

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem: **STYMULATORY, KARDIOWERTERY I ELEKTRODY**

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w związku z pytaniami zadanymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

1. Pytanie

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Pytanie

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie następujących zapisów w § 8 ust. 1

W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1, w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 5 i 15. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej (niedostarczonej, wadliwej) części dostawy za każdy dzień zwłoki jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej (niedostarczonej, wadliwej) części dostawy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Pytanie

Dotyczy zadania 4

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaofertowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź: kompatybilne

4. Pytanie

Pakiet nr 4 Czy Zamawiający wymaga wyceny za 120 par elektrod (1 op=1 para=2 sztuki)?

Odpowiedź: Patrz: Zmiana SIWZ z dnia 05.06.2019 r.

5. Pytanie

Czy Zamawiający w zadaniu 1.1. pozycja 2 podpunkt 16 dopuści urządzenie nie posiadające algorytmu wspomagającego programowanie rozrusznika w zależności od stanu klinicznego pacjenta, umożliwiające jednak przeprowadzenia u pacjenta badania MRI ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

6. Pytanie:

Czy Zamawiający w wymaganych parametrach technicznych do zadania nr 1.3, pozycja 1 podpunkt 2, zgodzi się na zaofertowanie urządzenia z datą produkcji po roku 2016 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

7. Pytanie:

Czy Zamawiający w wymaganych parametrach technicznych do zadania nr 1.3, pozycja 1 podpunkt 16 zgodzi się na zaoferowanie urządzenia o czasie ładowania kondensatorów 12,5 s ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

8. Pytanie:

Zamawiający w wymaganych parametrach technicznych do zadania nr 1.3, pozycja 2 podpunkt 2, zgodzi się na zaoferowanie urządzenia z datą produkcji po roku 2016 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9. Pytanie:

Czy Zamawiający w wymaganych parametrach technicznych do zadania nr 1.3, pozycja 2 podpunkt 17, zgodzi się na zaoferowanie urządzenia o czasie ładowania kondensatorów 12,5 s?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

10. Pytanie:

Czy Zamawiający w zadaniu 1.3 pozycja 1 podpunkt 15 miał na myśli czas sterylności urządzenia ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

11. Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie oferty w zadaniu 1.1.pozycja nr 3 oraz zadaniu 1.3 pozycji nr 1, nr 2 i nr 3 o końcówki tnące do bezpiecznej wymiany urządzeń do terapii zaburzeń rytmu serca (CRT-P, ICD, CRT-D)? Końcówka posiada 10 trybów cięcia monopolarnego, w tym tryb 5 umożliwiających cięcie skóry oraz 10 trybów koagulacji monopolarnej, dotykowej. Dzięki pracy w temperaturze od 40°C do 170°C zabezpiecza przed stopieniem osłonki elektrod , ich uszkodzeniem lub przerwaniem na skutek działania wysokiej temperatury.

Zastosowanie końcówki podczas wymian urządzeń, zmniejszyłoby prawdopodobieństwo powikłań związanych z możliwością termicznego uszkodzenia osłonek elektrod i związanych z tym dodatkowego czasu oraz kosztów hospitalizacji pacjenta.

Użycie końcówek tnących umożliwiających bezpieczne i precyzyjne preparowanie układu w okolicy łoża, wiąże się również ze skróceniem czasu trwania wymiany urządzenia, co wydaje się istotne zarówno z perspektywy pacjenta jak i operatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

12. Pytanie:

Czy Zamawiający w zadaniu 1.3 pozycja 3 podpunkt 12 miał na myśli czas sterylności urządzenia ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza