

Ostrów Wielkopolski dnia 05.10.2018r.

Otrzymują:

- strona internetowa www.szpital.osw.pl
- Wykonawcy zainteresowani niniejszym postępowaniem

Dotyczy:

postępowania pn. **„Dostawa STYMULATORÓW dla Oddziału Kardiologicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej w Ostrowie Wielkopolskim”**

oznaczenie sprawy: FDZP.226.32.2018.

Działając na podstawie art.38 ustawy z dn. 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2017r. Poz.1579 ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 2 do SIWZ, poprzez dodanie par. 6 ust. 1 następującego zdania: „Do chwili pobrania wyrobów ze składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego właścicielem ich pozostaje Wykonawca.”

Odpowiedź: TAK – zamawiający zamieści zapis: „Do chwili pobrania wyrobów ze składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego właścicielem ich pozostaje Wykonawca.”

Pytanie 2

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 2 do SIWZ, poprzez dodanie par. 6 ust. 1 następującego zdania: „Zamawiający ma obowiązek prawidłowego przechowywania wyrobów pozostających w składzie konsygnacyjnym, aby zachować je w stanie niepogorszonym, a także ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia przedmiotów oddanych mu na przechowanie.”

Odpowiedź: TAK – zamawiający zamieści zapis: „Zamawiający ma obowiązek prawidłowego przechowywania wyrobów pozostających w składzie konsygnacyjnym, aby zachować je w stanie niepogorszonym, a także ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia przedmiotów oddanych mu na przechowanie.”

Pytanie 3

Prosimy o doprecyzowanie załącznika 2 do SIWZ poprzez dodanie do par. 6 ust. 3 zdania o następującej treści: „Wyrób, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: TAK – zamawiający zamieści zapis: „Wyrób, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany przez Zamawiającego.”

Pytanie 4

Prosimy o dopuszczenie koszulek peel-away najwyższej jakości - rozmiary zgodne z SIWZ - od europejskiego producenta - o następujących parametrach technicznych:

- Introduktor w o długości 13,5cm składający się z rozszerzacza (dylatora) wykonanego z HDPE (z dodatkiem 15% siarczanu baru) umieszczonego w koszulce wykonanej z PTFE (z dodatkiem 9% tlenku bizmutu) z mechanizmem zatraskowym.
- Prowadnik \varnothing 0,38”, długość 50 cm, zakończony z jednej strony końcówką prostą, z drugiej strony końcówką „J” (promień 3 mm), wykonany ze stali nierdzewnej, z umieszczonym w środku drutem zabezpieczającym.
- Prowadnik umieszczony jest w osłonie z tworzywa sztucznego z elementem prostującym do umieszczania końcówki „J” w igle.
- Igła introduktora, rozmiar 18 G, długość 7 cm.
- Strzykawka, pojemność 10 ml.

Odpowiedź: lejkowate wejście do introducera.

Pytanie 5

dot. Pakiet 2 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora jednojamowego z czułością przedsionkową w zakresie 0,5-7,5 mV? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. **Odpowiedź: Tak**

dot. Pakiet 9 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie introducera do elektrod z koszulką o długości 150 mm? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. **Odpowiedź: TAK**

dot. wzoru umowy wg Zał. 2 do SIWZ

Czy Zamawiający może doprecyzować zapis odnoszący się do naliczania kar umownych w § 8 pkt 1 ppkt. a) i określić czy „niedostarczony przedmiot umowy” oznacza naliczanie kar za niezrealizowaną dostawę za każdy dzień zwłoki czy wartość brutto umowy? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie 6

Pakiet nr 5 poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści cyfrową automatyczną kontrolę wzmocnienia do dynamicznego dostosowywania czułości zarówno w przedsionku, jak i w komorze (AGC). Programowalna wartość AGC to minimalna (dolna) wartość czułości, która może zostać osiągnięta pomiędzy jednym a kolejnym uderzeniem serca. Ta programowalna wartość jest stałą wartością obowiązującą przez cały cykl sercowy; Poziom czułości rozpoczyna się od wyższej wartości (na podstawie wartości szczytowej wycelowanego zdarzenia lub stałej wartości stymulowanego zdarzenia) i maleje w kierunku zaprogramowanej wartości dolnej. Funkcja ta umożliwia między innymi ignorowanie załamków T, a współdziałający z nią dynamiczny algorytm zakłóceń (DNA) ma na celu filtrowanie utrzymujących się zakłóceń. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 5 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń bez z funkcją rozpoznawania zakłóceń na elektrodzie RV, która nie posiada możliwości dźwiękowej sygnalizacji zakłóceń? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 5 poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości automatycznego dopasowania napięcia stymulacji do zmierzonego progu komorowego? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 5 poz. 16 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii ATP? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 5 poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń i elektrod umożliwiających wykonanie badania MRI bez stref wykluczeń w polu tylko o wartości 1,5 T? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 7 poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści cyfrową automatyczną kontrolę wzmocnienia do dynamicznego dostosowywania czułości zarówno w przedsionku, jak i w komorze (AGC). Programowalna wartość AGC to minimalna (dolna) wartość czułości, która może zostać osiągnięta pomiędzy jednym a kolejnym uderzeniem serca. Ta programowalna wartość jest stałą wartością obowiązującą przez cały cykl sercowy; Poziom czułości rozpoczyna się od wyższej wartości (na podstawie wartości szczytowej wycelowanego zdarzenia lub stałej wartości stymulowanego zdarzenia) i maleje w kierunku zaprogramowanej wartości dolnej. Funkcja ta umożliwia między innymi ignorowanie załamków T, a współdziałający z nią dynamiczny algorytm zakłóceń (DNA) ma na celu filtrowanie utrzymujących się zakłóceń. **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 7 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń bez z funkcją rozpoznawania zakłóceń na elektrodzie RV, która nie posiada możliwości dźwiękowej sygnalizacji zakłóceń? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 7 poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości automatycznego dopasowania napięcia stymulacji do zmierzonego progu komorowego i przedsionkowego? **Odpowiedź: TAK**

Pakiet nr 7 poz. 16 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzenia bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii ATP? **Odpowiedź: NIE**

Pakiet nr 7 poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie urządzeń i elektrod umożliwiających wykonanie badania MRI bez stref wykluczeń w polu tylko o wartości 1,5 T? **Odpowiedź: TAK**

Pytanie 7

dot. Pakiet 8 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora trójjamowego resynchronizującego z amplitudą impulsu w zakresie 0,2-7,5 V? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SIWZ. **Odpowiedź: TAK**

dot. Pakiet 8 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia również z złączem IS 4 o wadze 31,2g? Parametr nieznacznie różni się od wymogów SIWZ **Odpowiedź: TAK**

Pytanie 8

Dotyczy: Pakiet nr 5 - Pkt 9 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z funkcją rozpoznawania zakłóceń na elektrodzie RV nominalnie włączoną pozwalającą na wibracyjną sygnalizację detekcji zakłóceń? **Odpowiedź: TAK**

Pkt 11 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z automatyczną sygnalizacją uszkodzenia elektrody (sygnał wibracyjny emitowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta)? **Odpowiedź: TAK**

Pkt 16 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia nie posiadającego funkcji automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej? **Odpowiedź: NIE**

Pkt 18 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia umożliwiające wykonanie badania MRI bez stref wykluczeń dla 1,5 T? **Odpowiedź: TAK**

Pkt 19 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z funkcją automatycznej sygnalizacji ERI (sygnał wibracyjny emitowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta)?

Odpowiedź: TAK

Dotyczy: Pakiet nr 7

Pkt 9 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z funkcją rozpoznawania zakłóceń na elektrodzie RV nominalnie włączoną pozwalająca na wibracyjną sygnalizację detekcji zakłóceń?

Odpowiedź: TAK

Pkt 11 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z automatyczną sygnalizacją uszkodzenia elektrody (sygnał wibracyjny emitowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta)? **Odpowiedź: TAK**

Pkt 16 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia nie posiadającego funkcji automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej? **Odpowiedź: NIE**

Pkt 18 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia umożliwiającego wykonanie badania MRI ze strefą wykluczenia klatki piersiowej? **Odpowiedź: NIE**

Pkt 19 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z funkcją automatycznej sygnalizacji ERI (sygnał wibracyjny emitowany przez wszczepione urządzenie informujący pacjenta)?

Odpowiedź: TAK

Dotyczy: Pakiet nr 8

Pkt 25 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia z jednym niezależnym sensorem?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 poz.2 podpunkt 13 wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia w opcji łącza IS4/DF1 nie posiadającego certyfikatu MRI, pozostałe typy łączy zgodnie z wymaganiami?

Odpowiedź: TAK

/podpisać

Dariusz Bierła

Dyrektor ZZOZ w Ostrowie Wielkopolskim/