

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie p/t „**Hemodynamika - Wyroby jednorazowego użycia do cewnikowania i stymulacji serca - powtórka**”

Zamawiający, Szpital Miejski nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o. informuje, że w postępowaniu j.w. wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ. Poniżej zamieszczamy pytania Wykonawców w formie niezmienionej i odpowiedzi Zamawiającego.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 „Stenty wieńcowe uwalniające zotarolimus” dopuści stenty:

- grubość elementów z jakich wykonany jest stent - 0,0036”

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §1 ust 3)

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §4 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 4

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 5

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „,... Od daty zgłoszenia” na „,...od daty uznania reklamacji”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 6

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt a-e): *1. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną za: a) zwłokę w dostawie przedmiotu umowy - zamówienie częściowe - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto określonego dla danego zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia; **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.** b) zwłokę w dostawie przedmiotu umowy- zamówienie częściowe "CITO"- w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto określonego dla danego zamówienia częściowego za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki ponad umowny termin zakończenia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru** c) zwłokę w pierwszej dostawie (utworzenie "depozytu") - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto opóźnionej w dostawie części dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia; **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostawie części dostawy** d) zwłokę w dostawie przedmiotu umowy wynikającej z reklamacji (§ 7 ust. 1) - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto określonego dla danego **reklamowanego** zamówienia*

częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia: **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego reklamowanego zamówienia częściowego e)** odstąpienie przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub przez Wykonawcę z własnej woli, w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto **Niezrealizowanej części umowy**

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 7

Dot. Pakietu nr 3 - Czy Zamawiający dopuści stent wieńcowy o następujących parametrach:

• Konstrukcja hybrydowa – stenty chromowo - kobaltowe pokryte pasywną powłoką z węglik krzemu oraz aktywną powłoką, zawierającą biodegradowalny polimer kontrolowanie uwalniający sirolimus o pasywna powłoka (węglik krzemu) nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu (zapobiega wykrzepianiu na powierzchni strukt'ów), ogranicza dyfuzję jonów metali do otaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel) oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczyń o aktywna powłoka zawiera biodegradowalny polimer, który w sposób kontrolowany uwalnia sirolimus • Biodegradowalny polimer na bazie PLLA (Poly-L-Lactic Acid) • Lek: sirolimus • Dawka leku: 1,4 µg/mm² • Dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm • Dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm • Różne grubości przęseł stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej): o 60 µm (0,0024") dla średnic 2,25 - 3,0 mm (71 µm wraz z polimerem) o 80 µm (0,0031") dla średnic 3,5 - 4,0 mm (91 µm wraz z polimerem) • Crossing profile 0,042" (1,08 mm) dla średnicy 3,0 mm (w najszerszym miejscu) • Ciśnienie nominalne (NP): 10 atm • Ciśnienie RBP: 16 atm • w badaniu RCT udowodniony istotny statystycznie niższy odsetek poważnych zdarzeń klinicznych w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. Istotnie niższy odsetek zdarzeń klinicznych potwierdzony w trzyletniej obserwacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo – naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji) • Wyniki kliniczne w 5 letniej obserwacji na poziomie: o 10% TLF (Target Lesion Failure) - punkt złożony ze śmiertelności sercowo-naczyniowej, zawału i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji o 0,3% potwierdzonej zakrzepicy w stencie (definite stent thrombosis) • W badaniu RCT udowodnione superiority w pierwszorzędownym punkcie końcowym TLF w grupie pacjentów STEMI w porównaniu ze stentem typu DES II generacji. TLF (Target Lesion Failure) – punkt końcowy złożony ze śmiertelności sercowo –naczyniowej, zawałów i klinicznie wskazanej powtórnej rewaskularyzacji)

Odpowiedź

Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać parametry co najmniej jak w opisie w Zestawieniu i w SWZ. Zamawiający nie będzie oceniał **przed złożeniem oferty**, czy dany wyrób jest zgodny z wymaganiami, taki **obowiązek ciąży na wykonawcy**

Zamawiający wyjaśniał tę kwestię również w poprzednim postępowaniu (12-PN-ZP). Obowiązek należytej staranności ciąży nie tylko na zamawiającym, ale też na wykonawcy.

Pytanie 8

Czy Zamawiający dopuszcza w **pakiecie 1**, L.p.1 stent z ciśnieniem nominalnym 11atm zamiast 10atm. Reszta parametrów bez zmian. L.p. 2 i L.p.3 bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 9

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 6 ust. 8 o następującej treści: „Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Za wykorzystanie wyrobu, któremu upłynął termin ważności odpowiedzialność i ewentualne konsekwencje ponosi zamawiający, a nie wykonawca.

Pytanie 10

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 6 ust. 9 o następującej treści: „Zamawiający zobowiązany jest dokonać cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności wyrobów medycznych pozostających w depozycie”

Odpowiedź

Odpowiedź jak wyżej.

Powyższe odpowiedzi są integralną częścią SWZ i należy je uwzględnić przy opracowywaniu oferty.

Powyższe odpowiedzi nie stanowią modyfikacji SWZ w rozumieniu Prawa zamówień publicznych.

Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu składania ofert.

KIEROWNIK
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I UMÓW
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o.

Ewa KANIGOWSKA