

Szpital Wojewódzki Koszalin

Kontakt:
Centrala 34 - 88 - 400
Sekretariat Dyrektora 34 - 88 - 151
Fax 34 - 88 - 103
e-mail: szpital@swk.med.pl
http: www.swk.med.pl
znak pisma: TP.382.103.2019 JK

Koszalin, 19.11.2019 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetarg nieograniczony nr TP.382.103.2019 JK – sprzęt jednorazowego użytku do zabiegów elektrofizjologicznych

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2018.1986) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1

Dotyczy projektu umowy:

„Czy Kupujący wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 4 ust. 1)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokona zaproponowanej zmiany.

PYTANIE NR 2

Dotyczy projektu umowy:

„Czy Kupujący wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 4 ust. 1)?”

ODPOWIEDŹ

Patrz wyjaśnienia do pytań z dnia 18.11.2019 r. – pytanie nr 6.

PYTANIE NR 3

Dotyczy projektu umowy:

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Sprzedawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji, oraz zmianę słów „...od dnia złożenia przez Kupującego reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.”

ODPOWIEDŹ

§ 8 ust. 9 projektu umowy otrzymuje brzmienie: „W przypadku wystąpienia wad jakościowych Sprzedawca zobowiązany jest wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w ciągu 5 dni od dnia uznania reklamacji. Czas na rozpatrzenie reklamacji nie może być dłuższy niż 5 dni.”

PYTANIE NR 4

Dotyczy projektu umowy:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:

1) nienależytego wykonywania umowy, a w szczególności:

- a) nieterminowego wyposażenia banku szpitalnego w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy wchodzącego w skład banku szpitalnego za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy wchodzącego w skład banku szpitalnego;
- b) nieterminowej realizacji dostaw, o której mowa w § 4 ust. 4 w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy;

- c) realizacji dostaw, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy;
- d) wymiany na wolny od wad po upływie terminu, o którym mowa § 8 ust. 9, przedmiotu umowy, w którym stwierdzone zostały wady jakościowe w wysokości 0,3% wartości brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie za każdy dzień nieterminowego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy wolnego od wad.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokona zaproponowanej zmiany.

PYTANIE NR 5

Dotyczy części nr 5:

„Czy zamawiający w części nr 5 w pozycji I dopuści jednokierunkową elektrodę ablacyjną o trzech krzywiznach symetrycznych z chłodzonym złotym 3,5mm tipem z 25 otworami i specjalnym ślimakowym systemie wewnątrz końcówki dla lepszego rozprowadzenia płynu chłodzącego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 6

Dotyczy części nr 5:

„Czy zamawiający w pakiecie nr 5 w pozycji II dopuści elektrody diagnostyczne o dł. 110cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 7

Dotyczy części nr 5:

„Czy zamawiający w pakiecie nr 5 w pozycji III dopuści elektrody diagnostyczne o dł. 110cm o sparingu: 2, 5, 2-5-2, 2-8-2?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 8

Dotyczy części nr 5:

„Czy zamawiający w pakiecie nr 5 w pozycji IV dopuści elektrody diagnostyczne o dł. 110cm o sparingu: 2, 5, 2-5-2 o szerokości platynowych pierścieni 1mm i o szerokości pierścieni ze stali 2mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 9

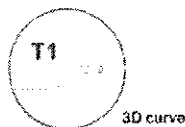
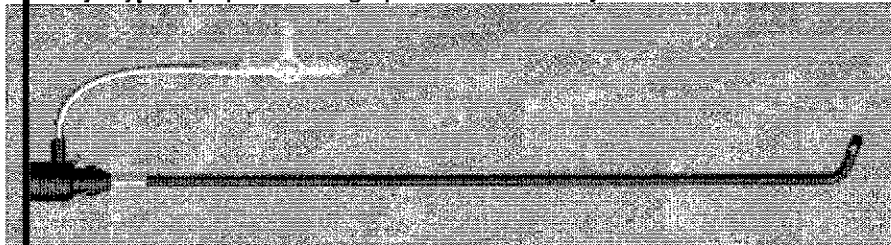
Dotyczy części nr 4:

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów najwyższej jakości o poniższych parametrach użytkowych:

Pozycja I:

- 1.
- Koszulka transseptalna, średnica: 8F i 8,5F do wyboru
- Długość koszulek: 60cm, 62 cm i 80 cm dla 8 F
- Długość koszulki 62cm i 80cm dla 8,5 F
- Produkcja: min. 2019 rok
- Prowadnik 0,032”, długość: 150cm/180cm
- Dostępne 4 krzywizny koszulek do wyboru : T0,T1,T2,T3

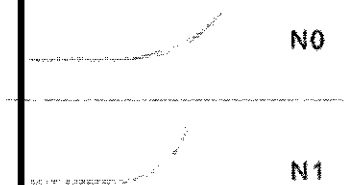
Poniżej zdjęcie proponowanego produktu oraz krzywizn:



2)

- Igiła transseptalna o długościach 56 cm, 71 cm i 89 cm do wyboru
- 2 rodzaje krzywizn do wyboru (w tym wersja Extra Sharp)
- Igiła kompatybilna z koszulką z pozycji nr 1

Poniżej zdjęcie proponowanych igieł:



Pozycja II

- Koszulka sterowalna transseptalna o średnicy 8,5 F
- Długość koszulki 67cm i 73 cm do wyboru
- Produkcja nie wcześniej niż 2019 rok
- Średnica przewodnika 0,035", długość: 180 cm
- Do wyboru 3 krzywizny koszulek
- Produkt najwyższej jakości, produkowany w USA

Pozycja III

- Elektroda diagnostyczna sterowalna do mapowania zatoki wieńcowej wraz z łącznikami kompatybilnymi z systemem EPS GE Pruck
- Rozmiar 6Fr i 7Fr
- Produkcja nie wcześniej niż 2019 rok
- Spacing: więcej niż 3 konfiguracje do wyboru
- Mechanizm sterowania: suwakowy
- Długość elektrody 110cm
- Pierścienie ilość: 8 i 10 do wyboru
- Kabel przyłączeniowy
- Kompatybilność z systemem EPS GE Pruck

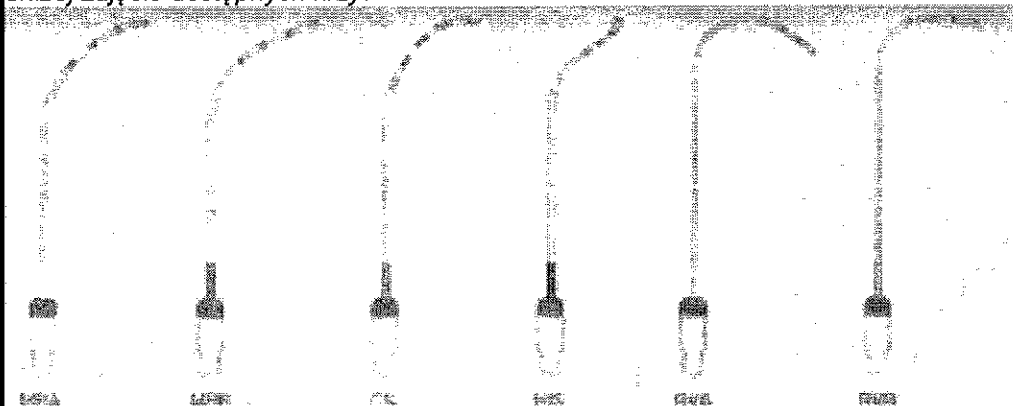
Pozycja IV

- Elektroda ablacyjna chłodzona z przewodem przyłączeniowym do systemu EPS Stockert
- Średnica 6F i 7F, długość końcówki ablacyjnej: 4 mm
- Produkcja nie wcześniej niż 2019 rok
- Rozstaw elektrod 2-5-2
- Długość elektrody 110 cm
- Dwa czujniki THR i TC do wyboru
- Dostępne elektrody jednokierunkowe, krzywizny symetryczne, dostępne dwukierunkowe 7 F lecz nie chłodzone
- Kabel przyłączeniowy
- Kompatybilność z systemem EPS Stockert

Pozycja V:

- Elektroda 4 -polowa o stałej krzywiznie
- Średnice 4,5,6 F do wyboru
- Produkcja nie wcześniej niż 2019 rok
- 6 różnych krzywizn do wyboru – oznaczone kolorystycznie
- Powyżej 4 różnych rozstawów do wyboru
- Długość elektrody 120cm
- Bieguny elektrod platynowo – irydowe płaskie
- Kabel przyłączeniowy kompatybilny z systemem EPS GE Pruck

Poniżej zdjęcie dostępnych krzywizn :



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 10

Dotyczy części nr 4:

„Zwracam się do Zamawiającego o usunięcie dodatkowej punktacji w pakiecie 4 dotyczącego ilości dostępnych krzywizn w pozycji w celu przedłożenia oferty najwyższej jakości, konkurencyjnej cenowo, z pewną korzyścią ekonomiczną dla Szpitala:

I pkt. 1.3 – możliwość wyboru spośród różnych wielkości krzywizn (więcej niż trzech)

V pkt. 3 - możliwość wyboru spośród różnych wielkości krzywizn (więcej niż siedem)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokona zaproponowanej zmiany.

PYTANIE NR 11

Dotyczy części nr 8:

„Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w pakiecie 8 pozycji introducery do implantacji symulatora i utworzenie osobnego pakietu na tą pozycję.

Posiadamy w ofercie introduktor peel-away o następujących parametrach:

1 Rok produkcji 2019

2 Rozmiary 6-9 F (oznaczenie rozmiaru na uchwycie, który posiada również oznaczenie kolorystyczne)

3 Po wprowadzeniu introduktor może zostać wyciągnięty i rozerwany na dwie części

4 Introduktor składający się z rozrzerzacza wykonanego z HDPE(z dodatkiem 15 % siarczanu baru) umieszczonego w koszulce wykonanej z PTFE (z dodatkiem 9 % tlenku bizmutu)

5 Prowadnik o średnicy 0,038”, długość 50 cm zakończony z jednej strony końcówką prostą, z drugiej strony „J” (promień 3 mm) wykonany ze stali nierdzewnej z umieszczonym w środku drutem zabezpieczającym

6 Prowadnik umieszczony w osłonie z tworzywa sztucznego

7 Igła introduktora 18 G, długość 7 cm

8 Strzykawka o pojemność 10 ml

9 5 sztuk w pudełku”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokona zaproponowanej zmiany.

PYTANIE NR 12

Dotyczy części nr 10 pkt. IV poz. 1.1:

„Czy Zamawiający dopuści łączniki IS1/IS1 oraz adator DF1 umożliwiające odłączenia coila SVC i użycie dodatkowej elektrody DF1?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13

Dotyczy części nr 10 pkt. V poz. 1.4:

„Czy Zamawiający dopuści zestaw z przewodnikiem o średnicy 0,035 cala?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14

Dotyczy części nr 10 pkt. VII poz. 1.1:

„Czy Zamawiający dopuści tylko łącznik IS1?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 15

Dotyczy części nr 10 pkt. VII poz. 1.7 oraz pkt III poz. 1.13:

„Czy Zamawiający, w związku z wymaganiem dostarczenia dodatkowych 10ciu elektrod lewokomorowych, może z modyfikować załącznik cenowy i uwzględnić w nim dodatkową ilość elektrod?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla wspomniane pozycje ze szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia.

PYTANIE NR 16

Dotyczy części nr 10 pkt. I poz. 1.18:

„Czy Zamawiający w punkcie 1.18 rozumie dostarczenie 1 kardiowertera spośród dostarczonych 5ciu podstawowych kardiowerterów o wymaganych parametrach, tak aby całkowita ilość urządzeń w części I wynosiła 10, z czego 2 urządzenia o opisanych parametrach?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 17

Dotyczy części nr 10 pkt. I poz. 1.18:

„Czy Zamawiający dopuści kardiowertery dopuszczone do badania MRI w natężeniu pola 1,5 oraz 3T, bez stref wykluczeń, z automatycznym pomiarem progu stymulacji nie posiadające algorytmu monitorowania niewydolności serca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 18

Dotyczy części nr 10 pkt. II poz. 1.18:

„Czy Zamawiający w punkcie 1.18 rozumie dostarczenie 1 kardiowertera spośród dostarczonych 5ciu podstawowych kardiowerterów o wymaganych parametrach, tak aby całkowita ilość urządzeń w części I wynosiła 10, z czego 2 urządzenia o opisanych parametrach?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 19

Dotyczy części nr 10 pkt. II poz. 1.18:

„Czy Zamawiający dopuści kardiowertery dopuszczone do badania MRI w natężeniu pola 1,5 oraz 3T, bez stref wykluczeń, z automatycznym pomiarem progu stymulacji nie posiadające algorytmu monitorowania niewydolności serca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 20

Dotyczy części nr 1:

„Czy Zamawiający w DZIALE VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA w pkt. 6.4 – ma na pewno na myśli próbki dostawy przedmiotu zamówienia dotyczące Części nr 1 – Sprzęt do krioablacji oraz ablacji RF, gdyż w wymaganej ofercie specyfikacji w poz. 1,2,3 nie występują zestawy, jak również nie ma w tej ofercie specyfikacji poz.6?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dokonał zmiany zapisów SIWZ w tym zakresie w dniu 18.11.2019 r.

PYTANIE NR 21

Dotyczy części nr 1:

„Czy zamawiający odstąpi od wymogu utworzenia komisji dla przedmiotu zamówienia określonego w poz. IV (Odczynniki do ACT) ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną zmianę.

PYTANIE NR 22

Dotyczy projektu umowy:

„Czy Zamawiający dopuści uzupełnienie banku szpitalnego w ciągu 3 dni roboczych od dnia powiadomienia Sprzedawcy o którym mowa w § 5 ust. 2?”

ODPOWIEDŹ

§ 4 ust. 5 projektu umowy otrzymuje brzmienie: „W banku szpitalnym musi znajdować się, co najmniej 1 szt. sprzętu z obowiązkiem jego uzupełnienia w ciągu 3 dni roboczych od dnia powiadomienia Sprzedawcy, o którym mowa w § 5 ust. 2.”

§ 5 ust. 2 projektu umowy otrzymuje brzmienie: „W chwili pobrania przedmiotu umowy z banku szpitalnego, upoważniony pracownik Kupującego wpisuje w protokole zużycia przedmiotu umowy, ilość pobranego przedmiotu oraz jego właściwości (oznaczenie, nr seryjny itp.). O ilości i rodzaju pobranego przedmiotu umowy Kupujący niezwłocznie powiadamia Sprzedawcę. Z chwilą takiego powiadomienia strony uznają przedmiot umowy znajdujący się w banku szpitalnym za sprzedany. Jednocześnie na Sprzedawcy powstaje obowiązek niezwłocznego, nie później niż w ciągu 3 dni roboczych, uzupełnienia użytego przedmiotu umowy.”

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Marcin Sikora
Zastępca Dyrektora ds. Technicznych i Administracyjnych