

Szpital Wojewódzki w Poznaniu  
Sekcja Zamówień Publicznych  
Juraszów 7/19  
60-479 Poznań

Pismo: SZW/SZP/26/2019/3

Poznań dnia: 2019-04-12

«@t\_oferent\_zglo#nazwa»  
«@t\_oferent\_zglo#kod»  
«@t\_oferent\_zglo#miasto»  
«@t\_oferent\_zglo#ulica»  
«@t\_oferent\_zglo#dom»«@t\_oferent\_zglo#l  
okal»

## O D P O W I E D Ź na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż w dniach od 2019-03-27 do 2019-04-02 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w trybie **przetargu nieograniczonego na: Dostawę sprzętu medycznego dla Pracowni Kardiologii Inwazyjnej i Naczyniowej Szpitala Wojewódzkiego w Poznaniu,**

Treść wspomnianych prośb jest następująca:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 2 ust. 4). Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy dodatkowego 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji. Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
4. Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:  
§ 6 ust. 5:  
W przypadku niedostarczenia sprzęt jednorazowego w terminie określonym w § 2 ust. 2 i 4 Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości brutto sprzętu jednorazowego niedostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień

zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto sprzętu jednorazowego niedostarczonego zgodnie z zamówieniem. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu sprzętu jednorazowego tej samej ilości i tego samego gatunku u innego Wykonawcy, a w przypadku zaistnienia różnicy w kosztach zakupu, zaistniałą różnicą obciąży Wykonawcę. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

§ 10 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne

-w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto, gdy któraś ze Stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamówienie częściowe nr 4: Dostawa kardiowerterów defibrylatorów jednojamowych ICD-VR z elektrodami

Lp. 17 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez oprogramowania w urządzeniu zapobiegającemu dostarczeniu terapii wysokoenergetycznej w razie rozpoznania uszkodzenia elektrody, ale z algorytmem rozpoznającym uszkodzenia elektrody na podstawie codziennych pomiarów impedancji a w sytuacji przekroczenia programowalnych zakresów informujące pacjenta sygnałem dźwiękowym? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamówienie częściowe nr 5: Dostawa kardiowerterów defibrylatorów dwujamowych ICD DR - zaawansowanych wraz z elektrodami z możliwościami skanowania MRI

Lp. 23 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez oprogramowania w urządzeniu zapobiegającemu dostarczeniu terapii wysokoenergetycznej w razie rozpoznania uszkodzenia elektrody, ale z algorytmem rozpoznającym uszkodzenia elektrody na podstawie codziennych pomiarów impedancji a w sytuacji przekroczenia programowalnych zakresów informujące pacjenta sygnałem dźwiękowym? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamówienie częściowe nr 6: Dostawa zaawansowanych kardiowerterów defibrylatorów z funkcją terapii resynchronizującej serce (CRT-D) i opcjonalnie stymulacji lewokomorowej wielopunkowej z zestawem elektrod i systemem doprowadzającym

Lp. 4 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości dostarczenia 40J energii defibrylacji, ale z możliwością dostarczenia urządzeń o zmagazynowanej energii defibrylacji 41J i energii dostarczonej 35J oraz z możliwością wygenerowania aż 8 szoków wysokoenergetycznych w trakcie epizodu VF? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 7 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez czterech lub więcej programowanych parametrów sterowania (sensingu) umożliwiających uniknięcie czytania załamka "T", ale z funkcją AGC nominalnie włączoną, dynamicznie dostosowującą czułość zarówno w przedsionku jak i w komorze, zaprojektowaną w celu unikania załamka T? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 8 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości 45 min zapisu IEGM, ale z zapisem EGM=17min w każdym z kanałów oraz z możliwością nagrywania epizodów przez pacjenta? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 9 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości automatycznego pomiaru progu stymulacji? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Lp. 11 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez trybu nocnego? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 14 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości wyboru urządzenia umożliwiającego stymulację wielopunktową w tej samej cenie? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 15 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości wyboru stymulacji dwupunktowej LV? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 17 Czy Zamawiający dopuści elektrody defibrylacyjne o średnicy niewiele różniącej się od wymaganej tj. poniżej 8.2F? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 21 Czy Zamawiający dopuści elektrody do LV dwubiegunowe o średnicy niewiele różniącej się od wymaganej tj. 5,2 do 5,3F? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Lp. 25 Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez oprogramowania w urządzeniu zapobiegającemu dostarczeniu terapii wysokoenergetycznej w razie rozpoznania uszkodzenia elektrody, ale z algorytmem rozpoznającym uszkodzenia elektrody na podstawie codziennych pomiarów impedancji a w sytuacji przekroczenia programowalnych zakresów informujące pacjenta sygnałem dźwiękowym? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamówienie częściowe nr 10: Dostawa kardiowerterów defibrylatorów jednojamowych ICD-VR z elektrodą DF4 dla osób kachektycznych z możliwością skanowania MR

Lp. 3 Czy Zamawiający dopuści urządzenia o wadze niewiele różniącej się od wymaganej tj. 71g, ale szerokości poniżej 1cm i żywotności baterii >10 lat? Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza również, ale wymienne ze wskazanym

#### WZÓR UMOWY

1. Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 5 do SIWZ poprzez dodanie § 2 ust. 6 o następującej treści: "Przeniesienie prawa własności sprzętu na Zamawiającego następuje z chwilą pobrania sprzętu ze stanu bieżącego przez Zamawiającego.". Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 5 do SIWZ poprzez nadanie § 2 ust. 4 zdanie ostatnie następującej treści: "Faktura wystawiana będzie jedynie za sprzęt jednorazowy, który został pobrany przez Zamawiającego ze stanu bieżącego.". Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 5 do SIWZ poprzez dodanie § 2 ust. 7 o następującej treści: "Zamawiający nie jest uprawniony do pobrania z zapasów sprzętu, któremu upłynął z termin ważności. Zamawiający jest zobowiązany do pobierania sprzętu z zapasów zgodnie z regułą first expired-first out (FEFO)". Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 5 do SIWZ poprzez dodanie § 2 ust. 8 o następującej treści: "Zamawiający zobowiązany jest dokonać cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności sprzętów pozostających w zapasach bieżących.". Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający w podpunkcie nr 8 pakietu nr 1 dopuści urządzenie o czułość (bipolarnie) w min. zakresie 0,25 - 10,0 [mV], o czułości komorowej w zakresie V (1-11,2) [mV], spełniające wszystkie pozostałe parametry? Odpowiedź: Zamawiający również dopuszcza.



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian do § 11 ust. 2 wzoru umowy wg załącznika nr 5 do SIWZ, w postaci rozszerzenia katalogu możliwości zmian:

- w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem umowy. Dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach, innej nazwie innym numerze katalogowym, po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie. Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
  - w przypadku wystąpienia przejściowego braku produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową i zaakceptowanego przez Zamawiającego. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
  - w przypadku zmiany numeru katalogowego produktu. Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
  - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów. Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
- w zakresie przedmiotowym (produkt zamienny). Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

1 poz. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora jednojamowego, w którym zakres czułości mieści się w zakresie 0,5 - 7,5 mV? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2 poz. 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora dwujamowego, w którym zakres czułości przedsionkowej mieści się w zakresie 0,1 - 7,5 mV, a komorowej 0,5 - 7,5 mV? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stymulatora z funkcją resynchronizacji, w którym pamięć IEGM wynosi 200 sekund? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8 poz. 9,12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stymulatora z funkcją resynchronizacji bez automatycznych alarmów pacjenta? Zamiast tego urządzenie będzie informowało o uszkodzeniu elektrody, przewodnieniu oraz częściowym rozładowaniu baterii podczas kontroli urządzenia w poradni. Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stymulatora z funkcją resynchronizacji bez automatycznych alarmów pacjenta? Zamiast tego urządzenie będzie informowało o uszkodzeniu elektrody oraz częściowym rozładowaniu baterii podczas kontroli urządzenia w poradni. Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza także.

9 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stymulatora z funkcją resynchronizacji, w którym amplituda impulsu mieści się w zakresie 0,5 - 7,5 V? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza także.

9 poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie stymulatora z funkcją resynchronizacji, w którym pamięć IEGM wynosi 200 sekund? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza także.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy używania programatora, której wzór przesyłamy w załączeniu? Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 1. Dotyczy zadania 12: Czy Zamawiający dopuści zestaw peel-away ze strzykawką wsuwaną w igłę, wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ? Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający informuje, że SIWZ uznana jest za zmodyfikowaną wyłącznie w zakresie modyfikacji wprowadzonych przez Zamawiającego.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż termin składania i otwarcia ofert oraz termin wnoszenia wadium nie zostaje zmieniony oraz godziny i miejsca pozostają bez zmian.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieszczono na tablicy, platformie i stronie internetowej Zamawiającego.

Zamawiający

p.o. DYREKTOR  
Szpitala Wojewódzkiego w Poznaniu

Karol Chojnacki