

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

Łódź, 06.04.2020r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.

Dostawy specjalistycznego sprzętu radiologicznego dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Sprawa nr ZP/18/2020

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Działając w oparciu o art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. - Prawo zamówień publicznych (j.t. - Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadane przez Wykonawców pytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy: Pakiet 1. Wkłady do strzykawki Spectris Solaris EP MR – Załącznik nr 2 do SIWZ:

Prosimy o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

Wkłady do strzykawki Spectris Solaris EP MR

Zamawiający wymaga: Jednorazowy, sterylny, atestowany przez producenta zestaw wkładów przeznaczony do zastosowania ze wstrzykiwaczem kontrastu Spectris Solaris EP MR składający się z:

- wkładu o pojemności 65ml,
- wkładu o pojemności 115ml,
- **dwóch ostrzy typu Spike**
- ~~jednego ostrza typu spike dużego przeznaczonego do nakłucia pojemnika z solą fizjologiczną,~~
- ~~jednego ostrza typu spike małego przeznaczonego do fiolki z kontrastem,~~
- łącznika niskociśnieniowego o długości ok +/- 245cm z trójnikiem „T” (**lub „Y”**) i jedna zastawką antyzwrotną. ~~Długość ramion jest różna i po stronie kontrastu nie przekracza 2 cm. Zestaw atestowany przez producenta wstrzykiwacza firme Bayer/Medrad.~~

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy: Pakiet 2. Wkłady do strzykawki Stellant CT D – Załącznik nr 2 do SIWZ:

Prosimy o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

„Wkłady do strzykawki Stellant CT D

Zamawiający wymaga:

Jednorazowy, sterylny, atestowany przez producenta zestaw wkładów przeznaczony do stosowania ze wstrzykiwaczem Medrad Stellant CT Dual składający się z dwóch wkładów o poj. 200ml, złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem „T” (lub „Y”) o długości +/- 150 cm oraz złącza szybkiego napełniania. Długość ramion jest różna. **i po stronie**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy: Pakiet 5. Złącze niskiego ciśnienia – Załącznik nr 2 do SIWZ:

Prosimy o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

„Złącze niskiego ciśnienia o wytrzymałości do ~~400 PSI~~ **375 PSI**, 152 cm długości, z trójnikiem do wstrzykiwacza Stellant. Zamawiający wymaga: Łącznik niskociśnieniowy o różnej długości ramion. **po stronie kontrastu nie przekraczający 2 cm. Łącznik atestowany przez producenta wstrzykiwacza firmę Bayer/Medrad. Atestowane przez producenta złącz.**”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy: Pakiet 8. złącze szybkiego napełniania, złącze niskiego ciśnienia- Załącznik nr 2 do SIWZ:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 nie popełnij omyłki i nie miał na myśli samego złącza niskiego ciśnienia o długości 150cm z trójnikiem?

Odpowiedź: Zamawiający nie popełnił omyłki i miał na myśli złącze szybkiego napełniania/złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem 150 cm, 24 bar/350psi

Pytanie nr 5

Dotyczy: wzór umowy § 3 ust. 5 – załącznik nr 7 do SIWZ

Prosimy o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

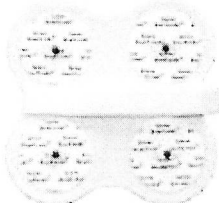
„Wykonawca oświadcza, że każde pojedyncze opakowanie produktu będzie zawierało **etykietę ulotkę** informacyjną w języku polskim **lub w języku angielski wraz z rozpoznawalnymi symbolami/piktogramami** (z datą produkcji, ważności lub datą produkcji i okresem ważności, określeniem jakości sprzętu, nr serii, określeniem jedno/wielorazowości produktu, itp.).”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

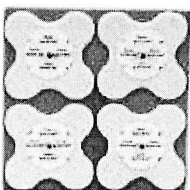
Pytanie nr 6

Dotyczy: pakiety 7 poz. 1

Prosimy o informacje czy jakich elektrod obecnie używa Zamawiający. Czy takie jak na zdjęciu 1 (elektrody połączone) czy na zdjęciu 2 (elektrody rozdzielne)?



Zdjęcie 1



Zdjęcie 2

Odpowiedź: Zamawiający obecnie używa elektrod takich jak na zdjęciu nr 1, pakiet złączony 4 w jednym.

Pytanie nr 7

Dotyczy: pakiety 7

Prosimy o dopuszczenie terminu dostawy do 21 dni od daty złożenia zamówienia dla pakietu 7.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 21 dni dla pakietu nr 7.

Pytanie nr 8

Dotyczy: Zadanie Nr 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych pistoletów do biopsji posiadający igłę wykonaną z materiału ECHONOX o wzmożonej echogeniczności na całej długości USG, 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2-gi u nasady igły w rękojeści.

Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek 20mm, dł. wycinka 18mm.

Rozmiary: 14G, 16G, 18G

Długości : 11cm, 15cm, 20cm, 25cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. przedmiot zamówienia.

Pytanie nr 9

Dotyczy: Zadanie Nr 12

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje w zależności od potrzeby i rodzaju biopsji do wyboru przez Zamawiającego pistoletów posiadających igłę wykonaną z klasycznej stali medycznej takich jak obecnie stosowanych przez Zamawiającego, a w przypadku konieczności lepszej wizualizacji w USG możliwość wyboru pistoletów posiadających igłę wykonaną z ECHONOX zwiększającą widoczność na całej długości igły ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. przedmiot zamówienia.

Pytanie nr 10

Dotyczy: Zadanie nr 13

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje igieł wykonanych z materiału ECHONOX, zwiększającą widoczność igły na całej długości igły w USG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. przedmiot zamówienia.

Pytanie nr 11

Dotyczy: przedmiotu umowy

Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia (pakiety nr 3 i 4) dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po 20 sztuk (zestawy materiałów zużywalnych wielokrotnego użytku – zestaw dwunastogodzinny) oraz 50 sztuk (jednorazowy dren spiralny – tzw. linia pacjenta). Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie). W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu w § 3 ust. 4 wzoru umowy: „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź: Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadającym krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych.

Pytanie nr 12

Dotyczy: zapisu § 5 ust. 1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej określonej w § 5 ust. 1 wzoru umowy:

a) pkt a) – c) z 1% na 0,5%?

b) pkt d) z 10% na 5%?

Dodatkowo, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do umowy zapisu o możliwości naliczenia przez Wykonawcę kary umownej Zamawiającemu w wysokości 5% niezrealizowanej wartości umowy w przypadku odstąpienia od umowy lub jej rozwiązania z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego?

Przewidziane we wzorze umowy kary są niewspółmiernie wysokie do zawinienia Wykonawcy, co jest sprzeczne z regulacjami prawnymi w tym zakresie. Wobec tego istotnym jest, aby kary umowne zostały zmniejszone do wysokości umożliwiającej im pełnienie funkcji dyscyplinująco – represyjnej, gdyż mają one mobilizować Wykonawcę do prawidłowej realizacji ustalonych warunków umowy, nie stanowią natomiast odszkodowania. Wskazane w pełni zostanie spełnione przy ustaleniu kar umownych w zaproponowanym powyżej kształcie.

Jednocześnie wprowadzenie możliwości żądania przez Wykonawcę kary umownej od Zamawiającego w przypadku odstąpienia od umowy lub jej rozwiązania z powodu okoliczności za które odpowiada Zamawiający, pozwoli na zachowanie zasady równego traktowania stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w projekcie umowy zapisu w § 7 ust. 1 pkt a, b, c, d.

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do umowy zapisu o możliwości naliczenia przez Wykonawcę kary umownej Zamawiającemu w wysokości 5% niezrealizowanej wartości umowy w przypadku odstąpienia od umowy lub jej rozwiązania z przyczyn zawinionych przez Zamawiającego.

Pytanie nr 13

Dotyczy: zapisów pkt V.3. SIWZ i § 3 ust. 1 wzoru umowy

Proszę o wyjaśnienie rozbieżności między zapisami pkt V.3. SIWZ i § 3 ust. 1 wzoru umowy i wskazanie, do których lokalizacji mają być dostarczany przedmiot zamówienia?

W pkt V.3. SIWZ wskazane zostały dwie lokalizacje, natomiast w § 3 ust. 1 wzoru umowy wymienione są cztery lokalizacje.

Odpowiedź: Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania przedmiotu umowy do magazynów Zamawiającego zlokalizowanych w Łodzi:

- przy ul. Pomorskiej 251 dla Centrum Kliniczno-Dydaktycznego (Budynek A-1),
- przy ul. Pankiewicza 16 (dawniej Sporna 36/50) dla Uniwersyteckiego Centrum Pediatrii im. Marii Konopnickiej,

Pytanie nr 14

Dotyczy: zapisu § 8 ust. 3 wzoru umowy

Proszę o wyjaśnienie czy w zapisie § 8 ust. 3 wzoru umowy, właściwym powinno być odwołanie do pkt 2a i 2?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w zapisie § 8 ust. 3 projektu umowy, właściwym powinno być odwołanie do pkt 2a i 2.

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający zwraca uwagę, aby w przypadku dopuszczenia innych parametrów bądź produktów niż określone w SIWZ, w Załączniku nr 2 – Formularzu asortymentowo-cenowym, zaznaczyć gwiazdką (*) daną pozycję w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” i wpisać na kolorowo oferowany parametr oraz pod tabelą dot. danego pakietu opisać – „*-poz. Nr ... dokonano zmiany zgodnie z wyjaśnieniami Zamawiającego”.

Dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania konkretnego preparatu zamiennego/w innej postaci/innej ilości opakowań (zgodnie z powyższymi odpowiedziami) powoduje, że Wykonawcy mogą oferować postać pierwotną wpisaną do SIWZ jak i dopuszczoną niniejszymi odpowiedziami.

Powyzsze odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Modyfikacja treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

1. Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz.1843 t.j.) Zamawiający modyfikuje Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie:
 - 1.1. Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert w zakresie Pakietu nr 7 – ROZDZIAŁ XV.
 - 1.2. Formularz ofertowy – Załącznik nr 1.
 - 1.3. Projekt umowy – Załącznik nr 7.

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Tomasz Miazek