



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

Sprawa nr ZP/97/2024

Łódź, dnia 23.07.2024 r.

„Dostawa urządzeń, siatek, staplerów oraz innego wyposażenia medycznego na potrzeby Kliniki Chirurgii Ogólnej i Onkologicznej - Bloku Operacyjnego 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 2023 r., poz. 1605) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Pytanie Nr 1: Proszę o wyjaśnienie czy zamawiający w Pakiecie 6. wydzieli pozycję 1 i 2 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2: Proszę o wyjaśnienie czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 1 dopuści zaoferowanie środka hemostatycznego w postaci proszku hemostatycznego pochodzenia roślinnego składający się z absorbowlalnych cząstek polimeru modyfikowanego i aplikatora. Przeznaczony do użycia jako wchłaniający środek hemostatyczny, wspomagający w kontroli krwawień podczas zabiegów chirurgicznych lub po urazach; uzyskany z oczyszczonej skrobi roślinnej, nie zawiera składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, składający się z cząsteczek wchłaniających płyn z krwi, powoduje wysokie stężenie płytek krwi, czerwonych krwinek i białek koagulacyjnych. Po użyciu tworzy się lepka macierz żelowa, działająca jak bariera powstrzymująca dalsze krwawienie; preparat całkowicie wchłaniający w ciągu kilku dni, w zależności od ilości użytego materiału. Opakowanie zawiera 3g produktu wraz z aplikatorem 9 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3: Proszę o wyjaśnienie czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 3 dopuści zaoferowanie środka hemostatycznego w postaci proszku hemostatycznego pochodzenia roślinnego składający się z absorbowlalnych cząstek polimeru modyfikowanego i aplikatora. Przeznaczony do użycia jako wchłaniający środek hemostatyczny, wspomagający w kontroli krwawień podczas zabiegów chirurgicznych lub po urazach; uzyskany z oczyszczonej skrobi roślinnej, nie zawiera składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, składający się z cząsteczek wchłaniających płyn z krwi, powoduje wysokie stężenie płytek krwi, czerwonych krwinek i białek koagulacyjnych. Po użyciu tworzy się lepka macierz żelowa, działająca jak bariera powstrzymująca dalsze krwawienie; preparat całkowicie wchłaniający w ciągu kilku dni, w zależności od ilości użytego materiału. Opakowanie zawiera 3g produktu wraz z aplikatorem 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.



Pytanie Nr 4: Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. nr 4 z uwagi na sposób pakowanie produktu po 5 szt. zwiększy wymaganą ilość do min logistycznego stanowiącego 5 szt.

Odpowiedź: Tak wyrażamy zgodę na zwiększenie do min. logistycznego.. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5: Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. nr 3 dopuści, produkt równoważny w postaci wchłanianego arkusza włókniny hemostatycznej sporządzone z jałowego, porowatego, elastycznego, nierozpuszczalnego w wodzie oczyszczonego kolagenu ze skóry bydlęcej częściowo w postaci soli chlorowodorowej. Możliwość cięcia do dowolnego kształtu i rozmiaru, Ściśle przylegają do miejsca krwotoku idealne do stosowania na płaskich powierzchniach lub do owijania naczyń i miejsca zespolenia. Rozmiar produktu 70 mm x 70 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6: Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 środka hemostatycznego, który zazwyczaj ulega całkowitemu wchłonięciu w ciągu 48 godzin biorąc pod uwagę fakt, że proces wchłaniania rozpoczyna się natychmiast i jest zależny od kilku czynników, tj:

- miejsca zastosowania,
 - użytej całkowitej ilości środka,
 - użytej proporcji środka hemostatycznego i soli fizjologicznej mających wpływ na profilaktykę przeciwrostową,
 - osobniczych cech pacjenta,
- spełniającego pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Całkowity czas wchłonięcia może fluktuować. Zjawisko to dotyczy wszystkich biodegradowalnych hemostatyków bazujących na polimerach naturalnych, co wynika z podstawowej i ogólnej wiedzy medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 7: Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 możliwości stosowania środka hemostatycznego przy autotransfuzjach krwi przy zachowaniu szczególnej ostrożności, aby zapobiec przedostaniu się cząsteczek proszku hemostatycznego do krwiobiegu np. przez zastosowanie rezerwuaru kardiotorijnego 40µ, płukania komórkowego oraz filtra transfuzyjnego 40µ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 8: Czy w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego o zdolności wchłaniania wody min 45 ml na 1 gram proszku (tzw ultra-hydrophilic)? Absorpcja cieczy w przypadku proszków hemostatycznych jest istotą hemostazy i jest to parametr kluczowy dla wszystkich odpowiedzialnych producentów, jak również dla Zamawiających, którzy tym parametrem definiują jakiego minimum oczekują, aby mieć pewność pozyskania skutecznego wyrobu. Na rynku występują produkty o niskiej skuteczności których zdolność wchłaniania wody jest na poziomie 20 ml na 1 gram proszku i mniej (tzw low-hydrophilic). Zamawiający opisując produkt bez wymaganego minimum dla parametru



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

dotyczącego absorpcji wody stwarza okazję do zaoferowania produktu niespełniającego istotnych właściwości wyrobu hemostatycznego. Tym samym naraża się na otrzymywanie „proszku hemostatycznego” bez właściwości hemostatycznych.

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

Pytanie Nr 9: W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych produkowanych w wyniku syntetycznej reakcji sieciowania skrobi za pomocą epichlorohydryny

<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0022480414007914>

(związek silnie toksyczny, drażniący i rakotwórczy w badaniach na zwierzętach

<https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/7835#section=Evidence-for-Carcinogenicity>) wnosimy o

potwierdzenie, iż w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania proszku hemostatycznego w produkcji którego nie stosuje się epichlorohydryny.

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

Pytanie Nr 10: Czy w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego o udokumentowanym (w instrukcji użycia i/lub w Deklaracji Zgodności) działaniu przeciwrzostowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 11: W związku z występowaniem na rynku proszków hemostatycznych, których nadmiar należy usunąć z pola operacyjnego po osiągnięciu hemostazy zwracamy się z pytaniem Czy w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania środka hemostatycznego, którego nie trzeba usuwać po osiągnięciu hemostazy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania środka hemostatycznego, którego nie trzeba usuwać po osiągnięciu hemostazy. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 12: Wnosimy o odstąpienie w Pakiecie nr 6 poz. nr 2 od wymogu aby aplikator pochodził od tego samego producenta co proszek z poz. nr 1. przy zachowaniu pełnej kompatybilności potwierdzonej przez producenta proszku. Odstąpienie od w/w wymogu umożliwi nam złożenie konkurencyjnej oferty na środek hemostatyczny brytyjskiego producenta o wysokiej skuteczności, o potwierdzonym jednoczesnym działaniu przeciwrzostowym oraz na kompatybilny z zaoferowanym środkiem hemostatycznym aplikator?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg żeby aplikator pochodził od tego samego producenta co proszek. Taki zapis daje gwarancję Zamawiającemu bezpieczeństwa stosowania, kompatybilność oraz skuteczność działania. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 13: Obecny opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 6 poz. nr 3 „Mikro- fibrylowy środek kolagenowy zatrzymujący krwawienie w postaci suchego sterylengo, włóknistego i Obecny opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 6 poz. nr 3 „Mikro- fibrylowy środek kolagenowy zatrzymujący krwawienie w postaci suchego sterylengo, włóknistego i nieruzposzczalnego w wodzie oczyszczonego kolagenu wołowego skóry właściwej, częściowo w postaci soli kwasu chlorowodorowego.



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

Aplikator wypełniony fabrycznie mączką kolagenową. Aplikator 2 cm średnicy, 16,5 cm długość użytkowa." wskazuje na konkretny produkt, który posiada w swojej ofercie tylko jedna firma, tj. Becton Dickinson Polska Sp. z o.o. (SyringeAvitene™ - nr kat. 1010340), i skutkuje on naruszeniem zasady wolnej konkurencji oraz zaprzeczeniem procedury postępowania w trybie przetargu nieograniczonego. Wnosimy zatem o dopuszczenie w Pakiecie nr 6 poz nr 3 możliwości zaoferowania równoważnego środka kolagenowego zatrzymującego krwawienie w postaci suchego sterylnego, włóknistego i nierozpuszczalnego w wodzie oczyszczonego kolagenu wieprzowego (eliminującego ryzyka zakażeń BSE związanego z wykorzystywaniem do produkcji preparatów hemostatycznych składników pochodzenia wołowego), połączonego z regenerowaną celulozą, rozmiar 5x5 cm. W przypadku negatywnych odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie. Zdawkowe wyjaśnienia w rodzaju: „Jak zapisano w SWZ”, „Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ”, „Zgodnie z SWZ”, uznać należy za niewyczerpujące obowiązków nałożonych na zamawiających postanowieniami Prawa zamówień publicznych. Krajowa Izba Odwoławcza w wydawanych wyrokach wskazuje na brak możliwości udzielania pozornych wyjaśnień. Przykładowo w wyroku z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt: KIO 505/20) skład orzekający zauważył, że „Zamawiający w każdym przypadku oświadczając „Zgodnie z SIWZ”, nie udzielił odpowiedzi na zadane pytania. Oświadczenie takie nie stanowi rzeczywistego wyjaśnienia, gdyż odsyła jedynie SIWZ.". Brak rzeczywistych wyjaśnień stanowi tym samym naruszenie zasad udzielania zamówień publicznych określonych przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych. Powyżej wskazany wyrok KIO ma również zastosowanie do obowiązku udzielania wyjaśnień, jaki zawarto w aktualnie obowiązującym stanie prawnym (art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu wykonanego z kolagenu wołowego z uwagi na jego właściwości. Zaoferowany produkt „ w postaci suchego sterylnego, włóknistego i nierozpuszczalnego w wodzie oczyszczonego kolagenu wieprzowego” nie jest produktem równoważnym. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 14:

Pakiet 4

Poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, zagięty, jednorazowego użytku, z uchyloną główką, rozmiary:

21mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,4-2,2 mm, wysokość otwartej zszywki 4,5 mm

24 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,4-2,2 mm, wysokość otwartej zszywki 4,5 mm

26 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,6-2,4 mm, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm

29 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,6-2,4 mm, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm

32 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,8-2,6 mm, wysokość otwartej zszywki 5,0 mm

Ergonomiczna konstrukcja „pokrętła skrzydłowego”, przejrzysty wskaźnik optymalnego momentu strzału. Rękojeść pokryta powłoką antypoślizgową. Zamawiający określi rozmiar staplera podczas składania zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.



Pytanie Nr 15: Pakiet 4. Poz. 3, 4

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, rozmiar 100 mm, długość linii szwu 103 mm, zszywki okrągłe w przekroju na całej długości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 16: Pakiet 4 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący, załadowany ładunkiem z nożem stanowiącym część ładunku, rozmiar 80 mm, o długości linii szwu 85,1 mm, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki o wysokości 3,8 mm lub 4,8 mm, stapler posiada ruchomą dźwignię spustową umożliwiającą odpalenie staplera na dwie strony; po odpaleniu staplera nóż chowa się w plastikową zabezpieczającą pochewkę; stapler posiada oddzielny przycisk otwierania staplera. Gumowana rękojeść. Brak pinu w części dystalnej ładunku. Zamawiający określi wysokość zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 17: Pakiet 4 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego staplera liniowego zamykająco-tnącego, z nożem stanowiącym część ładunku, rozmiar 80 mm, o długości linii szwu 85,1 mm, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki o wysokości 3,8 mm lub 4,8 mm; po odpaleniu staplera nóż chowa się w plastikową zabezpieczającą pochewkę. Brak pinu w części dystalnej ładunku. Zamawiający określi wysokość zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 18: Pakiet 4 Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 30 mm, 45 mm lub 60 mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu okrągłego w przekroju, załadowany ładunkiem do tkanki normalnej (3,5 mm przed zamknięciem, 1,5 mm po zamknięciu) lub grubej (4,8 mm przed zamknięciem, 2,0 mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie (za pomocą suwaka umieszczonego na górze staplera) lub automatycznie (pinezka opuszcza się po naciśnięciu dźwigni); stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową. Zamawiający określi długość staplera i wysokość zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 19: Pakiet 4 Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 30mm, 45mm lub 60mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu okrągłego w przekroju, do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu). Zamawiający określi długość ładunku i wysokość zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.



Pytanie Nr 20: Pakiet 4 Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 90 mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu okrągłego w przekroju, załadowany ładunkiem do tkanki normalnej (3,5 mm przed zamknięciem, 1,5 mm po zamknięciu) lub grubej (4,8 mm przed zamknięciem, 2,0 mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie (za pomocą suwaka umieszczonego na górze staplera) lub automatycznie (pinezka opuszcza się po naciśnięciu dźwigni); stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową. Zamawiający określi długość staplera i wysokość zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 21: Pakiet 4 Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do jednorazowego automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 90 mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu okrągłego w przekroju, do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu) lub grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu). Zamawiający określi długość ładunku i wysokość zszywek przy składaniu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 22: Pakiet 9 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, prosty, jednorazowy hemoroidalny, 34 mm, przezroczysty kartridż, podwójne zabezpieczenie, sygnał dźwiękowy. Liczba zszywek: 34, wysokość zszywek przed zamknięciem 3,8 mm, regulowana wysokość zamknięcia zszywki.

W zestawie ze staplerem, akcesoria transanalne, niezbędne do przeprowadzenia zabiegu: obturator, anoskop, rozszerzacz okrągły, rozszerzacz motylkowy, obturator, anoskop, nawlekacz do nici.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 23: Pakiet 9 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, prosty, jednorazowy hemoroidalny, 32 mm, przezroczysty kartridż, podwójne zabezpieczenie, sygnał dźwiękowy. Liczba zszywek: 32, wysokość zszywek przed zamknięciem 3,8 mm, regulowana wysokość zamknięcia zszywki.

W zestawie ze staplerem, akcesoria transanalne, niezbędne do przeprowadzenia zabiegu: obturator, anoskop, rozszerzacz okrągły, rozszerzacz motylkowy, obturator, anoskop, nawlekacz do nici.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 24: Pakiet 9 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, stapler okrężny, zagięty, jednorazowego użytku, z uchylną główką, rozmiary: 26 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,6-2,4 mm, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm 29 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,6-2,4 mm, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm 32 mm, z manualną kompresją tkanki w zakresie 1,8-2,6 mm, wysokość otwartej zszywki 5,0 mm



Ergonomiczna konstrukcja „pokrętła skrzydłowego”, przejrzysty wskaźnik optymalnego momentu strzału. Rękojeść pokryta powłoką antypoślizgową. Zamawiający określi rozmiar staplera podczas składania zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 25: Pakiet 9 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do staplera laparoskopowego, zamykająco-tnący (nóż w ładunku), zapewniający kontrolę kompresji tkanki na całej długości zespolenia, umieszczający 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), posiadający możliwość zginania (artykulacji) w dwie strony o 45 stopni non-stop, o długości linii zszywek 45 mm, o wysokości zszywek przed zamknięciem 2.0 / 2.5 / 3.0 a po zamknięciu 0.75 / 1.0 / 1.25, przed zamknięciem 3.0 / 3.5 / 4.0 mm po zamknięciu 1.25 / 1.5 / 1.75 mm, przed zamknięciem 4.0 / 4.5 / 5.0 mm po zamknięciu 1.75 / 2.0 / 2.25 mm; pasujący do uniwersalnej rękojeści, z możliwością wymiany ładunku. Ładunek mocowany do trzonu staplera, możliwość 25 krotnego użycia rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 26: Pakiet 9 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do staplera laparoskopowego, zamykająco-tnący (nóż w ładunku), zapewniający kontrolę kompresji tkanki na całej długości zespolenia, umieszczający 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), posiadający możliwość zginania (artykulacji) w dwie strony o 45 stopni non-stop, o długości linii zszywek 60 mm, o wysokości zszywek przed zamknięciem 2.0 / 2.5 / 3.0 a po zamknięciu 0.75 / 1.0 / 1.25, przed zamknięciem 3.0 / 3.5 / 4.0 mm po zamknięciu 1.25 / 1.5 / 1.75 mm, przed zamknięciem 4.0 / 4.5 / 5.0 mm po zamknięciu 1.75 / 2.0 / 2.25 mm; pasujący do uniwersalnej rękojeści, z możliwością wymiany ładunku. Ładunek mocowany do trzonu staplera, możliwość 25 krotnego użycia rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 27: Pakiet 9 Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, ładunek do staplera laparoskopowego, zamykająco-tnący (nóż w ładunku), zapewniający kontrolę kompresji tkanki na całej długości zespolenia, umieszczający 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), posiadający możliwość zginania (artykulacji) w dwie strony o 45 stopni non-stop, o długości linii zszywek 45 mm, o wysokości zszywek przed zamknięciem 2.0 / 2.5 / 3.0 a po zamknięciu 0.75 / 1.0 / 1.25, przed zamknięciem 3.0 / 3.5 / 4.0 mm po zamknięciu 1.25 / 1.5 / 1.75 mm, przed zamknięciem 4.0 / 4.5 / 5.0 mm po zamknięciu 1.75 / 2.0 / 2.25 mm; ładunek do staplera laparoskopowego, zamykająco-tnący (nóż w ładunku), zapewniający kontrolę kompresji tkanki na całej długości zespolenia, umieszczający 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), posiadający możliwość zginania (artykulacji) w dwie strony o 45 stopni non-stop, o długości linii zszywek 60 mm, o wysokości zszywek przed zamknięciem 2.0 / 2.5 / 3.0 a po zamknięciu 0.75 / 1.0 / 1.25, przed zamknięciem 3.0 / 3.5 / 4.0 mm po zamknięciu 1.25 / 1.5 / 1.75 mm, przed zamknięciem 4.0 / 4.5 / 5.0 mm po zamknięciu 1.75 / 2.0 / 2.25 mm; pasujący do uniwersalnej rękojeści, z możliwością wymiany ładunku. Ładunek mocowany do trzonu staplera, możliwość 25 krotnego użycia rękojeści?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.



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

Pytanie Nr 28: dotyczy - załącznika nr 7 Paragraf 4 ust 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby użyczany sprzęt był własnością podmiotu z grupy kapitałowej Wykonawcy, przy jednoczesnym oświadczeniu, że Wykonawcy jest uprawniony do rozporządzania tym sprzętem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w przypadku takiej sytuacji dokona stosownej korekty ww. zapisu §4 ust. 3 umowy. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 29: Prosimy o zmianę zapisu w Paragrafie 3 ust 10 na:

Zamawiający zobowiązuje się do zrealizowania przedmiotu umowy w wysokości minimalnej 20% (wielkości świadczenia) wartości brutto umowy, określonej w § 5 ust. 2.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu. Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 30: Dotyczy Pakiet nr 1

Biorąc pod uwagę, że Wykonawca w ramach Pakietu nr 1 Pozycja nr 2, 3, 7, 9 jest w stanie realizować zamówienia wyłącznie w pełnych opakowaniach (bez podziału), zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyrobów w opakowaniach handlowych, zawierających odpowiednio po: 6, 6, 12, 12 sztuk..

Zwracamy się również z uprzejmą prośbą o wskazanie sposobu wyceny (bądź dopuszczenie przeliczenia wymaganych sztuk tak aby zapotrzebowanie Zamawiającego zostało w pełni zrealizowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyroby w opakowaniach handlowych. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 31: Zamawiający w SWZ wskazuje wielkości procentowe obejmujące prawo opcji :„

14.3. Zamawiający zastrzega, że ilość „80 % tj. sztuk” przewidziana w ramach prawa opcji jest wielkością maksymalną, a ilości te mogą ulec zmniejszeniu w zależności od potrzeb Zamawiającego w trakcie trwania umowy, nie więcej jednak niż do 50% pierwotnego zamówienia, bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę itp.”

Zamawiający nie ujął jednak ani procentowego ani ilościowego udziału prawa opcji w Pakietach. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wykaże ww. w formularzu cenowym bądź ofertowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie modyfikuje dokumentów postępowania w ww. zakresie. Zgodnie z SWZ.

Udzielone odpowiedzi należy czytać łącznie z dokumentami zamówienia.

Sekretarz Komisji Przetargowej
Marta Radziszewska