



EZ/874/23

Dotyczy: zmiany SWZ, odpowiedzi na pytania do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych do hemodynamiki (**sygnatura sprawy EZ/822/411-02/23**).

Dyrekcja Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, informuje, że do ww. postępowania zostały złożone pytania. W związku z powyższym, zgodnie z art. 135 i art. 137 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniami i zmianami treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu 24 - Obudowa czujnika cieczy wstrzykiwanej (termistor), nie wpisał omyłkowo informacji, wg karty parametrów, poz.1 Czujnik do pomiaru temperatury kompatybilny z zestawem do monitorowania hemodynamicznego w angiografii Azurion Clarity firmy Phillips? Według zapisu w Zadaniu 24 i wg karty parametrów spełnia wymagania zapis z poz. 2 Czujnik do pomiaru temperatury kompatybilny z zestawem do monitorowania hemodynamicznego PICCO na Sali intensywnego nadzoru kardiologicznego.”

Odpowiedź: Zamawiający nie czyni wymogu parametru wskazanego w pkt. 1 „Karty Parametrów” dla Zadania 24. Wobec powyższego Zamawiający dokonuje wykreślenia ww. pozycji „Karty Parametrów” „Czujnik do pomiaru temperatury kompatybilny z zestawem do monitorowania hemodynamicznego w angiografii Azurion Clarity firmy Phillips”. W załączeniu zmieniona „Karta Parametrów” dla Zadania 24.

Pytanie 2

„Dotyczy wzoru umowy - Załącznik nr 3a 1) Czy Zamawiający zgodzi się na 30-dniowy termin płatności faktury?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

„2) Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar w § 15 ust. 1 pkt 1 do 0,5%?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

„2) Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar w § 15 ust. 1 pkt 2 do 1%?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy (załącznik do SWZ) zapisów dotyczących zapewnienia warunków przechowywania i transportu, o których mowa w art. 14 ust. 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych: „Zamawiający zapewni, aby wyroby medyczne objęte zakresem przedmiotowej umowy były przechowywane i transportowane wewnątrz w ramach ośrodka zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.





Pytanie 6

„Zad.2.1 Czy Zamawiający dopuści cewniki diagnostyczne do koronarografii o długościach 100 cm, 110 cm i 125 cm? Pozostałe parametry bez zmian”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 7

„Dotyczy przedmiotu zamówienia- pakiet nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 1 dopuści Introduktor do tętnicy udowej w rozmiarach 4-9F, W zestawie introducer z uszkiem szewnym, igła 18G (20G dla rozmiaru 4Fr) o dł. 6.5cm, dylatator, przewodnik o średnicy 0.038” o dł. odpowiednio 45cm (dla introducerów 11cm) i 60cm (dla introducerów 23cm) z zachowaniem pozostałych parametrów?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

„Dotyczy przedmiotu zamówienia- pakiet nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści Zestaw do usuwania ciał obcych z naczyń o zmienionym parametrze nr 3 tj.: pętla do małych naczyń, w tym wieńcowych, w zakresie pomiędzy 2-7mm, długość cewnika 150 cm, długość pętli 175cm- 3 średnice do wyboru Zamawiającego? Pozostałe zgodne z SWZ.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

„Zadanie nr 25 Czy zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych elektrody do czasowej stymulacji serca powinny posiadać kod długości umożliwiający kontrolę głębokości wprowadzenia?”

Odpowiedź: Zamawiający wymagał i wymaga, aby zaoferowany asortyment był zarejestrowany jako wyrób medyczny, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych i był dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie RP. Wobec powyższego ma spełniać wszystkie wymagania określone powyższym uregulowaniem oraz parametrami wskazanymi w „Karcie Parametrów”. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że opisany w „Formularzu cenowym” przedmiot zamówienia stanowi minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego (są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanych wyrobów).

Pytanie 10

„Zadanie nr 25 Czy zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych elektrody do czasowej stymulacji serca powinny być przeznaczone do ciągłego używania przez okres powyżej 24 godzin i nie dłużej niż 30 dni?”

Odpowiedź: Zamawiający wymagał i wymaga, aby zaoferowany asortyment był zarejestrowany jako wyrób medyczny, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych i był dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie RP. Wobec powyższego ma spełniać wszystkie wymagania określone powyższym uregulowaniem oraz parametrami wskazanymi w „Karcie Parametrów”. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że opisany w „Formularzu cenowym” przedmiot zamówienia stanowi minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego (są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanych wyrobów).





Pytanie 11

„Zadanie nr 25 Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez Zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający posiada kardiostymulatory Biotronic Reacocor Adapt S, ITAM MIP-801. Wobec powyższego Zamawiający dokonuje zmiany „Karty Parametrów” dla Zadania 25 poprzez wprowadzenie w pkt. 4 obligatoryjnego wymogu : „Kompatybilna z kardiostymulatorami Biotronic Reacocor Adapt S, ITAM MIP-801”.

Pytanie 12

„Zadanie nr 25 Czy w oparciu o polską normę PN-EN 60601-1 „Medyczne urządzenie elektryczne. Część 1: Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego” Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca spełniających te wymogi, czyli posiadających zabezpieczenie elementów łączących z aparaturą (kardiostymulatorem) przed przypadkowym wyładowaniem elektrycznym?”

Odpowiedź: Zamawiający wymagał i wymaga, aby zaoferowany asortyment był zarejestrowany jako wyrób medyczny, w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych i był dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie RP. Wobec powyższego ma spełniać wszystkie wymogi określone powyższym uregulowaniem oraz parametrami wskazanymi w „Karcie Parametrów”. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że opisany w „Formularzu cenowym” przedmiot zamówienia stanowi minimum techniczne i jakościowe wymagane przez Zamawiającego (są to wymagania minimalne – dopuszcza się wszystkie cechy dodatkowe, podnoszące jakość oferowanych wyrobów).

Pytanie 13

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...) 1) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy wyrobów za każdy dzień zwłoki w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 oraz w § 4 ust. 2, § 5 ust. 5 do dnia zrealizowania dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...) 2) w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów, których dotyczy reklamacja, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktów będących przedmiotem umowy, których dotyczy reklamacja.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.





Pytanie 15

Dotyczy załącznika nr 3 do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...) 3) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z § 5 ust. 1, § 6 ust. 3 i ust. 4 umowy, począwszy od dnia następującego po upływie terminu, do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16

Dotyczy załącznika nr 3a do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...)1) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy wyrobów za każdy dzień zwłoki w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2 umowy do dnia zrealizowania dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Dotyczy załącznika nr 3a do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...)2) w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów, których dotyczy reklamacja, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów, których dotyczy reklamacja;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

Dotyczy załącznika nr 3a do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...)3) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z § 4 ust. 3 i ust. 4 umowy, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.





Pytanie 19

Dotyczy załącznika nr 3b do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...)1) w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy wyrobów za każdy dzień zwłoki w dostawie, począwszy od dnia następującego po upływie terminu określonego w § 3 ust. 2, § 4 ust. 5 umowy do dnia zrealizowania dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Dotyczy załącznika nr 3b do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...)2) w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów, których dotyczy reklamacja, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z odpowiedzialności z tytułu gwarancji i rękojmi, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów, których dotyczy reklamacja;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

Dotyczy załącznika nr 3b do SWZ

„1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 17 ust. 1 (dot. zał. nr 3 do SWZ), § 15 ust. 1 (dot. zał. nr 3a do SWZ), § 16 ust. 1 (dot. zał. nr 3b do SWZ),

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne: (...)”

„(...)3) w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, wskazanej w § 9 ust. 1 umowy, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu zobowiązań wynikających z § 4 ust. 1, § 5 ust. 3 i ust. 4 umowy, począwszy od dnia następującego po upływie terminu do wykonania zobowiązania do dnia wykonania zobowiązania, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

„Dotyczy przedmiotu zamówienia- pakiet nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 2 dopuści Introduktor do tętnicy promieniowej, który w zestawie posiada introducer z uszkiem szewnym, igła 20G /21G o dł. 4cm, dylator, przewodnik o średnicy 0.018” i dł. 45cm z końcówką prostą? Pozostałe wymagania bez zmian.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W załączeniu zmienione „Karty Parametrów” dla Zadania 24 i 25.

Zgodnie z Rozdziałem XV OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY pkt. 8 SWZ, jeśli Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia zawarty w „Formularzu cenowym”, „Kartach Parametrów” bądź „Ofercie Wykonawcy” ofertę należy złożyć z naniesioną poprawką. Niedopuszczalne jest, by opis oferowanego przedmiotu zamówienia był inny niż miały być realizowany.





Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej

Ponadto Dyrekcja Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej w oparciu o art. 135 i art. 137 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, dokonuje modyfikacji treści SWZ, a mianowicie w związku z pytaniami zadanyymi do ww. postępowania **przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia 15.11.2023r.**, miejsce i godziny pozostają bez zmian. Jednocześnie zmianie ulega termin związania ofertą do dnia **12.02.2024r.** Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 Rozdziałów XIV, XVII, XVIII Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminów.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: szpital_marciniaka@pro.onet.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

Sporządziła: Ewa Kupis
Sprawdziła: Elżbieta Borowik