

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 04 sierpnia 2016 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu oraz materiałów do hemodializy

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na linie tętniczo-żylne do aparatów do hemodializy Fresenius 4008S, rok produkcji 2015/2016, posiadające niżej wymienione cechy i wyposażenie:

- **Linie tętnicze do aparatów Fresenius 4008S, rok produkcji 2015/2016:** wyposażone w zacisk na linii przy złączu z igłą dializacyjną, dren do podawania płynów infuzyjnych, port z membraną do podawania leków przed pompą krwi,
- **Linie żyłne do aparatów Fresenius 4008S, rok produkcji 2015/2016:** wyposażone w zacisk na linii przy złączu z igłą dializacyjną, port z membraną do podawania leków za dializatorem, jeziorko żyłne posiada 2 porty do podawania płynów infuzyjnych lub leków,
- pakowane w kompletach i posiadają worek na zużyty płyn infuzyjny, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga linii tętniczych i żylnych zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

dotyczy zadania nr 4

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory z najnowocześniejszej obecnie na rynku mikroondulowanej błony polysulfonowej o wysokich wartościach klirensów, w szczególności dla mocznika, kreatyniny i fosforanów o powierzchni 1,4m², spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w SIWZ? Nadmieniamy, że dializatory z unikatową mikroondulowaną błoną polysulfonową cechują się wysokimi walorami kliniczno-użytkowymi, które są porównywalne, a nawet przewyższają parametry dla błony heliksonowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie dializatorów o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 5

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory z najnowocześniejszej obecnie na rynku mikroondulowanej błony polysulfonowej o wysokich wartościach klirensów, w szczególności dla mocznika, kreatyniny i fosforanów o powierzchni 1,8m², spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w SIWZ? Nadmieniamy, że dializatory z unikatową mikroondulowaną błoną polysulfonową cechują się wysokimi walorami kliniczno-użytkowymi, które są porównywalne, a nawet przewyższają parametry dla błony heliksonowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie dializatorów o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 7

4. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 8

5. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 8 cewnika o długości 20 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 10

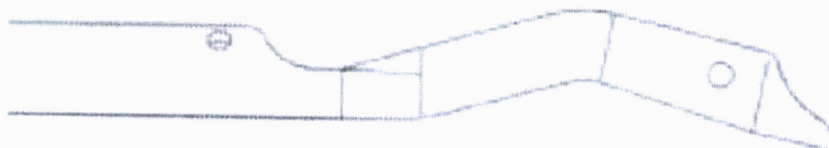
7. Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy długoterminowy X Split Dual Lumen Haemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Nile) z końcówką dzieloną dla mniejszej recyrkulacji, cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych z wymiennymi przedłużaczami o średnicy 14FR i długości 24 cm, 28cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników o powyższej charakterystyce.

8. Czy Zamawiający wymaga schodkowego zakończenia cewnika?

Odpowiedź: Nie jest to warunek konieczny wymagany.

9. Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego i uzna za równoważne zestawy z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy, zakładany metodą Seldingera, cewnik o rozmiarze 15,5 FR gwarantujący przepływ do 500ml/min, przekrój „podwójne D”, końcówka cewnika (forma zakończenia cewnika widoczna na obrazku poniżej) zakończona niesymetrycznie – 3 cm różnicy pomiędzy kanałem żylnym i kanałem tętniczym, wykrzywiona końcówka kanału tętniczego, osobny kanał przewodnicy drutowej, cewnik wykonany z materiału Durathane, z mufą poliestrową, długości cewnika do mufy 19, 23 cm – do wyboru przez Zamawiającego, co odpowiada długościom całkowitym 24, 28cm. W skład zestawu wchodzi: cewnik 15,5 Fr, igła wprowadzająca grub. 18 Ga x 7 cm, przewodnica drutowa J grubość 1mm, rozszerzacz 12 Fr i 14 Fr, skalpel nr 11, bagnet do tunelizacji, przewodnik rozdzielany typu (pull-apart) 16 Fr z podwójną silikonową zastawką hemostatyczną, samoprzylepny opatrunek na wkłucie, 2 nasadki iniekcyjne?



W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawów o powyższej charakterystyce.

10. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu chociaż kilka sztuk cewników dla tzw. „Trudnych Pacjentów”, minimalizujących gromadzenie się skrzepów?

Zestaw z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy, **zakładany metodą Seldingera**, cewnik o rozmiarze 15,5 FR gwarantujący przepływ do 500ml/min, przekrój „podwójne D”, końcówka cewnika (forma zakończenia cewnika widoczna na obrazku poniżej) zakończona niesymetrycznie – 3 cm różnicy pomiędzy kanałem żylnym i kanałem tętniczym, wykrzywiona końcówka kanału tętniczego, osobny kanał przewodnicy drutowej, cewnik wykonany w innowacyjnej technologii Endexo – z polimerem wtopionym w poliuretan, który powoduje znaczne ograniczenie akumulacji komponentów krwi na cewniku (po wewnętrznej i zewnętrznej stronie), z mufą poliestrową, długości cewnika do mufy: 19, 23cm – do wyboru przez Zamawiającego, co odpowiada długościom całkowitym 24, 28cm. W skład zestawu wchodzi: cewnik 15,5 Fr, igła wprowadzająca grub. 18 Ga x 7 cm, przewodnica drutowa J grubość 1mm, rozszerzacz 12 Fr i 14 Fr, skalpel nr 11, bagnet do tunelizacji, przewodnik rozdzielany typu (pull-apart) 16 Fr z podwójną silikonową zastawką hemostatyczną, samoprzylepny opatrunek na wkłucie, 2 nasadki iniekcyjne?



W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na ich podział.

11. Czy Zamawiający dopuści: Zestaw do hemodializy dla dorosłych zawierający cewnik permanentny o długościach całkowitych 23 cm i 28 cm, zakładane metodą tunelizacji wstecznej. Zestaw musi zawierać przynajmniej: cewnik dwuświatłowy o końcówce symetrycznej zapobiegającej recyrkulacji, rozrywalną koszulkę z zastawką hemostatyczną, prowadnicę J, rozszerzacz, igłę do wprowadzenia prowadnicy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawów o powyższej charakterystyce.

12. Czy Zamawiający oczekuje zestawu do hemodializy zawierający: permanentny cewnik dla dorosłych zakładany metodą tunelizacji wstecznej, końcówka dystalna cewnika w kształcie litery „V” o różnych długościach, cewnik dwuczęściowy z dołączalnym zespołem rozgałęziacza, W skład każdego zestawu zawierającego cewnik permanentny wchodzi: cewnik dwuświatłowy wykonany z CARBOTHANU, 15 Fr/10,10 Ga, z mufą dakronową z możliwością wymiany zewnętrznej części cewnika, z kształtem otworów cewnika zapobiegającym recyrkulacji, zestaw koszulka rozrywalna z zastawką hemostatyczną/rozszerzadło 16Fr, prowadnica drutowa 0,038"/100cm [koniec prosty-szyty, końcówka „J”] w zestawie pochewka na prowadnicę, igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, tunelizator metalowy z gwintowaną nasadką uciskową i mankietem uszczelniający, zespół rozgałęziacza, koreczki Luer-Lock, rozszerzadło tunelizacyjne, rozszerzało tkankowe 12Fr, rozszerzało tkankowe 14Fr, mankiet uszczelniający, łącznik z zaciskiem w postaci nożyczek, zacisk cewnika, samoprzylepny opatrunek na ranę 10X12 cm, skalpel wysuwany, pojemnik na zużyte igły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów o powyższej charakterystyce

dotyczy zadania nr 11

13. Prosimy o dopuszczenie wg następującego opisu: zestaw do hemodializy dla dorosłych zawierający cewnik permanentny o długościach 19, 23 cm i 27 cm (podana długość cewnika jest długością od końca cewnika do mufki). Zestaw musi zawierać przynajmniej: cewnik dwuświatłowy o rozdzielonych, różnej długości końcówkach kształt litery V, rozrywalną koszulkę z zastawką hemostatyczną, prowadnicę J, rozszerzacz, igłę do wprowadzenia prowadnicy, (zakładane metodą tunelizacji DO PRZODU,).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów o powyższej charakterystyce.

14. Czy Zamawiający dopuści: Zestaw do hemodializy dla dorosłych zawierający cewnik permanentny o długościach całkowitych 23 cm i 28 cm. Zestaw musi zawierać przynajmniej: cewnik dwuświatłowy o końcówce schodkowej, rozrywalną koszulkę z zastawką hemostatyczną, prowadnicę J, rozszerzacz, igłę do wprowadzenia prowadnicy. (cewniki nie muszą być zakładane metodą tunelizacji wstecznej)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów o powyższej charakterystyce.

15. Czy Zamawiający wymaga schodkowego zakończenia cewnika?

Odpowiedź: Nie jest to warunek koniecznie wymagany.

16. Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego i uzna za równoważne zestawy z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy, zakładany metodą Seldingera, cewnik o rozmiarze 15,5 FR gwarantujący przepływ do 500ml/min, przekrój „podwójne D”, końcówka cewnika (forma zakończenia cewnika widoczna na obrazku poniżej) zakończona niesymetrycznie – 3 cm różnicy pomiędzy kanałem żylnym i kanałem tętniczym, wykrzywiona końcówka kanału tętniczego, osobny kanał prowadnicy drutowej, cewnik wykonany z materiału Durathane, z mufą poliestrową, długości cewnika do

mufy 19, 23 cm – do wyboru przez Zamawiającego, co odpowiada długościom całkowitym 24, 28cm. W skład zestawu wchodzi: cewnik 15,5 Fr, igła wprowadzająca grub. 18 Ga x 7 cm, prowadnica drutowa J grubość 1mm, rozszerzacz 12 Fr i 14 Fr, skalpel nr 11, bagnet do tunelizacji, prowadnik rozdzielany typu (pull-apart) 16 Fr z podwójną silikonową zastawką hemostatyczną, samoprzylepny opatrunek na wkłucie, 2 nasadki iniekcyjne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów o powyższej charakterystyce.

17. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu chociaż kilka sztuk cewników dla tzw. „Trudnych Pacjentów”, minimalizujących gromadzenie się skrzepów?

Zestaw z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy, **zakładany metodą Seldingera**, cewnik o rozmiarze 15,5 FR gwarantujący przepływ do 500ml/min, przekrój „podwójne D”, końcówka cewnika (forma zakończenia cewnika widoczna na obrazku poniżej) zakończona niesymetrycznie – 3 cm różnicy pomiędzy kanałem żylnym i kanałem tętniczym, wykrzywiona końcówka kanału tętniczego, osobny kanał prowadnicy drutowej, cewnik wykonany w innowacyjnej technologii Endexo – z polimerem wtopionym w poliuretan, który powoduje znaczne ograniczenie akumulacji komponentów krwi na cewniku (po wewnętrznej i zewnętrznej stronie), z mufą poliestrową, długości cewnika do mufy: 19, 23cm – do wyboru przez Zamawiającego, co odpowiada długościom całkowitym 24, 28cm. W skład zestawu wchodzi: cewnik 15,5 Fr, igła wprowadzająca grub. 18 Ga x 7 cm, prowadnica drutowa J grubość 1mm, rozszerzacz 12 Fr i 14 Fr, skalpel nr 11, bagnet do tunelizacji, prowadnik rozdzielany typu (pull-apart) 16 Fr z podwójną silikonową zastawką hemostatyczną, samoprzylepny opatrunek na wkłucie, 2 nasadki iniekcyjne?



W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na ich podział.

Dotyczy: projekt umowy

18. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust. 8 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”
19. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §3 wzoru umowy w następujący sposób: „Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia w każdym czasie wraz z prawem do naliczenia kary umownej w wysokości 5% niezrealizowanej części wartości przedmiotu umowy, jeżeli:
- Wykonawca w czasie trwania niniejszej umowy trzykrotnie przekroczy, o co najmniej pięć dni termin realizacji (dostawy) przedmiotu umowy, określony w § umowy,

- b) Wykonawca rażąco narusza postanowienia niniejszej umowy lub normy i warunki określone prawem,
 - c) Wykonawca nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań określonych w par. 6 umowy,
 - d) Wykonawca dostarcza artykuły niespełniające wymagań określonych przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dotyczącej postępowania w wyniku rozstrzygnięcia, którego zawarto niniejszą umowę,
 - e) pojawiają się istotne, powtarzające się (co najmniej 3-krotnie) uchybienia w zakresie jakości dostarczanych wyrobów."
20. Prosimy Zamawiającego o dodanie do projektu umowy §1 ust.2 sformułowania: „pod warunkiem iż Zamawiający zamówił co najmniej 80% asortymentu określonego w umowie.”
21. Prosimy o modyfikację §6 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź: (dot. pytań 18 – 21) Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na jego modyfikację

Treść powyższej informacji stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 – tekst jednolity) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczek