



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY NR 4
W BYTOMIU**

ALEJA LEGIONÓW 10 41-902 BYTOM

TEL.: 32 281-02-71-7 FAX: 32 281-02-70 NIP: 626-25-10-567
KONTO BANKOWE ING Bank Śl. O/Bytom 26 1050 1230 1000 0022 1313 7165



Bytom, dnia 29.12.2020 r.

DZP – 37/2020

Wyjaśnienia treści SIWZ
do wszystkich zainteresowanych

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę wyrobów medycznych dla potrzeb Pracowni Hemodynamiki Serca**

Zamawiający informuje, iż w toku prowadzonego postępowania wpłynęły pytania dotyczące przedmiotowego postępowania, których treść wraz z odpowiedziami udzielonymi przez Zamawiającego zamieszczamy poniżej:

Pytanie nr 1 – dot. pakietu nr 26

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na dopuszczenie balonu pokrytego lekiem o poniższych parametrach:

Paklitaksel uwalniany z powłoki zapewniającej precyzyjne, celowe dostarczenie spójnej dawki leku, dawka leku 2,0µg na mm² powierzchni balonu, dostępne długości 12-30mm (12, 15, 20 i 30). Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opisany w zapytaniu balon, ocena jakościowa oraz pozostałe parametry wg SIWZ.

Pytanie nr 2 – dot. pakietu nr 29

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dzierżawę Konsoli elektronicznej ROTAPro na czas trwania umowy. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z zastrzeżeniem, iż w przypadku wyczerpania asortymentu określonego umową przed upływem terminu na jaki zostanie ona zawarta, realizacja zamówienia w zakresie dzierżawy ulega zakończeniu.

W związku z powyższym modyfikacji ulega zapis w zakresie pakietu nr 29 - poz. nr 4, tj.:

Lp.	Nazwa towaru	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa / nr katalogowy
4.	Konsola elektroniczna ROTAPro	dzierżawa na okres 12 m-cy	... zł /m-c					

Pytanie nr 3 – dot. pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 12 stenty wieńcowe CoCr typu slotted tube uwalniający lek sirolimus z biodegradowalnego polimeru o nieznacznie zmienionych parametrach:

- długości 8-48 mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44 i 48 mm);
- średnice stentów: 2,0 mm - 4,5 mm (2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5)
- crossing profile: 0.039 cala dla stentów zamontowanych na baloniku o średnicy 3.0 mm i długości 20 mm)

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 4 – dot. pakietu nr 15:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15 stenty wieńcowe CoCr typu slotted tube uwalniający lek sirolimus z biodegradowalnego polimeru o nieznacznie zmienionych parametrach:

- ciśnienie nominalne 8-11 Atm w zależności od średnicy
- możliwość przepięzania stentów średnice 2,0- 2,25 do 3,25 mm, 2,5- 3,5 do 4,25 mm i średnice 4,0 -4,5 mm do 5,5 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opisane w zapytaniu stenty, ocena jakościowa wg zapisów SIWZ.

Pytanie nr 5 – dot. pakietu nr 40:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 40 stenty wieńcowe CoCr typu slotted tube uwalniający lek sirolimus z biodegradowalnego polimeru o nieznacznie zmienionych parametrach:

- lek uwalniany z biodegradowalnego polimeru
- DAPT 6 miesięcy

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 6 – dot. pakietu nr 48:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 48 stenty wieńcowe CoCr typu slotted tube uwalniający lek sirolimus z biodegradowalnego polimeru o nieznacznie zmienionych parametrach:

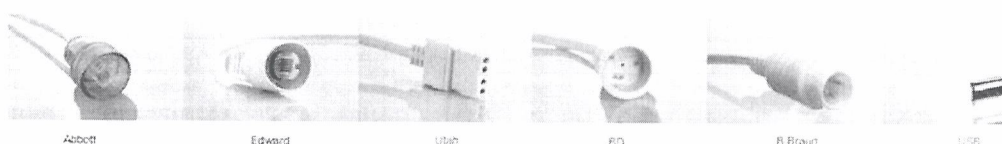
- grubość przeseł (strutów) stentu 60 μm (0,0024 cala)
- ciśnienie RBP 16 atm dla wszystkich rozmiarów- długość systemu doprowadzającego 140 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuści opisane w zapytaniu stenty, pozostałe parametry wymagalne oraz ocena jakościowa wg zapisów SIWZ.

Pytanie nr 7 – dot. pakietu nr 21:

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available



Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż przetwornik ma być kompatybilny z urządzeniem opisanym w SIWZ.

Pytanie nr 8 – dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez nadanie § 3 ust. 10i następującego brzmienia: „Zamawiający zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania wyrobów medycznych dostarczonych do depozytu na podstawie dokumentu magazynowego, tak by zachować je w stanie niepogorszonym i ponosi odpowiedzialność z tytułu szkody powstałej w czasie trwania niniejszej umowy w przedmiotach oddanych na przechowanie, w tym za szkodę wynikającą z uszkodzenia, przypadkowej utraty lub kradzieży”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 9 – dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez nadanie § 3 ust. 10j następującego brzmienia: „Wykonawca ma prawo, w uzgodnionym terminie, nie rzadziej niż raz na kwartał, do kontroli depozytu i warunków, w których wyroby są przechowywane.”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż § 3 ust. 10j otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca ma prawo, w uzgodnionym terminie, nie rzadziej niż raz na kwartał, do kontroli depozytu i warunków, w których wyroby są przechowywane;”

Pytanie nr 10 – dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez dodanie § 3 ust. 10l o następującej treści: „Wyroby, którym upłynął termin ważności nie mogą zostać pobrane z depozytu przez Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający posiada w depozycie więcej niż jeden wyrób danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności wyrób z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 11 – dot. pakietu nr 37:

Czy Zamawiający odstąpi w pakiecie 37 (załącznik nr 1B do SIWZ; pkt 16) od wymogu dostarczenia 1 zestawu narzędzi operacyjnych resterylizowalnych?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 12 – dot. pakietu nr 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny cewnika diagnostycznego do koronografii 4F, 5F, 6F, Cewniki w rozmiarach 5F-6F dostępne w długościach: 100 cm dla wszystkich rodzaju krzywizn oraz alternatywnie 130 cm dla cewników typu Pigtail oraz Judkins Prawy i Lewy 4,0, Cewniki posiadają 32 krzywizny i 15 kształtów.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 13 – dot. pakietu nr 8:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny cewnika balonowego semi compliant o Długościach 5, 10, 15, 20, 30 mm, o Średnicach: 1.00, 1.25, 1.50, 1.75, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 4.00 mm pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 14 – dot. pakietu nr 11:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny balonu niepodatnego (NC) o długościach 8, 10, 12, 15, 18 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści balon niepodatny NC opisany w zapytaniu, ocena jakościowa oraz pozostałe zapisy wg SIWZ.

Pytanie nr 15 – dot. pakietu nr 19:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny cewnika aspiracyjnego 6F z pominięciem 7F, wyposażonego w znacznik cieniujący na odcinku dystalnym 5mm od końcówki cewnika, powierzchnia ekstrakcji cewnika 6F 2,7 mm² w zestawie cewnik, strzykawka aspiracyjna 30ml, koszyczek, kranik, igła płuczająca, dren z kranikiem, sztylet usztywniający.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 16 – dot. pakietu nr 26:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny cewnika balonowego uwalniającego Paklitaksel o długościach od 15mm do 30 mm pozostałe parametry zgodne w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie nr 17 – dot. pakietu nr 21:

Czy Zamawiający oczekuje: przetwornika do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wstępnie wykalibrowana, gotowa do pracy bez potrzeby prekalibracji przy zastosowaniu zewnętrznych portów do kalibracji. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu uniknięcia kontaminacji podczas przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelne, bezpinowe, osłonięte dodatkowym wodoszczelnym kołnierzem. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów (linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza.

Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo? Prosimy o określenie ilości wymaganych kabli do posiadanego monitora Philips Xper Flex Cardio FC 2010.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje produktu opisanego w SIWZ. Ilość wymaganych kabli do podłączenia zestawu do posiadanego monitora Philips Xper Flex Cardio FC 2010 1 komplet

Pytanie nr 18 – dot. §3 ust. 5 projektu umowy.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wykreślenie w/w zapisu z projektu umowy. Jest on niekorzystny dla Zamawiającego. W przypadku, gdy Wykonawca z zamówienia na np. 30 pozycji nie posiada jedynie jednej pozycji, Zamawiający nie otrzyma reszty towaru, czyli pozostałych 29 pozycji, gdyż wykonawca zobowiązuje się do realizacji zamówienia w całości.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 19 – dot. §8 ust. 2 projektu umowy.

Prosimy o wydłużenie czasu na wymianę wadliwego towaru w przypadku uznania reklamacji do 3 dni roboczych).

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 20 – dot. §10 ust. 1.2 h) projektu umowy.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopisanie do w/w punktu zastrzeżenia o treści: „o maksymalnie 6 miesięcy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Pytanie nr 21 – dot. projektu umowy.

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych.

Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

Z poważaniem


DYREKTOR
SP ZOZ Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Nr 4 w Bytomiu
Wojciech Michalik