



Gliwice 2019-11-12

nr sprawy: 139/PN/19

Wyjaśnienia do złożonych wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ dot. postępowania na dostawy sprzętu jednorazowego do cewnikowania i urządzeń do stymulacji serca oraz protez i łąt chirurgicznych

1. Do §6 ust.11 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu §6 ust.11 poprzez wykreślenie fragmentu :” ...+50% kosztów zakupu interwencyjnego”, gdyż zgodnie z obowiązującymi przepisami

kodeksu cywilnego Zamawiający przy realizacji zamówienia zastępczego może żądać jedynie pokrycie różnicy w cenie wraz z pokryciem dodatkowych kosztów t.j. kosztów transportu.

- **Zamawiający postanawia o zmianie zapisu §6 ust. 11 umowy na następujący:**
„W przypadku nie dotrzymania przez Wykonawcę terminów określonych §4 ust. 2, §5 ust. 1 oraz §6 ust. 3 Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania interwencyjnego zakupu, a Wykonawca zostanie zobowiązany do pokrycia różnicy pomiędzy ceną wynikającą z zakupu interwencyjnego, a ceną określoną w niniejszej umowie”.
2. Prosimy o zmianę zapisów umowy w §8 ust.1 pkt a) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za zwłokę w dostawie w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego zamówienia za każdy dzień opóźnienia.
- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**
3. Prosimy o zmianę zapisów umowy w §8 ust.1 pkt b) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za zwłokę w dostawie „na cito” w wysokości nie większej niż 0,05% wartości niedostarczonego zamówienia za każdą godzinę opóźnienia.
- **Zamawiający postanawia o zmianie wysokości kary umownej na 1% za każdą godzinę opóźnienia.**
4. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?
- **Według stanu wiedzy Zamawiającego, na dzień dzisiejszy, wymienione powyżej przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” nie dotyczą Zamawiającego oraz Zamawiający nie przewiduje ich aktualizacji. Ponadto Zamawiający wyjaśnia, że powyższy wniosek o wyjaśnienie nie dotyczy treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i w związku z powyższym jest niezgodny z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (t.j. DZ. U.2019.1843 z późn. zm.).**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

6. Dotyczy: Pakiet 2

Czy zamawiający dopuści „Cewniki balonowe do naczyń wąskich” o następujących parametrach? Cewnik balonowy do PCI, typu semi compliant Rapid Exchange; średnica od 1,20 do 5,00 mm; długość 6-30mm;

RBP: 14atm., ciśnienie nominalne 8 atm. , średnica dystalna: 0,8 mm lub 0,77 mm w zależności od rozmiaru.

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

7. Dotyczy: Pakiet 4

Czy zamawiający dopuści „Cewniki balonowe wysokociśnieniowe (NC)” o minimalnie zmienionych parametrach:

crossing profil dla balonu 3,0mm- 0,027"; profil wejścia 0,018"; ciśnienie nominal pressure 12 atm, oraz spełniające wszystkie pozostałe wymogi Zamawiającego?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

8. Dotyczy: Pakiet 6

Czy zamawiający dopuści „Cewniki balonowe do naczyń o krętym przebiegu” o następujących parametrach?

- o balon typu semi-compliant, system doprowadzający typu monorail
- o hydrofilna powłoka balonu
- o długość systemu doprowadzającego: 145 cm
- o zakres średnic : 1,2 - 5,0 mm (13 średnic)
- o zakres długości : 6 - 30 mm
- o crossing profile 0,021" dla średnicy 3.0 mm
- o profil wejścia balonu 0,017"
- o shaft proksymalny: 2,1F (dla wszystkich rozmiarów)
- o shaft dystalny 2,4 lub 2,3F (w zależności od rozmiaru)
- o ciśnienie nominalne - 8 atm dla wszystkich średnic
- o RBP 14 atm. dla wszystkich średnic
- o możliwość wykonania procedury „kissing balloon” przy użyciu cewnika 6F"

- **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

9. Cewnik balonowy do PCI typu Semi-Compliant, Rapid Exchange, średnice od 1.25 do 4.00, długość 5 do 30 mm, RBP≥14atm, ciśnienie nominalne 6atm, średnica dystalna ≤ 0.9mm (2.7 Fr).

Zmiany nie są duże a pozwolą na start znacznie większej ilości oferentów co pozwoli uzyskać najlepszą cenę

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

10. Dotyczy Pakietu nr 21 lp 4:

- 10.1 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez możliwości dostarczenia maksymalnej energii od pierwszej terapii?
- 10.2 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy o dostarczonej energii defibrylacji równej 35J?
- 10.3 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez możliwości zapisu danych z kontroli ICD na dysku programatora, w zamian oferujący zapis danych z kontroli ICD na nośniku zewnętrznym?
- 10.4 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy posiadający dźwiękowe alarmy informujące pacjenta o: zmianach impedancji elektrody prawokomorowej, wystąpieniu zakłóceń na elektrodzie prawokomorowej mogących być efektem postępującego uszkodzenia elektrody, możliwym uszkodzeniu elektrody RV, osiągnięcia stanu ERI, ale bez alarmu procentowej wartości stymulacji oraz monitorowania zastoju?
- 10.5 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez możliwości automatycznego pomiaru progu stymulacji w prawej komorze i automatycznego dostosowania amplitudy do zmierzonego progu?
- 10.6 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy posiadający dwie metody indukcji arytmii?
- 10.7 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy posiadający dwukanałową pamięć IEGM równą 30,25 min?
- 10.8 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy nie posiadający programowalnej szerokości obu faz impulsu defibrylującego?
- 10.9 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy nie posiadający programowalnego spadku napięcia (Tilt) impulsu defibrylującego?
- 10.10 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez możliwości monitorowania oporności tkanki płucnej z wykresem trendu mierzonych wartości alarmem po przekroczeniu zaprogramowanych kryteriów?
- 10.11 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez automatycznej, fizjologicznej częstości spoczynkowej (bez zegara)? Oferowane urządzenie posiada możliwość programowania w szerokim zakresie funkcji Rate Response w zakresie częstości pracy serca spoczynkowych i wysiłkowych?
- 10.12 Czy Zamawiający dopuści elektrodę wysokonapięciową z rekomendowaną średnicą introducera 9 Fr?
- 10.13 Czy Zamawiający dopuści elektrody wysokonapięciowe posiadające osłony z silikonu medycznego?
- 10.14 Czy Zamawiający dopuści elektrody pracujące wyłącznie w konfiguracji Tip – Coil (Integrated Bipolar)?

- **Wniosek o wyjaśnienie nr 10 wraz z ppkt. - Zamawiający wyraża zgodę.**

11. Dotyczy Pakietu nr 21 lp 5:

- 11.1 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez możliwości dostarczenia maksymalnej energii od pierwszej terapii?
- 11.2 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy o dostarczonej energii defibrylacji równej 35J?
- 11.3 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez możliwości zapisu danych z kontroli ICD na dysku programatora, w zamian oferujący zapis danych z kontroli ICD na nośniku zewnętrznym?
- 11.4 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy posiadający dźwiękowe alarmy informujące pacjenta o: zmianach impedancji elektrody prawokomorowej, wystąpieniu zakłóceń na elektrodzie prawokomorowej mogących być efektem postępującego uszkodzenia elektrody, możliwym uszkodzeniu elektrody RV, osiągnięcia stanu ERI, epizod AT/AF, AT/AF Burden, ale bez alertu procentowej wartości stymulacji oraz monitorowania zastoju?
- 11.5 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez możliwości automatycznego pomiaru progu stymulacji w przedsionku i prawej komorze i automatycznego dostosowania amplitudy do zmierzonego progu?
- 11.6 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy posiadający dwie metody indukcji arytmii?
- 11.7 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy posiadający dwukanałową pamięć IEGM równą 30,25 min?
- 11.8 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy nie posiadający programowalnej szerokości obu faz impulsu defibrylującego?
- 11.9 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy nie posiadający programowalnego spadku napięcia (Tilt) impulsu defibrylującego?
- 11.10 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez możliwości monitorowania oporności tkanki płucnej z wykresem trendu mierzonych wartości alarmem po przekroczeniu zaprogramowanych kryteriów?
- 11.11 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez automatycznej, fizjologicznej spoczynkowej (bez zegara)? Oferowane urządzenie posiada możliwość programowania w szerokim zakresie funkcji Rate Response w zakresie częstości pracy serca spoczynkowych i wysiłkowych?
- 11.12 Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez algorytmu automatycznego testu umożliwiającego optymalny dobór opóźnienia AV/PV?

• **Wniosek o wyjaśnienie nr 11 wraz z ppkt. - Zamawiający wyraża zgodę.**

Ponadto Zamawiający postanawia o dopisaniu w SIWZ pkt. 16.26 o następującej treści:
„Termin związania ofertą wynosi **60 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą.”

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.
Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach
Sp. z o.o.
Przemysław GLIKLICH