



www.bip.jonscher.pl

Dot.: przetargu nieograniczonego na: „Sukcesywne dostarczanie sprzętu jednorazowego użytku”. Numer postępowania: 14/2020.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

Na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 15.09.2020r. do godz. 11:00. Wobec powyższego wadium należy wnieść w terminie do dnia 15.09.2020r. do godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 15.09.2020r. do godz. 11:30.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SIWZ

W związku z zapytaniem do SIWZ, jakie wpłynęło od Wykonawcy, Zamawiający wyjaśnia:

1. Pytanie: (Dot. Zakresu XIV poz. 1-2) Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza podanie ceny jednostkowej dla najmniejszego opakowania handlowego zawierającego 50 sztuk elektrod. W takiej sytuacji należy wycenić odpowiednio: w poz. 1 – 918 op. a’50 szt. elektrod, natomiast w poz. 2 – 1 208 op. a’50 szt. elektrod.

2. Pytanie: (Dot. Zakresu XIV poz.2) Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do Holtera ma posiadać podłużne wycięcie bez przecięcia boków elektrody służące do przełożenia kabla?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowana w ww. poz. elektroda do Holtera posiadała podłużne wycięcie bez przecięcia boków elektrody służące do przełożenia kabla.

3. Pytanie: (Dot. Zakresu XV poz. 3 i poz. 4) Prosimy o informację czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru kompatybilnego czy wymaga papieru oryginalnego. Kompatybilny papier jest z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

Odpowiedź: Zamawiający w ww poz. nie wymaga zaoferowania oryginalnych papierów, jednakże wymaga, aby były one kompatybilne odpowiednio: w poz. 3 - z aparatem USG Aloka, zaś w poz. 4 – z aparatem Mitsubishi K65 HM-CE/KP 65HM-CE typ Higin Demiti.

4. Pytanie: (Dot. SIWZ - pkt. V.3 - grupa kapitałowa) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy".

Odpowiedź: W sytuacji opisanej w niniejszym pytaniu, Zamawiający uzna za spełniony wymóg dotyczący potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.

5. Pytanie: (Dot. wzoru umowy - par. 2 ust. 2) Prosimy o określenie przybliżonej ilości dostaw w miesiącu-pozwoli nam to na dokładniejsze oszacowanie kosztów dostarczenia przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przybliżona ilość dostaw w miesiącu wynosi: 2 dostawy.

6. Pytanie: (Dot. wzoru umowy- par. 10 ust.2.1) Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

Odpowiedź: W przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegną ceny brutto, przy stałości cen netto.

7. Pytanie: (Dot. Zakresu VI poz. 12) Czy Zamawiający w Zakresie VI w pozycji 12 dopuści zamknięty system do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych w rozmiarach 10, 12, 14 i 16 CH do rurki intubacyjnej i w rozmiarach 10, 12, 14, 16 CH do rurki tracheostomijnej. System z możliwością stosowania do 72 godzin (potwierdzony czas stosowania), w pełni zamknięty, o składzie: cewnik skalowany, zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka z otworem końcowym bez ostrych krawędzi oraz ściąg) z dwoma otworami po przeciwnych stronach, oznaczenie rozmiaru cewnika na uchwycie z suwakiem zaworu sterującego ssaniem; cewnik termoplastyczny, miękki a jednocześnie wytrzymały; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej); suwak zaworu sterującego ssaniem z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie; wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru. W zestawie: łącznik obrotowy, łącznik martwa przestrzeń, zamykany port do podawania leków wziewnych w aerosolu, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanego powyżej zamkniętego systemu do odsysania wydzieliny z dróg oddechowych, z zastrzeżeniem, że musi on posiadać otwór centralny i dwa naprzeciwległe otwory boczne.

8. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 11) Czy Zamawiający w pozycji 11 zakres IX dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

9. Pytanie: (Dot. Zakresu IX poz. 11) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z zakresu IX i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że Zakres IX jest zakresem podzielny, tzn. z możliwością składania ofert na poszczególne pozycje.

10. Pytanie: (Dot. Zakresu VIII poz. 1 i 2 i zapisu § 2 ust. 2 wzoru umowy) Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia (zakres VIII poz. 1 i 2) dystrybuowane są wyłącznie w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po:

- 1) systemem wkładów zestawami wielorazowego użytku do wstrzykiwacza Stellant (zestaw wkładów 12-godzinnych – 20 szt. (zestawów) w opakowaniu zbiorczym;
- 2) sterylny dren jednorazowego użytku, długość 250 cm po całkowitym rozciągnięciu, dwa zawory antyzwrotne – 50 szt. (drenów) w opakowaniu zbiorczym.

Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań.

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych, poprzez dodanie zapisu do wzoru umowy, np.: w § 2 ust. 2 „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach dopuszcza zaoferowanie opisanych:

- 1) w poz. 1 - systemu wkładów wielorazowego użytku kompatybilnych ze wstrzykiwaczem Stellant, w op. zbiorczym a'20 szt. zestawów. W takiej sytuacji należy wycenić 35 op. a'20 szt. zestawów;
- 2) w poz. 2 - sterylnego drenu jednorazowego użytku w op. zbiorczym a'50 szt. drenów. W takiej sytuacji należy wycenić 121 op. a'50 szt. drenów.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zapis w orzeczonym umowie w powyższym zakresie pozostawia bez zmian.

11.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1a) Czy Zamawiający oczekuje kaniul posiadających zabezpieczenie igły, której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem (zadrażnieniem), zachlapaniem (rozpryskiem) krwią, w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, wyposażonej w konstrukcję pomagającą eliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu kaniuli, w postaci systemu utrzymania krwi w środku zabezpieczenia?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji oczekuje zaoferowania kaniul posiadających zabezpieczenie igły, której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem (zadrażnieniem), zachlapaniem (rozpryskiem) krwią, jednak nie określa formy zabezpieczenia.

12.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1a) Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania części kaniul, dedykowanych dla pacjentów gdzie założenie kaniuli jest szczególnie utrudnione, spełniających stawiane wymogi SIWZ, wykonanych w nowej technologii, posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniule te są dostępne w rozmiarach 22G (0,9 x 25mm); 20G (1,1 x 32mm); 18G (1,3 x 45 mm i 32 mm). Zastosowanie w/w kaniul znacząco poprawi bezpieczeństwo pracy i komfort pacjenta, jednocześnie nie wpłynie na podniesienie kosztów zakupu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

13.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1a) Czy Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentów rejestracyjnych oferowanych kaniul tj: aktualnej Deklaracji Zgodności i Certyfikatu CE dla produktów dostarczanych po raz pierwszy?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga załączenia przez Wykonawcę do oferty aktualnej Deklaracji Zgodności i Certyfikatu CE dla produktów dostarczanych po raz pierwszy, jednakże oczekuje, że Wykonawca posiada ww. dokument i przedstawi go na każde żądanie Zamawiającego.

14. Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1b) Prosimy o dopuszczenie koreczków pakowanych pojedynczo na taśmie po 4 sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie koreczków pakowanych pojedynczo na taśmie po 4 sztuki, w takiej sytuacji należy wycenić 18 913 op. a'4 szt.

15.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 1b) Czy oferowane korki mają pochodzić od tego samego producenta, co kaniule dla zagwarantowania szczelności połączeń?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji wymaga, aby zaoferowane korki były kompatybilne z kaniulami opisanymi w Zakresie V poz. 1a) i gwarantowały szczelność połączeń, jednakże nie wymaga, ale dopuszcza, aby oferowane korki pochodziły od tego samego producenta, co kaniule.

16.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 2 i 3) Prosimy o doprecyzowanie czy kranik ma być wyposażony w trójramienną (jednakowej długości ramiona) białą pokrętkę, z możliwością obrotu o 360 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje zaoferowania kranika spełniającego parametry określone w SIWZ.

17.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 2 i 3) Czy oferowany kranik ma posiadać wyczuwalny wskaźnik położenia, skokowo, co 45stopni dający możliwość precyzyjnego ustawienia przepływu?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje zaoferowania kranika spełniającego parametry określone w SIWZ.

18.Pytanie: (Dot. Zakresu V poz. 3) Prosimy o doprecyzowanie czy oferowany kranik ma posiadać objętość wypełnienia max 0.8ml?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycjach oczekuje zaoferowania kranika spełniającego parametry określone w SIWZ.

19.Pytanie: (Dot Zakresu I poz. 4) Prosimy o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych po 80 sztuk.)

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie strzykawek w op. a'80 szt. W takiej sytuacji należy wycenić 3750 op. a'80 szt.

20.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 6) Prosimy o dopuszczenie alternatywnej strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków -potwierdzone oświadczeniem producenta), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna jednostronna, skala co lml do 60 ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt. Strzykawka wpisana i wyświetlana w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawki oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków.)

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanych powyżej strzykawek pakowanych po 60 szt., w takiej sytuacji należy wycenić 437 op. a'60 szt.

21.Pytanie: (Dot.Zakresu I poz. 7) Prosimy o dopuszczenie alternatywnej strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, bursztynowa, do podaży leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co lml do 60ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt. Strzykawka wpisana i wyświetlana w menu pompy w celu zachowania kompatybilności strzykawki oraz prawidłowego działania pompy i podaży leków.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w pozycji dopuszcza zaoferowanie opisanych powyżej strzykawek pakowanych po 60 szt., w takiej sytuacji należy wycenić 125 op. a'60 szt.

22.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 6 i 7) Prosimy o doprecyzowanie, w menu jakich pomp mają być fabrycznie wpisane zaoferowane strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że posiada następujące pompy: ASCOR AP 22, ASCOR AP 23, ASCOR AP 24+, ASCOR AP 14, MEDIMA SPCA, MEDIMA S2, MEDIMA S300.

23.Pytanie: (Dot. Zakresu I poz. 9) Czy oferowane strzykawki 2-3 ml luer - lock mają być w całości wykonane z polipropylenu, sterylizowane R?

Odpowiedź: Zamawiający w ww. pozycji nie wymaga, ale dopuszcza, aby zaoferowane strzykawki 2-3 ml luer - lock były w całości wykonane z polipropylenu, sterylizowane R.

Odpowiedzi na pozostałe pytania Wykonawców zostaną zamieszczone niezwłocznie na stronie Zamawiającego.

*Z upoważnienia Dyrektora
Miejskiego Centrum Medycznego
im. dr. Karola Jonschera w Łodzi
Z-ca Dyrektora ds. Administracyjnych
i Organizacji Zarządzania
/-/ mgr Michał Banaś*