



**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 medycznego do Pracowni Implantacji Stymulatorów Serca, sprawa ZP 15/24

I. Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2023 poz. 1605 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. W załączniku nr 3 stanowiącego opis parametrów technicznych w opisie pakietu nr. 17 „Akcesoria i sprzęt do usuwania elektrod” w poz. nr. 1 Zamawiający umieścił opis, cyt.: „Torquer do koszulek wazodylatacyjnych – d 10 F do 22,5 F”. Pozycja ta jednak nie znajduje się w wyszczególnieniu elementów pakietu nr. 17 w zał. Nr. 2 stanowiącym Formularz cenowy. Czy zatem Zamawiający wykreśli umieszczoną prawdopodobnie na skutek omyłki pisarskiej pozycję nr. 1 z opisu pakietu nr 17 znajdującego się w zał. nr 2?

Wyjaśnienia: W SWZ wystąpił błąd pisarski – pozycja 1 zostaje wykreślona z opisu pakietu w załączniku nr 3. Patrz pkt II niniejszego pisma.

2. W załączniku nr 3 stanowiącego Opis parametrów technicznych w opisie pakietu nr. 17 „Akcesoria i sprzęt do usuwania elektrod” w poz. nr. 5 Zamawiający umieścił opis, cyt.: „Mechaniczny zestaw do usuwania elektrod - zestaw dwóch koszulek preparujących tkanki, w którym wewnętrzna koszulka wyposażona jest w ostrze i uchwyt z ręcznym napędem. Długość zestawu 13,6cm. Średnice koszulek wewnętrznych w zakresie 9F –„. Czy Zamawiający dopuści oferowanie urządzenia o długości roboczej 15,5 cm i zakresie rozmiarów: 9F, 11F, 13F (śr. koszulek wewnętrzna odpowiednio 9,1 F; 11,1 F i 13,1 F)?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza długość 15,5 cm i rozmiary 9,11,13 F.

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

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy, Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

3) 1% wartości netto **nieprzyjętego zamówienia, wstrzymanego/ podmienionego towaru**, w przypadku każdej odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania niezgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru, za wyjątkiem sytuacji, gdy brak dostawy spowodowany będzie skreśleniem leku z listy leków, dla których określono urzędową cenę zbytu,

4) 10% **niezrealizowanej** wartości umowy netto, o której mowa w § 2 ust. 2, gdy nastąpi odstąpienie od umowy z winy Wykonawcy,

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.





4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klasycznych elektrod ablacyjnych z jednym wahadłowym mechanizmem sterowania i płynną regulacją sztywności cewnika (dotyczy pakietu 28)?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga złożenia do oferty próbek? W SWZ Zamawiający pisze, "OCENA JAKOŚCIOWA. W ocenie kryterium Ocena jakościowa Zamawiający dokonana oceny na podstawie Załącznika Nr 3 do SWZ Parametry, dokumentów określających dane techniczne (np. katalogi, prospekty, ulotki, oświadczenia producenta lub autoryzowanego przedstawiciela / dystrybutora producenta dotyczące spełniania tego parametru) nt. parametrów oferowanego przedmiotu zamówienia załączonych do oferty oraz próbek." natomiast nie jest doprecyzowane w jakich ilościach i czy na pewno mają być dostarczone próbki, prosimy zatem o doprecyzowanie

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga złożenia próbek, w SWZ wystąpiła omyłka pisarska.

6. Dotyczy pakietu Nr 12: Czy Zamawiający dopuści urządzenia z łączem DF4/IS4 i elektrody defibrylujące aktywne z łączem DF4 umożliwiające wykonanie badania MRI oraz urządzenia z łączem DF1/IS4 i DF1/IS1 i elektrody defibrylujące DF1 bez możliwości wykonania badania MRI?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Pakiet 13 poz. 5 formularza "Parametry" – Czy Zamawiający dopuści elektrody defibrylujące sterydowe tylko aktywne, jedno- i dwukoilowe do wyboru?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający w pakiecie 39 dopuści introducery firmy Arrow w rozmiarach 6,7,8 Fr długość 10 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Pakiet 37. Czy Zamawiający wymaga dedykowanych testów do oznaczania ACT dla średnich i wysokich dawek heparyny 1-6 U/ml krwi oraz niskich poniżej 2 U/ml? Jeśli tak prosimy o określenie spodziewanej liczby poszczególnych oznaczeń w przewidzianej do przetargu puli.

Wyjaśnienia: Stosowane będą średnie i wysokie dawki heparyny, dla takich dawek powinna być kalkulowana oferta.

10. Pakiet 37. Czy Zamawiający wymaga kartridży pozwalających na wykonanie oznaczenia z kropli krwi tzn. wymagających objętości materiału badanego max. 0,02 cc ?

Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza pomiar z takiej objętości.

11. Pakiet 37. Czy Zamawiający wymaga testów i analizatora pozwalających na dokonywanie oznaczenia czasu krzepnięcia w zakresie pomiarowym nie mniejszym niż 1-1000 s.?

Wyjaśnienia: Wskazany zakres pomiaru jest wystarczający dla złożenia oferty.

12. Pakiet 37. W związku z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z Października 2023r dotyczącego badań POCT, gdzie wymagana jest identyfikacja pacjenta i operatora. Czy Zamawiający wymaga analizatora wyposażonego w czytnik kodów kreskowych do identyfikacji odczynników oraz ID pacjentów oraz ID operatora?

Wyjaśnienia: Tak.





13. Pakiet 37. W związku z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z Października 2023r dotyczącego badań POCT, gdzie wymagana jest archiwizacja wyników. Czy Zamawiający wymaga analizatora pozwalającego na archiwizację wyników pacjentów oraz próbek QC baza min 500 wyników pacjentów?

Wyjaśnienia: Tak.

14. Pakiet 37. Czy Zamawiający wymaga by oferowany analizator był aparatem przenośnym i w związku z tym miał możliwość pracy także z zasilania bateryjnego?

Wyjaśnienia: Tak.

15. Pakiet 37. Czy Zamawiający dopuści automatyczny, wbudowany w aparat system elektronicznej kontroli jakości aparatu nie wymagający stosowania dodatkowych materiałów eksploatacyjnych (pasków, kuwet kontrolnych)

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

16. Pakiet 37. Biorąc pod uwagę, że testy pakowane są po 45 sztuk, czy Zamawiający zwiększy zapotrzebowanie do 1035 sztuk, tak aby można było zaoferować pełne opakowania?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody – w przypadku braku możliwości zaoferowania pełnych opakowań liczbę opakowań w ofercie należy podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

17. Pakiet 37. Czy Zamawiający dopuści do oceny szklane probówki do oznaczania ACT plus do tego w dzierżawę aparaty wyposażone w tester kontroli ?

Probówka to szklana rurka zawierająca celit (ziemia krzemkowa) jako aktywator, posiada czarny korek flip-top oraz kod paskowy w celu identyfikacji testu. Badania czasu krzepnięcia pełnej krwi wykonywane są przy użyciu świeżej krwi pełnej przy łóżku pacjenta, ilość krwi potrzebnej do badania – 2 ml. Każde pudełko zawiera 100 probówek.

Dane aparatu:

- Pomiar przy użyciu testów probówkowych z jednym stałym aktywatorem.
- Pomiar z krwi pełnej.
- Jedna komora pomiarowa.
- Ilość krwi do pomiaru 2cc.
- Potrójny detektor umieszczony w komorze pomiarowej pod kątem 0°, 45° oraz 90° w stosunku do probówki.
- Kolorowy ekran LCD 4,3”.
- Temperatura inkubacji 37C°±1.0 C° (wskaźnik aktualnej temperatury komory pomiarowej).
- Funkcja PRE-HEATING na polecenie, komora testowa może zostać wstępnie podgrzana do temperatury 37°C ± 0,5°C. Test zostaje uruchomiony w celu wstępnego podgrzania, a proces podgrzewania komory testowej trwa przez 1 minutę.
- Graficzna prezentacja procesu hemostazy, czas krzepnięcia, data oraz dane pacjenta prezentowane na ekranie.
- Ikona wyświetlająca wynik poprzedniego testu z możliwością przeglądania wcześniejszych wyników celem ich porównania.





**Wojewódzki Specjalistyczny Szpital
im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi**

- Baza danych pacjenta do 2000 pomiarów.
- Zasilanie sieciowo 230V, 50Hz oraz zasilanie akumulatorowe.
- Łącze RS 232.
- Akustyczna i graficzna sygnalizacja komunikatów stanów alarmowych.
- Elektroniczne samotestowanie i kontrola aparatu warunkująca dokładność pomiarów:
 - Kontrola mocy baterii czy jest wystarczająca do wykonania testu
 - Kontrola czy komora testowa jest podgrzana do odpowiedniej temperatury.
- Zakres pomiaru 1-2500 sek. (wartość pomiarowa 2 sek.).
- Klawisz blokady klawiatury.
- Czas nieprzerwanej pracy przy zasilaniu akumulatorowym min. 8h, czas czuwania na naładowanym akumulatorze 12h.
- Wskaźnik naładowania baterii w postaci numerycznej i graficznej.
- Alarm niskiego poziomu naładowania baterii, sygnalizacja konieczności naładowania baterii gdy moc baterii spadnie do 30 procent (wskaźnik mocy baterii miga).
Waga aparatu – 1,6 kg, głębokość 20cm / szerokość 14 cm / wysokość 14cm

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

18. Pakiet 23 Czy Zamawiający dopuści :

- 1) serwetę na stół narzędziowy wzmocnioną o wym. 150X200 cm, 2 warstwowa, chłonna, gr. 54 g/m²
- 2) serwetę główną o wymiarach 235 x 330 cm, posiadającą dwa otwory prostokątne 16cm x 12 cm wypełnione folią chirurgiczną, rozstaw między otworami 12-13 cm; dookoła otworów warstwa wysoko chłonna o gramaturze 97,5 g/m² w rozmiarze 120 x 75 cm, przezroczysta folia z 2 stron w rozm. 90 x 145 służąca do zabezpieczenia pulpitu sterowniczego
- 3) powłokę ochronną 120x120cm typu czepek, wykonana elastyczną gumką
- 4) fartuch XLL wykonany z trójwarstwowej włókniny SMS o gramaturze 81 g/m² (gramatura podstawowa 47 g/m² i + gramatura wzmocnienia 34 g/m²) z dodatkowymi wzmocnieniami z przodu i na rękawach fartucha.
- 5) fartuch XL wykonany z trójwarstwowej włókniny SMS o gramaturze 100 g/m² (gramatura podstawowa 50 g/m² + gramatura wzmocnienia 50 g/m²) z dodatkowymi wzmocnieniami z przodu i na rękawach fartucha.
- 6) miska plastikowa 250 ml niebieska
- 7) miska plastikowa 150 ml transparentna oznaczona czerwoną taśmą
- 8) miska plastikowa 150 ml transparentna
- 9) Opatrunek poliuretanowy o wym. 20x15cm (okienko 17x12 cm) nieprzepuszczalny dla wody, płynów, mikroorganizmów i zanieczyszczeń, przez co obniża ryzyko infekcji.
- 10) Strzykawka 20 ml L, oznaczona czerwoną taśmą dla rozróżnienia strzykawki
- 11) kleszczyki stalowe Mosquito 13 cm, proste
- 12) pęseta anatomiczna stalowa 14,5 cm
- 13) nożyczki metalowe ostro-tępe 14 cm
- 14) RETRAKTOR LIRA WEITLANDER PÓLOSTRY 135MM z polikarbonatu
- 15) KLESZCZYKI KOCHER ZAGIĘTE 14 CM
- 16) KLESZCZ.NACZYNIOWE BIRKETT PROSTE 185MM z polikarbonatu



ul. Kniaziewiczza 1/5, 91-347 Łódź
(42) 251 6059

szpital@bieganski.com.pl
www.bieganski.com.pl

NIP: 726 22 34 808 REGON: 471 219 736

Certyfikaty:
ISO 14001:2015
ISO 27001:2017
ISO 9001:2015



- 17) każdy zestaw posiadający 2 etykiety do wklejania do dokumentacji pacjenta, zawierającą datę ważności, REF i LOT
Pozostałe komponenty zgodne ze SIWZ

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

19. *Pakiet 24 Czy Zamawiający dopuści :*

- 1) Serweta zabiegowa w rozmiarze 240x380cm wykonana z trójwarstwowej włókniny SMS o gr. 40g/m² z przezroczystymi foliowymi wstawkami z obu stron w rozmiarze 60 x 380 cm umożliwiającymi jałowe zabezpieczenie pulpitu sterowniczego. Obłożenie posiada 4 otwory otoczone taśmą lepłą, stanowiące dojście do pachwin i tętnic promieniowych: 2 otwory na tt. udowe o średnicy 12 cm otoczone folią chirurgiczną w świetle otworu o średnicy samego otworu 7 cm oraz 2 otwory na tt. promieniową w kształcie elipsy w rozmiarze 7 x 12 cm otoczone folią przylepną wchodzącą w światło otworu o średnicy samego otwór 4x6cm. Dookoła otworów wzmocniona warstwa wysokochłonna (SPUNBOND/PE) o gramaturze 85 g/m² w rozmiarze 140 x150 cm.
- 2) fartuchy XLL wykonane z trójwarstwowej włókniny SMS o z dodatkowymi wzmocnieniami z przodu i na rękawach fartucha.
- 3) Powłoka ochronna 120x120cm typu czepek, wykonana elastyczną gunką
- 4) serweta nieprzylepna 2-warstwowa 45X75CM
- 5) miska plastikowa 150 ml transparentna
- 6) strzykawkę 20 ml LL, oznaczona czerwoną taśmą dla rozróżnienia strzykawki
- 7) miska plastikowa 250 ml, niebieska
- 8) Y-connector z przedłużeniem push/pull, w zestawie Y connector, torquer, igła tępa 10cm, drenik 15cm z kranikiem trójdrożnym
- 9) każdy zestaw posiadający 2 etykiety do wklejania do dokumentacji pacjenta, zawierającą datę ważności

Pozostałe komponenty zgodne ze SIWZ

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

20. Dotyczy zapisów rozdziału II pkt. 1.8) ppkt o) swz oraz § 3 ust. 6 wzoru umowy Prosimy o zweryfikowanie wymaganych ilości udostępnionego asortymentu rozmiarowego przedmiotu zamówienia – w pakiecie 16 nie ma 13 pozycji

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje treść SWZ, patrz pkt II niniejszego pisma.

21. *Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 7 formularza cenowego (załącznik 2 do swz) introducerów do koszulki do usuwania elektrod z dostępem udowego z zakrzywioną końcówką w rozmiarze 16F*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

22. *Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 12 formularza cenowego (załącznik 2 do swz) koszulek do implantacji elektrod o długości 24 lub 47cm z prostą lub zakrzywioną końcówką*

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

23. *Prosimy o potwierdzenie, że zapisy wymaganych w pkt. 1 parametrów dla pakietu 16 (załącznik 3 do swz) w rzeczywistości dotyczą pozycji 9 a nie 10 formularza cenowego (załącznik 2 do swz)*

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający potwierdza.





24. Prosimy o potwierdzenie, że zapisy wymaganych w pkt. 2 parametrów dla pakietu 16 (załącznik 3 do swz) w rzeczywistości dotyczą pozycji 10 a nie 11 formularza cenowego (załącznik 2 do swz)

Wyjaśnienia: Tak, Zamawiający potwierdza.

25. Prosimy o zmianę zapisów wymaganych parametrów (załącznik 3 do swz) opisów przedmiotu zamówienia dla pozycji 4 pakietu 16 (pkt 5 opisów parametrów) na następujący: „pętla do łapania elektrod o średnicy od 5 do 30mm umożliwiająca chwytanie pod każdym kątem, z cewnikiem prowadzącym 4, 5, lub 6F – dotyczy pozycji nr 5” – aby były one zgodne z analogiczną pozycją dotyczącą pętli w formularzu cenowym (załącznik 2 do swz)

Wyjaśnienia: Zamawiający modyfikuje treść SWZ, patrz pkt II.

26. dotyczy pakietu 5 Czy Zamawiający dopuści brak cewników balonowych do wenografii?

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

27. dotyczy pakietu 5 Czy Zamawiający dopuści w miejsce przewodników diagnostycznych, przewodniki hybrydowe o dł. 98 i 100 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

28. dotyczy pakietu 12 Czy Zamawiający dopuści w miejsce przewodników diagnostycznych, przewodniki hybrydowe o dł. 98 i 100 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

29. dotyczy pakietu 14 Czy Zamawiający dopuści w miejsce przewodników diagnostycznych, przewodniki hybrydowe o dł. 98 i 100 cm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

30. dotyczy pakietu 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na urządzenie nieposiadające histerezy? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

31. dotyczy pakietu 9 Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie urządzenia z możliwością odbioru jedną elektrodą sygnałów z komory detekcją migotania przedsionka bez symulacji w trybie VDD? Pozostałe parametry wg SWZ.

Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.

32. dotyczy pakietu 22 Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty bez pozycji 3 tj. czyli narzędzia do małoinwazyjnej fiksacji elektrody. Narzędzie do małoinwazyjnej fiksacji elektrody zostało wycofane ze sprzedaży. Do fiksacji elektrody można wykorzystać narzędzie pakowane razem z elektrodą.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi na podst. art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm) **modyfikuje treść SWZ w następującym zakresie:**





1) Załącznika nr 3 do SWZ Parametry:

- **pakiet nr 5** – w związku z omyłkowym zamieszczeniem dwóch wersji parametrów ocenianych wykreśla się parametry wskazane w wierszach 22 – 39. **Prawidłowe parametry oceniane to wiersze 41 – 49.**

- **pakiet nr 16, pkt 5 parametrów wymaganych przyjmuje brzmienie:** „pętla do łapania elektrod o średnicy od 5 do 30mm umożliwiająca chwytanie pod każdym kątem, z cewnikiem prowadzącym 4, 5, lub 6F – dotyczy pozycji nr 5”

- **pakiet nr 17** – wykreśla się pkt 1 parametrów wymaganych.

Załącznikiem do niniejszego pisma jest zmodyfikowany załącznik nr 3 „Parametry” dla pakietów nr 5, 16 oraz 17.

2) Załącznika nr 6 do SWZ Projekt umowy. Pkt 15) w ust. 6 w paragrafie 3 umowy przyjmuje brzmienie:

6. Zamawiający wymaga udostępnienia pełnego asortymentu rozmiarowego przedmiotu zamówienia w odniesieniu do poniższych pakietów Formularza cenowego i w następujących ilościach:

(...)

15) pakiet 16: poz. 1, 3 i 12 – po 5 szt., poz. 2 – po 6 szt., poz. 5, 6, 7, 8 i 10 – po 1 szt., poz. 9 – po 4 szt., poz. 4 – po 10 szt., poz. 11 – po 2 szt.

(...)

3) pkt II.8) o. Specyfikacji Warunków Zamówienia, który przyjmuje brzmienie:

Zamawiający wymaga udostępnienia pełnego asortymentu rozmiarowego przedmiotu zamówienia w odniesieniu do poniższych pakietów Formularza cenowego i następujących ilościach:

(...)

0. pakiet 16: poz. 1, 3 i 12 – po 5 szt., poz. 2 – po 6 szt., poz. 5, 6, 7, 8 i 10 – po 1 szt., poz. 9 – po 4 szt., poz. 4 – po 10 szt., poz. 11 – po 2 szt.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
mgr Paweł Lipiński

