użytkownika z substancją chemiczną zarówno w postaci lotnej jak i ciekłej.

W załączeniu zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ-formularz asortymentowo-cenowy

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 8 dopuści możliwość zaoferowania drutów Kirschnera o średnicy 1,0 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 poz. 10 dopuści możliwość zaoferowania drutów Kirschnera o średnicy 3,0 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

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 wyraża zgodę i uzupełnia:

- a) wzór umowy Załącznik nr 4 (w § 3 ust. 6) o następujący zapis: „ Na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz.U. z 2022 r., poz. 931, t.j. ze zm.) Zamawiający 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 adres poczty e-mail Zamawiającego: sekretariat@skwam.lodz.pl, z następujących adresów poczty e-mail Wykonawcy: ”
- b) Formularz oferty Załącznik nr 1 (pkt 4) o następujący zapis: „Faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące będziemy przysyłać:
 - w formacie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail Zamawiającego/ sekretariat@skwam.lodz.pl z następujących adresów poczty e-mail*

.....



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

- W oryginale na adres Zamawiającego: Łódź, ul. Żeromskiego 113

W załączeniu modyfikowany załącznik nr 1 – Formularz oferty oraz załącznik nr 4 – Wzór umowy

Pytanie nr 14

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2, 4:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne: w razie zwłoki w dostarczeniu z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru;
2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu lub wydaniu reklamowanego towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru;
4. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej z tytułu niewykonania obowiązku określonego w § 9 ust 2, w wysokości 50,00 zł za każdy dzień zwłoki w odniesieniu do każdej deklaracji, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty. Jednocześnie Zamawiający zastrzega, że w razie, gdyby kara umowna nie pokryła poniesionej przez Zamawiającego z w/w tytułu szkody (w szczególności nałożonych na Zamawiającego przez uprawnione organy lub podmioty kar), będzie on uprawniony do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 15

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się 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 wydaje się bezcelowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 16

Pakiet 26

Czy Zamawiający dopuści spodnie wiązane na troki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Pytanie nr 17

Pakiet 26, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści ubrania operacyjne o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 18

Pakiet 32, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z cienką metalową pęsetą do bronchoskopii o długości 12cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Pakiet 32, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z narzędziami metalowymi jednorazowego użytku zabezpieczone gumową nakładką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem utrzymania pozostałych cech produktu.

Pytanie nr 20

Pakiet 32, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z nerką plastikową o pojemności 800ml, rozmiar 24,5cm x 10cm x 5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę parametrów dot. nerki

Pytanie nr 21

Pakiet 32, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą (owinięcie zestawu) dwuwarstwową (PP+PE) rozmiarze 75cm x 50cm o gramaturze 60g/m² w kolorze niebieskim, o chłonności 600%, wytrzymałość na wypychanie na sucho 110kPa, wytrzymałość na wypychanie na mokro 100kPa, odporność na przenikanie cieczy 196cm H₂O?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet 32, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo foliowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 23

Pakiet 32, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw z etykietą z 2 etykietami TAG w języku polskim zawierającą pełną identyfikację wyrobu i składu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

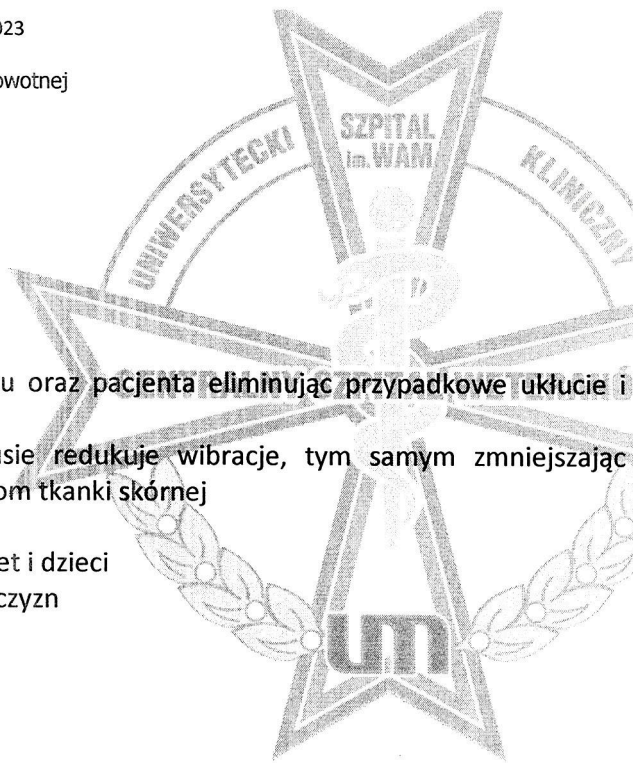
Pytanie nr 24

Pakiet 42, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści bezpieczny nakłuwacz o następującym opisie:

- trójplaszczynowe ostrze zmniejsza do minimum przykre odczucia
- specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt
- dzięki swojej konstrukcji przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu
- prawidłowo dobrany rozmiar nakłuwacza pozwala pobrać optymalną ilość krwi przy minimalnym bólu pacjenta
- optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwi dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądanej głębokości



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



- konstrukcja zapewnia bezpieczeństwo dla personelu oraz pacjenta eliminując przypadkowe ukłucie i zakażenie
- doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej
- Występuje w dwóch rozmiarach:
23G, głębokość nakłucia 1,8 mm – dedykowany dla kobiet i dzieci
21G, głębokość nakłucia 2,4 mm – dedykowany dla mężczyzn
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Pakiet 42, pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje wyceny za opak. a'100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny za op. a'200 szt. lub a'100 szt. z przelicznikiem ilości

Pytanie nr 26

Pakiet 43, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 27

Pakiet 44, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający dopuści Pakiet nr 31 Poz. 2

Chwytnak do usuwania ciał obcych, jednorazowy, powlekany, 2,3 mm/230 cm lub 1,8/ 180cm, typ: krokodylki (zęby aligatora i szczura). Op. a. 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści 2,3 mm/230 cm.

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dopuści Pakiet nr 31 Poz. 3

Szczotka cytologiczna do pobierania wymazów z bronchoskopu dł. 120 cm/śr. 2,4 lub 3,0mm do wyboru, kompatybilna z bronchoskopem Pentax Medical 2,8 EB 19-J10. Op. a. 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści

Pytanie nr 30

Czy Zamawiający dopuści Pakiet nr 31 Poz. 4

Jednorazowy ustnik z gumką wstępnie złożony (gumka założona z jednej strony), pakowany pojedynczo w torebki zgrzewane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Pytanie nr 31

Czy Zamawiający dopuści Pakiet nr 39 Poz. 1

Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, długość narzędzia 1200mm, sterylizowane ETO. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę metody sterylizacji, zamawiający wymaga długości określonych w SWZ.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający dopuści Pakiet nr 39 Poz. 2

Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, długość narzędzia 1200mm, sterylizowane ETO. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę metody sterylizacji, zamawiający wymaga długości określonych w SWZ.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający dopuści Pakiet nr 39 Poz. 3

Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, długość narzędzia 1200mm, sterylizowane ETO. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę metody sterylizacji, zamawiający wymaga długości określonych w SWZ.

Pytanie nr 34

Pakiet 42 - Czy Zamawiający oczekuje 320 opakowań po 200 sztuk nakłuwaczy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wyceny za op. a'200 szt. lub a'100 szt. z przelicznikiem ilości.

Pytanie nr 35

PAKIET NR 23

Poz. nr 3- czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania jednorazowych skarpetek sklasyfikowanych jako wyrób higieniczny (nie wyrób medyczny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 36

PAKIET NR 23

Poz. nr 3- czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania jednorazowych skarpetek wykonanych z dzianiny poliestrowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie nr 37

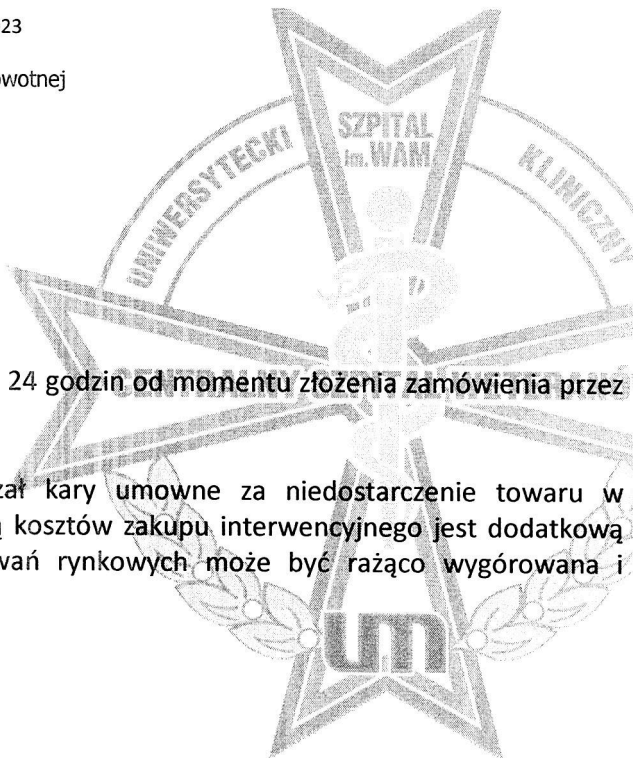
PROJEKT UMOWY

§ 4, ust. 10- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku lub wady 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



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów



wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“

Zgodnie z § 7, ust. 1-2 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w 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: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 38

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ilości określone w załączniku nr 2 do niniejszej umowy, stanowią wielkość szacunkową uzależnioną od ilości przyjętych pacjentów oraz ilości wynegocjowanych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia. Na podstawie wymienionych przesłanek, określone w załączniku do umowy szacunkowe ilości mogą ulec zmniejszeniu (maksymalnie o 30% całkowitej wartości zamówienia podstawowego brutto, o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 1.1) bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę, poza roszczeniem o zapłatę za towary już dostarczone.“

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 39

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie niedostarczenia partii towaru przez Wykonawcę w umówionym terminie lub dostarczenia w ilości mniejszej niż zamówiona i nieuzupełnienia braków ilościowych terminie określonym w § 5 ust. 4 bądź w przypadku niedostarczenia towaru wolnego od wad w terminie określonym w § 5 ust. 5, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innego podmiotu (Wykonawca zastępczy), po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. Wykonawca pokrywa różnicę pomiędzy ceną jednostkową towaru zakupionego u Wykonawcy zastępczego, a ceną jednostkową towaru określoną w załączniku nr 2 do umowy. W przypadku wykonania przez Zamawiającego uprawnienia o którym mowa w zdaniu poprzednim, w stosunku do Wykonawcy będzie miało zastosowanie postanowienia § 7 ust. 1 niniejszej umowy wyłącznie za okres od umówionego terminu nie dostawy do dnia realizacji dostawy przez Wykonawcę zastępczego.“

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 40

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych Wykonawca dostarczy towar wolny od wad w terminie maksymalnie do 3 dni roboczych, licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną lub od upływu terminu na jej rozpatrzenie i braku stanowiska Wykonawcy.“

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów

Pytanie nr 41

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku, gdy zwłoka w dostarczeniu lub wydaniu zamówionego lub towaru wolnego od wad w przypadku reklamacji jakościowej bądź zwłoka w uzupełnieniu braków ilościowych przekroczy 5 dni roboczych, Zamawiający może odstąpić od umowy z winy Wykonawcy w terminie 30 dni od przekroczenia terminu dostawy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.

W razie odstąpienia od umowy z przyczyn określonych w ust. 3 lub rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §8 ust. 2, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego przedmiotu umowy do dnia odstąpienia lub rozwiązania umowy (bez prawa opcji).”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 42

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 4 i 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 500zł na 100zł?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 43

Dotyczy warunków umowy § 7

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: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 44

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający ma prawo rozwiązania umowy po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku gdy:...”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 45

Dotyczy warunków umowy § 14 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Każda czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego, (w tym m.in. umowy sprzedaży wierzytelności, cesji wierzytelności, umowy poręczenia za zapłatę należności Zamawiającego), pod rygorem nieważności wymaga uprzedniej pisemnej zgody Uniwersytetu Medycznego w Łodzi i Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

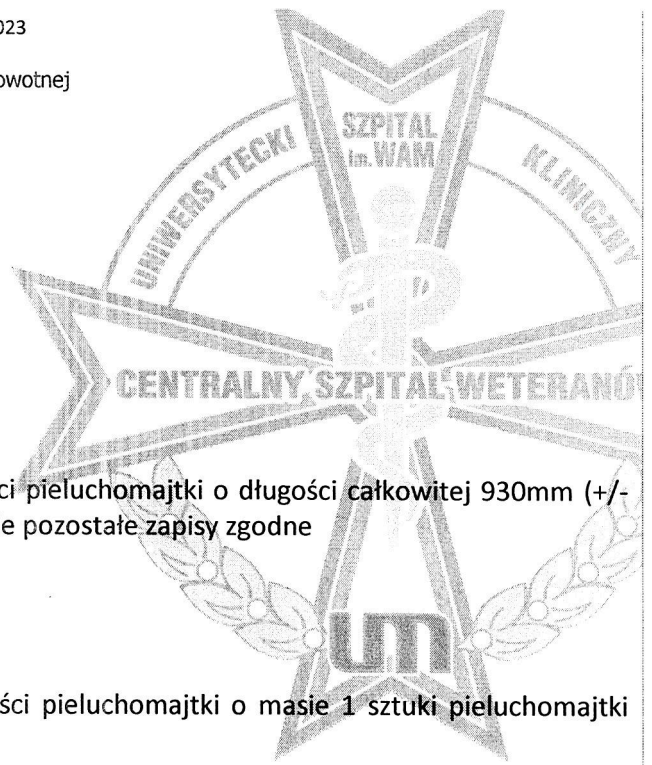
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 46

Dotyczy pakietu nr 25, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o długości całkowitej 800mm (+/- 10mm) i masie 1 sztuki pieluchomajtki 90,2g? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 25, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o długości całkowitej 930mm (+/- 10mm) i masie 1 sztuki pieluchomajtki 103,8g? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 25, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o masie 1 sztuki pieluchomajtki 106,7g? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 25, poz. 4: Czy nie nastąpiła omyłka i Zamawiający oczekuje zaoferowania: pieluchomajtki dla dorosłych, posiadające laminat oddychający na całej powierzchni – rozmiar XXL (chłonność minimalna 3200g), falbanki wzdłuż wkładu chłonnego zapobiegające wypływowi moczu i kału, cztery elastyczne przylepcorzepy do wielokrotnego mocowania, 2 ściągacze taliowe (przód i tył), podwójny wskaźnik wilgotności: czarny nadruk rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy - 2 żółte paski, zmieniający barwę na zieloną pod wpływem cieczy, obwód pasa (160 - 210cm). dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. rozmiary minimalne: długość całkowita pieluchomajtki 1015 mm, szerokość całkowita przód 640 mm, tył z pasem 1620 mm. Masa 1 sztuki pieluchomajtki nie mniej niż 152 g., długość wkładu chłonnego górnego 530 mm, dolnego 870 mm, szerokość wkładu chłonnego: przód 280 mm, środek 160 mm, tył 280 mm. opakowanie a'10?

Odpowiedź: Nastąpiła omyłka pisarska, zamawiający wymaga powyższego opisu na rozmiar XXL

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 32: Czy Zamawiający dopuści zestaw owinięty w serwetę o rozmiarze 60 x 50 cm? Wszystkie pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

dotyczy pakietu 2:

Poz. 7.2

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 10x10, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

dotyczy pakietu 2:

Poz. 8.1

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 7,8x10, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

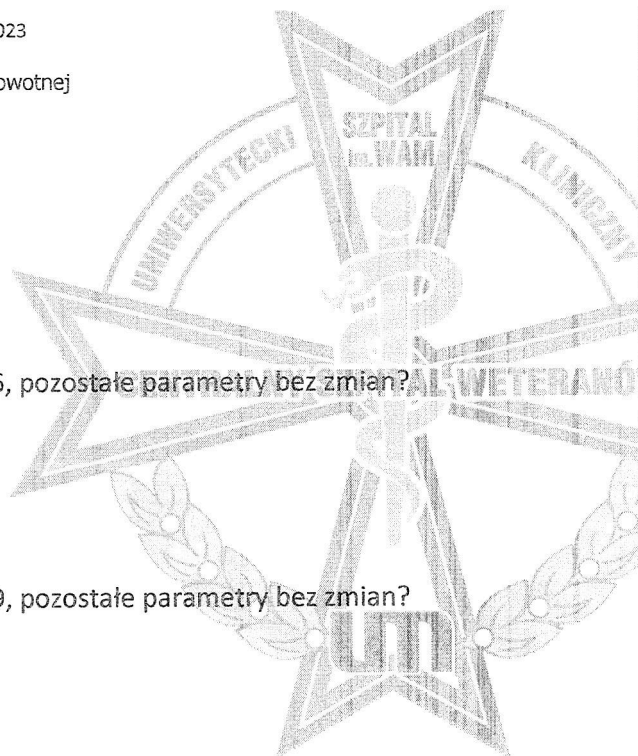
Pytanie nr 53

dotyczy pakietu 2:

Poz. 8.2



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 13x16, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54

dotyczy pakietu 2:

Poz. 8.3

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 15x19, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55

dotyczy pakietu 2:

Poz. 13

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 2x300, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

dotyczy pakietu 2:

Poz. 16.3

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 10x15, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57

dotyczy pakietu 2:

Poz. 17.1

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 2x45, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58

dotyczy pakietu 2:

Poz. 18.3

Czy zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarach 15x15, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59

dotyczy pakietu 2:

Poz. 19.1

Czy zamawiający dopuści opatrunek z włókien poliakrylanu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60

dotyczy pakietu 2:

Poz. 19.2

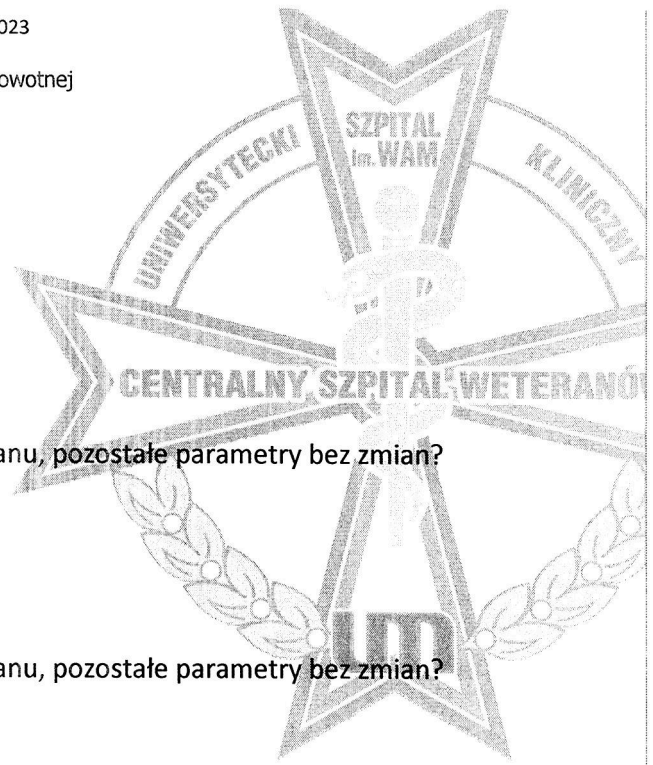
Czy zamawiający dopuści opatrunek z włókien poliakrylanu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



dotyczy pakietu 2:

Poz. 19.3

Czy zamawiający dopuści opatrunek z włókien poliakrylanu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

dotyczy pakietu 2:

Poz. 19.4

Czy zamawiający dopuści opatrunek z włókien poliakrylanu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Odpowiedź:

Pytanie nr 63

Pakiet 26, poz. 1

1. Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje ubrań spełniających normę EN 13795-2 tj. ściśle przylegające do szyi, posiadające długi rękaw, rękawy i nogawki zakończone ściągaczem, ponieważ tylko tak skonstruowane ubrania są zgodne normą EN 13795-2? Według stanowiska URPLWMIpB wydanego na podstawie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation), w którym URPL stwierdza, że wyrobami medycznymi są wyłącznie wyroby sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, spełniające normę EN 13795. Ponadto doprecyzowane zostało, że ubrania spełniające wspomnianą normę muszą posiadać długi rękaw oraz nogawki zakończone ściągaczami, a także okrągłe wycięcie na poziomie szyi. Brak tych elementów powoduje, że pacjent nie jest należycie chroniony przed mikroorganizmami przenoszonymi na złuszczonej naskórku personelu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

2. Jeżeli Zamawiający nie wymaga wyżej opisanych parametrów, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania ubrań higienicznych o podanej przez Zamawiającego specyfikacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

3. W związku z tym, że opis ubrań wymaganych przez Zamawiającego jest niezgodny z normą EN-13795-2 wnioskujemy o odpuszczenie ubrań zgodnych z normą EN -13795-2 lub modyfikację opisu ubrań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

4. Czy Zamawiający wymaga ubrań niezgodnych z normą EN-13795-2?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 64

Pakiet 43

Czy Zamawiający wymaga strzykawki cewnikowej ze stożkową końcówką ściętą, usytuowaną centralnie, z dwiema dodatkowymi końcówkami luer do opcjonalnego użycia, dwustronną czytelną, czarną skalą nominalną

co 0,1 ml i gumową blokadą tłoka, nietoksyczną, niepirogenną, jałową, sterylizowaną tlenkiem etylenu?



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 65

Pakiet 44

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'144 szt. z jednoczesnym przedłużeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie nr 66

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 67

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 68

Dotyczy

wzoru

umowy:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 7 mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści: Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy. Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 69

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie kwoty wadium jako zabezpieczenia złożonej oferty w pakiecie 37. Wadium to instrument prawny, którego wniesienie stanowi warunek dopuszczenia wykonawcy do ubiegania się o zamówienie publiczne, który ma na celu zapewnienie efektywności czynności



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Zamawiającego, jakie ten podejmuje w przetargu, nie mniej jednak wysokość wadium nie może być rażąco wygórowana. Nie może również stanowić dla Zamawiającego możliwości zarobku w przypadku, gdy Wykonawca nie wywiąże się z postanowień umowy. Wadium musi mieć charakter prewencyjny, sankcja w postaci utraty wadium w razie uchylenia się przez wygranego Wykonawcę od zawarcia umowy na warunkach wybranej oferty uregulowana w art. 46 ust. 5 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych służy bowiem temu, że przetarg osiągnie zamierzony cel (por. także art. 704 Kodeksu Cywilnego). Wadium jest także instrumentem mającym chronić rynek zamówień publicznych przed niedozwolonymi praktykami wykonawców o charakterze ograniczającym konkurencję (art. 46 ust. 4a Ustawy PZP). Przesłanka ta z całą pewnością nie będzie miała zastosowania w niniejszym postępowaniu. Zamawiający określa kwotę wadium w wysokości nie większej niż 3% wartości zamówienia, ale też może to być np. 0,1% wartości zamówienia. Przepisy Ustawy PZP nie określają kwoty minimalnej dla wadium. Zamawiający przy tym nie jest zobowiązany do informowania wykonawców o wartości zamówienia, na podstawie której ustalono wysokość wadium, nie musi również wskazywać, jaki procent wartości zamówienia stanowi suma wadialna. Ustawa PZP wymaga jedynie, aby w ogłoszeniu oraz w SIWZ podana została konkretna kwota określona w walucie polskiej (PLN). W związku z czym wnosimy jak powyżej.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 70

pakiet 37

Pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie pojemników pakowanych w opakowania zbiorcze po 60 sztuk. Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 71

pakiet 37

Pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie: Jednorazowy pojemnik z formaliną w opakowaniu zbiorczym 35 sztuk.

Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 72

pakiet 37

Zwracamy się z pytaniem dotyczącym pakietu nr 37, czy zamawiający oczekują pojemników o pojemności: w pozycji 1 – 20ml wypełnionych formaliną, a w pozycji 2 o pojemności 60 ml wypełnionych formaliną? Czy wskazane pojemności dotyczą samej ilości formaliny?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli ilość formaliny zawartą w podajniku.

Pytanie nr 73

pakiet 37

Jeśli wskazane pojemności dotyczą formaliny prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 pojemników z formaliną a w opakowaniu zbiorczym 35 sztuk lub 48 sztuk.

Zamawiający dopuszcza

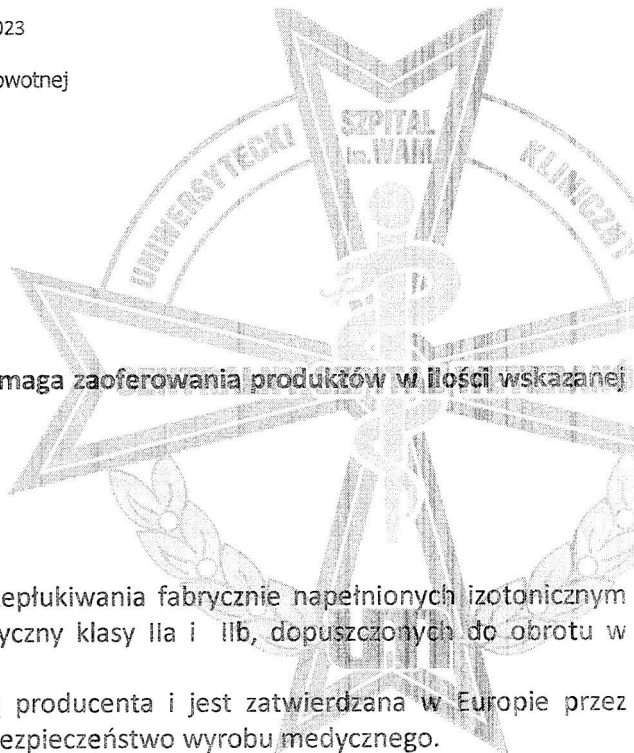
Pytanie nr 74

pakiet 37

Jeśli wskazane pojemności dotyczą formaliny prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 pojemników z formaliną w ilości 90 ml w opakowaniu zbiorczym 36 sztuk.



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zamawiający wymaga zaoferowania produktów w ilości wskazanej w formularzu SWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet 35
Poz.1,2,3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % NaCl zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy IIa i IIb, dopuszczonych do obrotu w Europie i USA.

Pragniemy nadmienić, że klasyfikacja wyrobu jest decyzją producenta i jest zatwierdzana w Europie przez jednostkę notyfikowaną a w USA przez FDA, co gwarantuje bezpieczeństwo wyrobu medycznego.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia prawnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76

Pakiet 35
Poz. 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty minimum 3(trzy) badań klinicznych, udawadniających, że zastosowanie zaoferowanych fabrycznie napełnionych strzykawk pozwala znacząco obniżyć częstość występowania odcewnikowych zakażeń krwi

Wykonawcy jako profesjonalście nie znane są takie badania. Dostępne jest jedynie opracowanie-” BD Posiflush™ fabrycznie napełnione strzykawki. Kompendium dowodów klinicznych na poparcie stosowania fabrycznie napełnionych strzykawk do przepłukiwania względem strzykawk napełnianych manualnie” wykorzystywane przez firmę Becton Dickinson.

Co do zasady stosowanie gotowych strzykawk do przepłukiwania fabrycznie napełnionych 0,9 % NaCl zmniejsza wskaźnik odcewnikowych zakażeń krwi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu dołączenia badań klinicznych.

Pytanie nr 77

Pakiet 35
Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawk do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 3 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dł. min. 1 cm . Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78

Pakiet 35
Poz. 1



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 3 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, pojemność i średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 5 ml, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz - z możliwością stosowania do zabiegów w warunkach jałowych, Tłok z polipropylenu, z czterostronnym podcięciem ułatwiającym uchwyt, (każda strzykawka posiadająca kod UDI), Strzykawka wyposażona w długi minimum 1,5cm korek zamykający, który posiada gwintowany Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Opakowanie 120 szt. Data ważności bezpośrednio na cylindrze. Strzykawka spełnia wymagania normy dla strzykawkę ISO EN: 7886-1 lub równoważne

Pragniemy nadmienić, że producent strzykawkę firma MedXL od ponad 25 lat wdraża innowacyjne rozwiązania do opieki nad wkłuciem, a oferowane strzykawki to produkt uniwersalny, sterylny wewnątrz i na zewnątrz, gotowy do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, nie powodujący opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądane w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79

Pakiet 35

Poz. 2

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 5 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dł. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 80

Pakiet 35

Poz. 2

2) Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawkę do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości 5 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, pojemność i średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 5 ml, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

wewnątrz i na zewnątrz -z możliwością stosowania do zabiegów w warunkach jałowych, Tłok z polipropylenu, z czterostronnym podcięciem ułatwiającym uchwyt, (każda strzykawka posiadająca kod UDI), Strzykawka wyposażona w długi minimum 1,5 cm korek zamykający, który posiada gwintowany Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Opakowanie 120 szt. Data ważności bezpośrednio na cylindrze. Strzykawka spełnia wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważne.

Pragniemy nadmienić, że producent strzykawek firma MedXL od ponad 25 lat wdraża innowacyjne rozwiązania do opieki nad wkłuciem, a oferowane strzykawki to produkt uniwersalny, sterylny wewnątrz i na zewnątrz, gotowy do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, nie powodujący opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądane w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81

Pakiet 35

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawek do przepłukiwania fabrycznie wypełnionych 10 ml izotonicznego roztworu 0,9 % NaCl, sterylna zawartość, strzykawki posiadającej średnicę cylindra i pojemność odpowiadającą strzykawce o pojemności 10 ml, nie zawierającej lateksu, DEHP, PVC, konserwantów, ułatwiającej szybką kontrolę zapasów i minimalizację błędów za pomocą kodu kreskowego z matrycą danych (każda strzykawka posiadająca kod UDI). System gotowy do użycia, z nakładanym korkiem zmniejszającym ryzyko zanieczyszczenia mikrobiologicznego dl. min. 1 cm. Tłok z polipropylenu, prosty bez przewężeń, Specjalna budowa tłoka eliminuje zwrotny napływ krwi do cewnika, potwierdzony zerowy refluks. Wyrób medyczny klasy IIa. Sterylizowana parowo. Okres ważności 24 miesiące. Data ważności bezpośrednio na cylindrze, Nie zawiera BPA, lateksu, DEHP, PVC. Opakowanie 100 sztuk.

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82

Pakiet 35

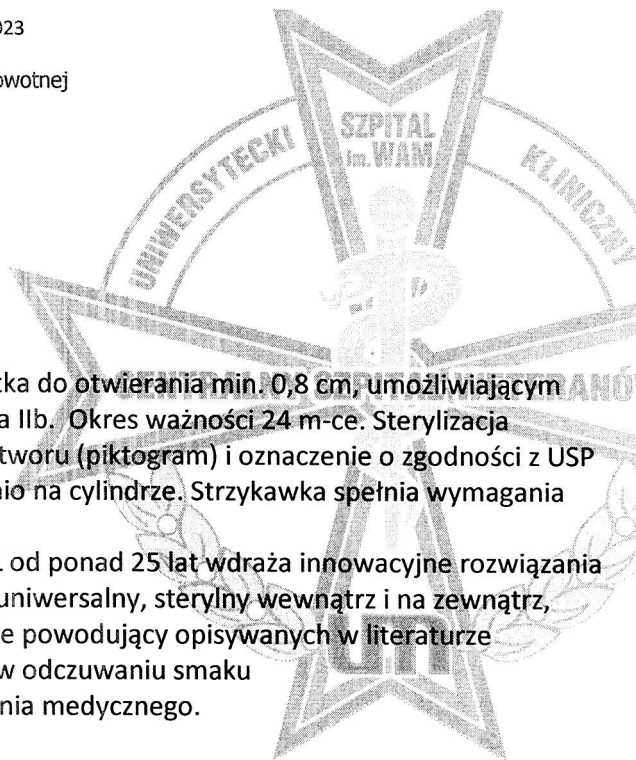
Poz.3

Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych strzykawek do przepłukiwania fabrycznie napełnionych izotonicznym roztworem 0,9 % o poniższych parametrach:

Sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, średnica cylindra odpowiadająca strzykawce 10 ml, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz -z możliwością stosowania do zabiegów w warunkach jałowych, Tłok z polipropylenu, z czterostronnym podcięciem ułatwiającym uchwyt, (każda strzykawka posiadająca kod UDI), Strzykawka wyposażona w długi minimum 1,5cm korek zamykający, który posiada gwintowany Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wewnętrznej części stożka. pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze. Opakowanie 100 szt. Data ważności bezpośrednio na cylindrze. Strzykawka spełnia wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważne.

Pragniemy nadmienić, że producent strzykawek firma MedXL od ponad 25 lat wdraża innowacyjne rozwiązania do opieki nad wkłuciem, a oferowane strzykawki to produkt uniwersalny, sterylny wewnątrz i na zewnątrz, gotowy do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, nie powodujący opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądane w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku

W razie odpowiedzi odmownej prosimy o podanie uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83

Pakiet 23

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego wzmocnionego z rękawkami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m² z dodatkowym wzmocnieniem, o łącznej gramaturze 66g/m² w części przedniej i na rękawach. Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN ISO 811 ≥100cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥40kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥20N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 6,0IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 ≤4,0 log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1 ≤300. Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rękawkami do rąk. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

Pakiet 23

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha sterylnego chirurgicznego standardowego z rękawkami do rąk z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m². Rękawy proste zakończone miękkimi mankietami poliestrowymi o długości min. 6cm, niepowodującymi ucisku na skórę. Bezpośrednio na fartuchu informacja o rozmiarze w postaci metki. Rodzaj fartucha określony na etykiecie opakowania. Odporność na przenikanie cieczy zgodna z normą EN IO 811 ≥20cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/na mokro zgodna z normą EN ISO 13938-1 ≥40kPa, odporność na rozciąganie na sucho/na mokro zgodna z normą EN 29073-3 ≥20N, odporność na przenikanie drobnoustrojów 2,9IB, pylenie zgodne z normą EN ISO 9073-10 ≤4,0 log₁₀, czystość mikrobiologiczna zgodna z normą EN ISO 11737-1. Fartuch oznaczony w centymetrach: M-115cm, L-123cm, XL – 135cm, XXL – 148cm. Fartuch z 2 rękawkami do rąk w rozmiarze 37,5x37,5. Opakowanie sterylne papier – folia. Pakowane po 50sztuk w kartonie zbiorczym.

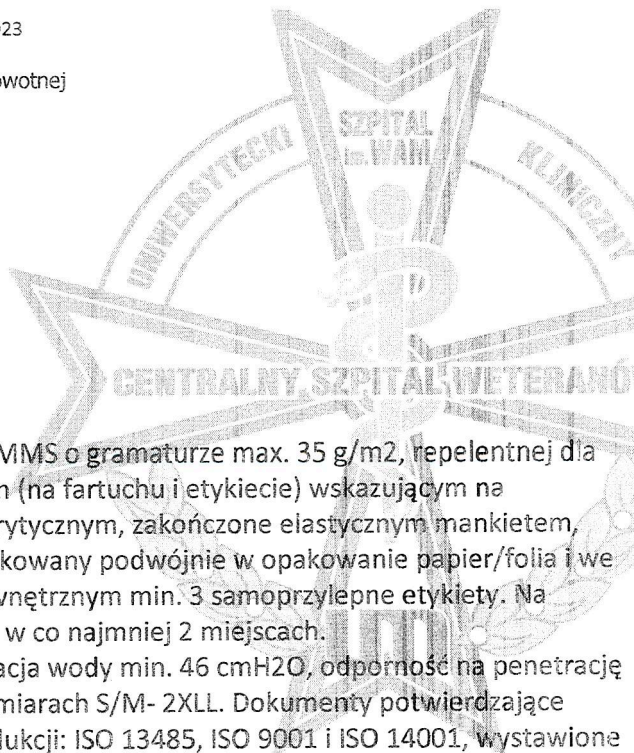
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 85

Pakiet 23



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Poz.1

Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Parametry fartucha (obszar krytyczny i niekrytyczny): penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 4,5. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86

Pakiet 23

Poz.2

Pakiet 23, pozycja 2

Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień) z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony polietylenem w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 4,6
– obszar krytyczny: penetracja wody – min. 170 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M-2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87

Pakiet 23

Poz.3

Prosimy o dopuszczenie skarpetek pakowanych w opakowania zbiorcze max 200 szt., wycena z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe cechy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88

Pakiet 26



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu zapakowanego w torebkę foliową nieprzezroczystą z nadrukowanymi danymi pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 89

Pakiet 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu zapakowanego w torebkę foliową nieprzezroczystą z nadrukowanymi danymi pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 90

Pakiet 26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu wykonanego z włókniny typu SMS, o właściwościach hydrofobowych, o gramaturze nie mniej niż 35 g/m², pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91

Pakiet 26

Prosimy o doprecyzowanie czy nazwa/dane producenta mają być umieszczone na ubraniu czy na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje gdzie mają być umieszczone nazwa/dane producenta.

Pytanie nr 92

Pakiet 29

Prosimy o dopuszczenie jednorazowego opatrunku mocującego przeznaczonego do zabezpieczania wszystkich rodzajów cewników do karmienia i odsysania. Opatrunek posiada dwie strefy przylepne (jedną mocuje się do nosa, a drugą do rurki) oraz specjalne okrągłe wycięcie dla umieszczenia cewnika/drenu co ułatwia zakładanie i eliminuje marszczenie. Wymiary 4,4cmx7,6cm, kolor cielisty, wykonany z włókniny i zabezpieczony folią poliuretanową. Pakowany indywidualnie, karton zbiorczy max. 50 sztuk. Wyrób medyczny klasy Is, sterylny, nie zawiera lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710, j.t. ze zm.) Zamawiający zmienia treść **Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie:**

- modyfikacji Pakietu 37 w Załączniku nr 2-Formularz asortymentowo-cenowy
- modyfikacji wzoru umowy w Załączniku nr 4-Wzór umowy
- modyfikacji formularza oferty w Załączniku nr 1-Formularz Oferty

Na podstawie art. 137 ust. 2 PZP zmodyfikowany Załącznik nr 1,2,4 do SWZ Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710, j.t. ze zm.) Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert:

Nowy termin składania ofert: 03.08.2023 r. godz. 08:30

Nowy termin otwarcia ofert: 03.08.2023 r. godz. 09:00



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. Wojskowej Akademii Medycznej
 Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
 Centralny Szpital Weteranów

Nowy termin związania ofertą: 31.10.2023

Działając w oparciu o art. 137 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710, j.t. ze zm.) Zamawiający w dniu 14.07.2023 r. przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.

Zamawiający zwraca się z prośbą, aby w przypadku dopuszczenia parametrów / zapisów innych niż opisane w SWZ zaznaczyć, iż parametr /zapisy zostały dopuszczone w drodze udzielonych wyjaśnień treści SWZ.

Z poważaniem

Kierownik Działu Zamówień Publicznych
 Uniwersytecki Szpital Kliniczny
 im. WAM - CSW

Anna Pietrzyk
 mgr Anna Pietrzyk