

Czeladź, dnia 31 marca 2025 r.

Znak sprawy: DZA.381.12.2.2025

**Do wszystkich
Wykonawców**

Dot. Postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) – na dostawę płynów i materiałów eksploatacyjnych wraz z najmem aparatów do wykonywania ciągłych terapii nerkozastępczych.

Zamawiający informuje, że Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie zbiorczym poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych:

Dla poz. 5 średnica 13 FR - długość 15 cm, 20 cm –

Dla poz. 6 średnica 13 FR - długość 30 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” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm 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 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 5 wyżej opisanego cewnika.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu zbiorczego poz. 5 i 6 i stworzy oddzielny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzielił poz. 5 i poz. 6 do oddzielnego pakietu.



Pytanie nr 3

Dotyczy zał. Nr 6.1 projekt umowy najmu § 2 punkt 4 oraz zał. Nr 1 formularz oferty rozdział III punkt 3.B.:

Dostawa najmowanych urządzeń w pierwszym dniu obowiązywania umowy głównej oraz wcześniejsze umówienie telefoniczne tejże dostawy jest rzeczą niemożliwą do wykonania z racji braku wiedzy o dacie podpisania umowy a także z faktu, iż są to urządzenia wielkogabarytowe, których dostawa wymaga specjalistycznego transportu a magazyn dostawcy znajduje się ca. 450 km od siedziby Zamawiającego. Dlatego prosimy o ustanowienie minimum 7 dni od podpisania umowy jako wspomnianego terminu dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 2 ust. 4 Wzoru Umowy – Załącznik 6.1 do SWZ oraz części III pkt. 3B Formularza oferty – Załącznik nr 1 do SWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy zał. Nr 6.1 projekt umowy najmu § 4 punkt 4:

Specyfika urządzeń do ciągłej terapii nerkozastępczej uniemożliwia posiadanie kompletu części zamiennych w podręcznym magazynie inżyniera serwisu, co może powodować konieczność dosłania potrzebnych części po rozpoznaniu przyczyny awarii w trakcie pierwszej wizyty. Dlatego prosimy Zamawiającego o przyjęcie zapisu: „Wykonawca zobowiązuje się do reakcji serwisu w terminie do 24 godzin w dni robocze od chwili zgłoszenia(...) oraz usunięcia awarii w terminie do 72 godzin w dni robocze”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 4 ust. 4 Wzoru Umowy – Załącznik 6.1 do SWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy zał. Nr 6.1 projekt umowy najmu § 4 punkt 5:

Ze względu na wspomnianą w poprzednich pytaniach specyfikę aparatów prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu wstawienia urządzenia zastępczego i przyjęcie zapisu: „W przypadku, gdy czas naprawy będzie dłuższy niż 72 godziny w dni robocze, Wykonawca zobowiązuje się na swój koszt i ryzyko dostarczyć (...) w ciągu 24 godzin w dni robocze urządzenie zastępcze(...)”

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów § 4 ust. 5 Wzoru Umowy – Załącznik 6.1 do SWZ.

Pytanie nr 6

1. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania aparatów do wykonywania ciągłych terapii nerkozastępczych, które jako jedyne w Polsce mają możliwość wykonywania zabiegów do 96h na jednym zestawie. Aparaty o parametrach jak niżej (dot. zał. nr 2):

Ad. 5 Aparat bez możliwości wielokrotnej zamiany antykoagulacji cytrynianowej na heparynową w trakcie zabiegu,

Ad. 8 Pobór roztworu dializatu i substytutu minimum z 4 worków jednocześnie bez dodatkowego łącznika,

Ad. 9 Podłączenie worka/worków na filtrat do 14 L,

Ad. 10 Jeden indywidualny systemy do podgrzewania roztworów zintegrowany w obudowie,

Ad. 16 Komunikacja poprzez obrotowy ekran dotykowy 12 cali,

Ad. 19 Dokładność ważenia na każdej wadze: $\pm 0,1\%$ lub ± 5 g (zależnie od tego, która wartość jest wyższa),

Ad. 20 Pięć pomp perystaltycznych zintegrowanych na płycie czołowej,



Ad. 21 Dodatkowa pompa strzykawkowa z wielkością strzykawki 50ml,
Ad. 23 Brak możliwość uzyskania wstecznego przepływu krwi w przypadku przyssania cewnika do ściany naczynia.
Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza aparatów o wyżej opisanych parametrach.

Pytanie nr 7

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w zał. nr 3.1 materiałów jak niżej:

Pkt. 3 Worek na filtrat z zaworem spustowym. Pojemność min 7 litrów,

Pkt. 5 Cewnik dializacyjny poliuretanowy o średnicy 12Fr i długościach 15, 17 lub 20 cm (do wyboru przez Zamawiającego), w zestawach do implementacji zawierających przynajmniej: rozszerzacz, prowadnicę z zakończeniem typu J, ostrą igłę, uchwyt do mocowania cewnika, koreczki zabezpieczające.

Pkt. 6 Cewnik dializacyjny poliuretanowy o średnicy 13,F i długości 25 cm, w zestawie do implementacji zawierających przynajmniej: rozszerzacz, prowadnicę z zakończeniem typu J, ostrą igłę, uchwyt do mocowania cewnika, koreczki zabezpieczające.

Pkt. 9 Roztwór antykoagulacyjny: cytrynian sodu 136 mmol/l; worek 2000 ml.

Pkt. 10 Płyn substytucyjny do hemofiltracji o różnym stężeniu potasu: 0 lub 2 lub 4 mmol/l (w zależności od potrzeb). Opakowanie 5,0 litrowy worek dwukomorowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w poz. 3, 5, 6, 9 i 10 wyżej opisanych materiałów.

Pytanie nr 8

Prosimy o wyłączenie z załącznika 3.1 pkt. 10 jako produktu, który posiada w swojej ofercie wyłącznie jeden producent i dystrybutor.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela poz. 10 do oddzielnego pakietu.

DYREKTOR
Zagłębiowskiego Szpitala Klinicznego
41-250 Czeladź, ul. Szpitalna 40

mgr Aldona Sylwa