



**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej
Dział Zamówień Publicznych**

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy

KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

97 1600 1462 1871 2194 2000 004 BGŻ PNP PARIBAS

SPZOZ/SAN/ZP/257/2020

Sanok, dnia 15 października 2020r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/24/2020 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego i wielokrotnego użytku – angiografia dla SPZOZ Sanok

W związku z zapytaniem Wykonawców ustalono co następuje:

*** Pytanie nr 1 – dot. pakietu nr 26, poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia, oraz wymagania dotyczące przedstawienia dokumentów na wezwanie.

*** Pytanie nr 2 – dot. pakietu nr 26, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 3 – dot. pakietu nr 14**

Czy Zamawiający dopuści Stent samorozprężalny nitinolowy o średnicy 5-10mm, długości 40-150mm i długości shaftu 140cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 4 – dot. pakietu nr 26 – Rękawice medyczne nitrylowe**

Prosimy o odstąpienie od wymogu certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikującą. Rękawice nitrylowe są rękawicami niesterylnymi należącymi do klasy I wyrobów medycznych. Dla tej grupy produktów żaden z obowiązujących przepisów prawa nie nakłada na producentów rękawic medycznych obowiązku podlegania kontroli i nadzorowi jednostki notyfikowanej nad zgodnością z normą EN 455. Obowiązek taki przewidziany jest wyłącznie dla rękawic chirurgicznych sterylnych należących do wyrobów medycznych grupy IIa.

Odpowiedź: Zamawiający ma przedstawić dokumenty zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

*** Pytanie nr 5 – dot. pakietu nr 26 – Rękawice medyczne nitrylowe**

W związku z trudną sytuacją zakupową i ograniczoną dostępnością rękawic prosimy o skrócenie okresu umowy do maksymalnie 6 miesięcy oraz proporcjonalne zmniejszenie ilości zakupowych do 11 000 op. a 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 6 – dot. pakietu nr 2, poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz.4-prowadnik diagnostyczny 0.035”, odstąpi od wymogu zaoferowania przewodnika z ruchomym rdzeniem?

Odpowiedź: Zamawiający odstąpi od w/w wymogu.

*** Pytanie nr 7 – dot. pakietu nr 2, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz.5–cewnik do trombolizy, cewnika do trombolizy zawierającego cewnik, przewodnik zamykający, Y-connector, zawór z blokadą, 20ml strzykawkę na środek terapeutyczny, 1ml strzykawkę infuzyjną i kapturek zabezpieczający przewodnik, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 8 – dot. pakietu nr 2, poz. 11**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 poz.11 – obturator, dopuści obturator o długościach 11cm i 23cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 9 – dot. pakietu nr 23, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy zapakowany w torebkę foliowo-papierową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 9a – dot. projektu umowy**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych określonych w § 4 ust. 1 pkt. 2) z 2% na 0,5% wartości niedostarczonej części partii towaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w § 4 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy słowo "opóźnienia" zostało zastąpione słowem "zwłoki"?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, "kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco

zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy strona odstępująca pisemnie wezwie drugą stronę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy strona odstępująca wezwała drugą stronę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje stronę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy został dodany podpunkt lit. e) o następującej (lub podobnej) treści: „nadzwyczajnej zmiany stosunków, wskutek której utrzymywanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażąca stratą”?

Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach np. gwałtownej inflacji lub gwałtownej zmiany kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 10 – dot. pakietu nr 11**

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 9 pakietu 11 formularza cenowego stentgraftów aortalnych o długości 37 i 48mm dla średnic 22 i 24mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 11 pakietu 11 formularza cenowego stentów samorozprężalnych o średnicy 5-10mm długości 20-200mm oraz 12-14mm długości 40-80mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 11 – dot. zapisów Załącznik nr 2 do umowy - zasady utworzenia komisji.**

1. Zwracamy się z prośbą o rozszerzenie zapisów § 4 o zwrot: „Uszkodzony przedmiot umowy (czyli rozsterylizowany, w zniszczonym odręcznymi notatkami lub oklejonym taśmą, naklejkami opakowaniu zewnętrznym -folia lub opakowanie kartonowe) będzie traktowany jako zużyty

2. Zwracamy się z prośbą o rozszerzenie zapisów §6 o zwrot: „Każda ze stron dołoży wszelkiej staranności w celu zoptymalizowania wielkości depozytu pod kątem ilości i rodzaju asortymentu a także ich terminu ważności. Każda ze stron może wystąpić na piśmie o zmianę ilości i rodzaju asortymentu znajdującego się w depozycie”.

Odpowiedź: Zamawiający ad 1. Zamawiający wyraża zgodę.

Ad.2. Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 12 – dot. pakietu nr 14**

Czy Zamawiający dopuści stent samorozprężalny o zakresie średnic od 5 do 7 mm, długościach od 30 do 150 mm oraz długości shaftu 90 oraz 135, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 13 – dot. pakietu nr 6 pkt.8**

Czy Zamawiający dopuści Introducer zbrojony typu „Crossover” o długości 90 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 14 – dot. wzoru umowy wg zał. 4 do SIWZ i wzoru zał. 2 do umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w §3 ust.4a(umowy głównej) oraz §2 ust.1 (umowy magazyn-komis) na modyfikacje terminu utworzenia „magazynu-komisu” do 7 dni roboczych od daty obowiązywania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 15 – dot. wzoru umowy wg zał. 5 ust.1 pkt.2 wg zał. 4 do SIWZ**

W celu miarkowania kar umownych zwracamy się do Zamawiającego o zmniejszenie kary do 1% wartości towaru niedostarczonego zgodnie z zamówieniem, za każdy dzień opóźnienia, przy czym nie więcej niż za 5 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 16 – dot. wzoru zał. 2 do umowy(magazyn-komis)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisów umowy o zapis następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się wykorzystać w pierwszej kolejności asortyment z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 17 – dot. pakietu nr 3 załącznik nr 2 do SIWZ: Stenty; przewodniki 0,014”, 0,018”; cewnik wspierający; cewniki balonowe; sondy i urządzenie do ultrasonografii wewnątrznacyniowej (pkt. 13 i 14):**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji nr 13 oraz 14- sondy do ultrasonografii wewnątrznacyniowej oraz dzierżawa urządzenia do ultrasonografii wewnątrznacyniowej- i utworzenie osobnego pakietu co da możliwość zaoferowania rozwiązania konkurencyjnego o następujących parametrach:

Wewnątrznacyniowa sonda ultradźwiękowa elektroniczna obwodowa (IVUS) o rozdzielczości 20 MHz, w postaci cewnika o długości roboczej 150 cm. Możliwe wprowadzenie do światła naczynia z koszulki o śr. min.5F oraz współpracująca z przewodnikiem o max. średnicy 0.014”. Sonda posiada funkcję uzyskiwania ilościowej informacji na temat przepływu krwi z naczyń obwodowych. Dostępne w ofercie także sondy ultradźwiękowe elektroniczne obwodowe o rozdzielczości 20 MHz oraz 10 MHz dedykowane do większych naczyń obwodowych, cewnik o długości roboczej 135 i 90 cm odpowiednio, współpracujące z przewodnikami 0.018” oraz 0.035”. Oferujemy również dzierżawę urządzenia- systemu do ultrasonografii wewnątrznacyniowej. System współpracujący z kompatybilnymi elektronicznymi sondami IVUS do naczyń obwodowych (20 MHz o średnicy obrazowania 20 lub 24mm oraz 10 mHz o średnicy obrazowania 60 mm).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 18**

Prosimy, w przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie nr 1 o przedstawienie wzoru umowy dzierżawy systemu współpracującego z wymienionymi sondami IVUS i wyrażenie zgody na dostawę i instalację ww. systemu w ciągu 21 dni od podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 19 – dot. załącznika nr 2 do SIWZ - Formularz cenowy, pakiet nr 5, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 3 z pakietu 5 do osobnego zadania lub alternatywnie na składanie ofert na każdą pozycję pakietu nr 5 osobno? Dzięki takiemu podziałowi nasza firma, będzie w stanie złożyć ważną ofertę, co przyczyni się do uzyskania korzystniejszych cen na poszczególne pozycje w/w zadania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 20 – dot. XI. OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, pkt. 2.3**

W przypadku zgody na powyższe pytanie, prosimy Zamawiającego o uznanie za spełniony warunek dot. zdolności technicznej lub zawodowej w zakresie pakietu nr 5, poz. nr 3 jeżeli Wykonawca wykaże że zrealizował należycie, co najmniej jedno zamówienie polegające na dostawie sprzętu medycznego jednorazowego i lub / wielokrotnego użytku o wartości co najmniej 200 000,00 zł brutto.

Odpowiedź: Nie dotyczy.

*** Pytanie nr 21 – dot. załącznika nr 2**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 2 do wzoru umowy stanowiącej Załącznik nr 4 do SIWZ poprzez dodanie § 5 ust. 1a o następującej treści: „Własność sprzętu przechodzi na Zamawiającego z chwilą pobrania sprzętu z komisji przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 22 – dot. załącznika nr 2**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 2 do wzoru umowy stanowiącej Załącznik nr 4 do SIWZ poprzez nadanie § 4 ust. 2a następującego brzmienia: „Zamawiający ponosi odpowiedzialność za szkody powstałe w czasie trwania umowy w przedmiotach umowy oddanych mu na przechowanie i użytkowanie, w tym za ich przypadkową utratę, uszkodzenie lub kradzież.”

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia dotychczasowy zapis dodając „w tym za ich przypadkową utratę, uszkodzenie lub kradzież”

*** Pytanie nr 23 – dot. załącznika nr 2**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 2 do wzoru umowy stanowiącej Załącznik nr 4 do SIWZ poprzez dodanie § 5a o następującej treści: „Sprzęt, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z komisji przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w komisji więcej niż jeden sprzęt danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności sprzęt z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą *first expired/first out*.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

*** Pytanie nr 24 – dot. pakietu nr 16, poz. . 1-4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej do kontrastu. ze skalą rozszerzoną i skalowaną na całej długości : 2-2,5 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; lub 20-22 ml;?

takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 25 – dot. pakietu nr 16, poz. 5**

Czy Zamawiający wydzielił poz. 5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 26 – dot. pakietu nr 19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenia powszechnie stosowanego, wysokiej jakości, pojedynczego przetwornika do krwawego pomiaru ciśnienia, z budową kompletnej linii dającej wysoką częstotliwość własną >49Hz – zapewniającej wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża) i nie wymagających dodatkowych kalibracji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 27 – dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający wymaga, żeby przetwornik wyposażony był w dodatkowe koreczki w kolorze kontrastowo żółtym, dla zapobiegania przypadkowej kontaminacji w wyniku ewentualnej pomyłki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

*** Pytanie nr 28 – dot. pakietu nr 19**

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości monitorów, do którego dedykowane będą przetworniki, w celu dostarczenia odpowiedniej ilości kabli.

Odpowiedź: Jeden monitor.

*** Pytanie nr 29 – dot. załącznika nr 4 do SIWZ.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §4 ust. 1 pkt. 2 do wysokości 0,5% wartości towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem oraz wynikającej z §4 ust. 1 pkt 3 do wysokości 1% wartości towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 30 – dot. pakietu nr 14**

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie stentów najwyższej jakości (od producenta ze Szwajcarii - **nitinolowe stenty obwodowe**) o innowacyjnej konstrukcji; Oferujemy Zamawiającemu dwa modele: „Pull” oraz „Flex” - z tej samej serii stentów, które odchodzą od zasady „one - fits – all”. Stenty te pozwalają na optymalizację wyników klinicznych **w zależności od miejsca i stopnia kalcyfikacji zmiany naczyń periferyjnych**. Jako jedyne na rynku są w 100% tworzone są ręcznie, przechodzą także 3-krotną kontrolę jakości, 5-krotne hartowanie oraz 3-krotną pasywację powłoki; Stenty „PULL” gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mniej ruchliwym naczyniom z **masywną lub dużą kalcyfikacją o sile radialnej dwukrotnie wyższej niż jakikolwiek stent dostępny na rynku, dzięki czemu zmiany typu total occlusion nie wymagają reoperacjom w 1-rocznym follow-up u 92% pacjentów**; Stenty „FLEX” są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną

stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów.

Biorąc pod uwagę powyższą argumentację, prosimy o dopuszczenie naszych parametrów użytkowych opisanych poniżej:

- średnice od 4mm do 10mm
- długość stentów NiTi: 30mm-150mm
- długość użytkowa systemu delivery: 135cm
- 4 markery
- kompatybilne z przewodnikiem 0,035 i introducerem 6Fr (5-10mm),
- kompatybilne z przewodnikiem 0,018 i introducerem 5F (5-8mm), 4F (4-7mm)
- system uwalniania stentu z możliwością błyskawicznego odłączenia i ręcznego uwolnienia stentu
- dostępne w wersji do silnych kalcyfikacji: „Pull” oraz bardziej podatne „Flex”;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 31 – dot. pakietu nr 16, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce strzykawki o pojemności 2ml, strzykawkę o pojemności 3ml, reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 32 – dot. pakietu nr 16, poz. 1, 2, 3, 4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) co umożliwi bezpieczne i aseptyczne otwarcie zawsze od strony tłoka

Odpowiedź: Tak.

*** Pytanie nr 33 – dot. pakietu nr 16, Poz. 5**

1). Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

Odpowiedź: Tak.

2). Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej

Odpowiedź: Tak.

Z poważaniem

