

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605
e-mail: sekretariat@szpital.słupsk.pl www.szpital.słupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 06.10.2021 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa wyrobów medycznych” – sprawa nr 82/PN/2021

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Część 19

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - OSŁONA RADIOLOGICZNA - wykonana z bizmutu . Skuteczność tłumienia promieniowania przy 90 kVp. Poziom ochrony odpowiada produktom 0,238 do 0,263 mm ołowiu. Nie zawierają winylu ani nylonu, a materiał tłumiący promieniowanie nie zawiera żadnych metali, takich jak ołów czy wolfram. Pochłania 88,3% do 90,3% rozproszonego promieniowania i przetwarza je w ciepło, które rozprasza się w otoczeniu. Materiał pochłaniający promieniowanie obejmuje całą płaszczyznę osłony bez względu na jej rozmiar. Osłony nie stają się radioaktywne, są jednorazowe i przyjazne środowisku. Bezpiecznie utylizowane z odpadami medycznymi. Dwustronna taśma samoprzylepna do mocowania osłony Rozmiar: 36 x 41 cm i 28 x 41 cm”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2:

„Pytanie 1 do pakietu 5

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie introduktorów peel away (rozrywalnych) o następujących parametrach:

- 1.Introduktor o długości 13,5cm składający się z rozszerzacza (dylatora) wykonanego z HDPE (z dodatkiem 15% siarczynu baru) umieszczonego w koszulce wykonanej z PTFE (z dodatkiem 9% tlenu bizmutu
- 2.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.
- 3.Igła introduktora, rozmiar 18 G, długość 7 cm.
- 4.Strzykawka, pojemność 10 ml.
- 5.Do wyboru strzykawka standard lub wkręcana Luer- Lock..

Introduktory do łatwego umieszczania elektrod do stymulacji lub cewników przez żyłę podobojczykową z blokadą koszulka-rozszerzacz (dylator). Po wprowadzeniu koszulka może zostać wyciągnięta i rozerwana na dwie części. Sterylne i dostępne rozmiarach 6 – 11 F. Rozmiar oznaczony jest na uchwycie.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3:

„Pytanie 2 do pakietu 8

Zwracam się do Zamawiającego dopuszczenie elektrod o spacingu 5 mm, 2-8-2 mm, 2-5-2 mm, 2 mm .

WSZYSTKIE POZOSTAŁE WARUNKI SIWZ SPEŁNIONE.

Niewielkie różnice w spacingu nie wpływają na walory użytkowe elektrod a dopuszczenie konkurencji z pewnością przeloży się na cenę dla Szpitala.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

„Pytanie 3 do pakietu 9

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod jednokierunkowych z jednym mechanizmem sterowania. Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

Proponowane elektrody znane są wiele lat na rynku i cieszą się uznaniem ze względu na jakość jak i cenę.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 punkt 1)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia kardiowerter defibrylator ICD VR, ICD DR?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla ICD punkt 16)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia z możliwością manualnego pomiaru progów stymulacji?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla ICD punkt 18)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia o trybach pracy DDD, DDDR, DDI, DDIR, VVI, VVIR, AAI, AAIR, AAI – DDD, AAIR – DDDR, ODO, VOO, AOO, DOO?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla ICD punkt 20)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia posiadające trendy rytmu serca od ostatniej kontroli i sprzed kontroli urządzenia, oraz dane diagnostyczne CardiacCompas przedstawiające diagnostykę dotyczącą niewydolności serca pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla ICD punkt 35)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia nie posiadające możliwości pomiaru oporności klatki piersiowej?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dla CRT-D.

Pytanie nr 10:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla ICD punkt 39)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody dopuszczone do skanowania MRI bez stref wykluczenia, o długości w zakresach 55-65 cm ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 11:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla ICD punkt 40)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody o średnicy $\leq 8,6$ fr?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla CRTD punkt 56)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenia o trybach pracy DDD, DDDR, DDI, DDIR, VVI, VVIR, AAI, AAIR, ODO, VOO, AOO, DOO?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla CRTD punkt 60)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające Cardiac Compass - diagnostykę dotyczącą niewydolności serca w postaci trendów obejmujących okres 14 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 14:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla CRTD punkt 63)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z polarnością LV bipolar i quadripolar?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 parametry graniczne dla CRTD punkt 70)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie z możliwością zmiany konfiguracji impulsu dwufazowego poprzez zmianę wektora przesyłu terapii wysokoenergetycznej ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody do LV, zestawy do intubacji i wenografii CS punkt 80)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrody czteropolowe o trzech krzywiznach i odległościami pomiędzy pierścieniami 1 do 2 21mm, 2 do 3 1,3mm, 3 do 4 21mm?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody do LV, zestawy do intubacji i wenografii CS pozycja 85)

Czy Zamawiający zaakceptuje elektrodę dedykowaną do pęczka Hisa o średnicy 4,1 fr?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody do LV, zestawy do intubacji i wenografii CSpozycja 87)

Czy Zamawiający zaakceptuje przewodnik 0,035?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 stymulatory z funkcją stymulacji dwukomorowej CRTP punkt 11)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające tryby stymulacji: DDDR; DDD ; AAIR<=>DDDR; AAI<=>DDD; DDIR; DDI; AAIR; AAI; VVIR; VVI; DOO; AOO; VOO; ODO ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 stymulatory z funkcją stymulacji dwukomorowej CRTP punkt 18)

Czy Zamawiający zaakceptuje urządzenie posiadające możliwość zaprogramowania trybów 50HZ Burst, Fixed Burst, PES, Ramp, Burst, Ramp +, Burst +?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 stymulatory z funkcją stymulacji dwukomorowej CRTP punkt 21)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające Cardiac Compass - diagnostykę dotyczącą niewydolności serca w postaci trendów obejmujących okres 14 miesięcy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody do LV i zestaw do wenografii i intubacji CS punkt 77-85 – punkt 2)

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsionkowe i komorowe aktywne i pasywne dwubiegunowe ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody do LV i zestaw do wenografii i intubacji CS punkt 77-85 – punkt 4)

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsionkowe (kształt J) w zakresie długości 45 -53cm?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 23)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe o z czułością komorową w zakresie 1- 11,2 mV?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 24)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe z czułością przedsionkową w zakresie 0,18-4 mV?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 37)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe mogące przechowywać do 48 sekund zapisu EGM epizodów arytmii?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 40)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe wyposażone w algorytm automatycznie dokonujący pomiaru progu stymulacji oraz automatycznie dostosowujący amplitudę impulsu do zmierzonego progu? W algorytmie tym można programować częstotliwość pomiaru progu w komorze w zakresie co 15 min, 30 min, 1, 2,4,8,12, godz, 1 dzień, 7 dni, w przedsionku co 1,2,4,8,12 godzin, 1 dzień, 7 dni. Funkcja ta umożliwi również zaprogramowanie dokładnej godziny, o której test ma zostać wykonany."

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 44)

Czy Zamawiający dopuści ofertę nie zawierającą łącznika IS1:"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza elektrodę bez dodatkowego łącznika IS1 wymienionego w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla Części nr 2 pod poz. 44.

Pytanie nr 29:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 3 punkt 23)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe o z czułością komorową w zakresie 1- 11,2 mV?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 24)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe z czułością przedsionkową w zakresie 0,18-4 mV?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 37)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe mogące przechowywać do 48 sekund zapisu EGM epizodów arytmii?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 2 punkt 40)

Czy Zamawiający dopuści stymulatory dwujamowe wyposażone w algorytm automatycznie dokonujący pomiaru progu stymulacji oraz automatycznie dostosowujący amplitudę impulsu do zmierzonego progu? W algorytmie tym można programować częstotliwość pomiaru progu w komorze

w zakresie co 15 min, 30 min, 1, 2,4,8,12, godz, 1 dzień, 7 dni, w przedsiönku co 1,2,4,8,12 godzin, 1 dzień, 7 dni. Funkcja ta umożliwia również zaprogramowanie dokładnej godziny, o której test ma zostać wykonany.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

„(dotyczy formularz asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody endokawitarne przezżyłne do stałej stymulacji serca dla całego pakietu punkt 1)

Czy Zamawiający dopuści ofertę nie zawierającą łącznika IS1?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza elektrodę bez dodatkowego łącznika IS1 wymienionego w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla Części nr 16 pod poz. 1.

Pytanie nr 34:

„(dotyczy formularza asortymentowo-ilościowego części 16 elektrody endokawitarne przez żyłne – defibrylujące punkt 1)

Czy Zamawiający dopuści ofertę nie zawierającą łącznika DF1 i DF4?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza elektrodę bez dodatkowego łącznika DF1 i DF4 wymienionego w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla Części nr 16 pod poz. 36.

Pytanie nr 35:

„(dotyczy umowy dzierżawy nr 82/PN/2021 dla części nr 6, 12, 17 par. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu par. 2 umowy użyczenia:

z: „Wydzierżawiający oświadcza, że jest właścicielem niżej wymienionych urządzeń: (...)”

na: „Wydzierżawiający oświadcza, że przysługuje mu pełne prawo rozporządzania niżej wymienionymi urządzeniami, w tym prawo do zawarcia niniejszej umowy: (...)”

Urządzenia, które będą podlegały **dzierżawie** są własnością jednej ze spółek z grupy kapitałowej Wykonawcy, a Wykonawca ma pełne prawo do dysponowania nimi.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższy zapis do umowy dzierżawy dla części nr 6, 12, 17.

Pytanie nr 36:

„1.Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2-4:

2.Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień (§ 3 ust 1 pkt 1) lub godzinę (§ 3 ust 1 pkt 2) zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie partii towaru.

3.Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.

4.Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie nr 37:

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?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zgodnie z § 6 ust. 4 wzoru umowy: „Zamawiający wyraża również zgodę na przesyłanie faktur, duplikatów tych faktur oraz ich korekt a także wszelkich pism i dokumentów związanych z dochodzeniem należności dotyczących niniejszej umowy, w formie elektronicznej na adres e-mail: faktury@szpital.slupsk.pl”.

Pytanie nr 38:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39:

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40:

Część 8

Pkt.1 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną wyłącznie o średnicy 6F (bez średnicy 5F)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

Część 8

Pkt. 3 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną o jednej krzywiznie - 40mm i trzech różnych odległościach między biegunami: 2-5-2, 5-5-5 i 10-10-10?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

Część 8

Pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną o jednej krzywiznie - 40mm? Łagodna, promieniowa krzywizna obejmująca pełny zakres anatomiczny eliminuje celowość użycia dodatkowych krzywizn zapewniając łatwe prowadzenie i pozycjonowanie elektrody.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Część 9

Pkt. 3 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną o jednej krzywiznie - 40mm i dwóch różnych odległościach między biegunami: 2-5-2 i 2-6-2?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

Część 9

Pkt. 5 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną, jednokierunkową o jednym mechanizmie sterowania (push-pull)?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Część 9

Pkt. 6 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną o dwóch rozstawach pierścieni: 2-5-2 i 2-6-2?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46:

Część 9

Pkt. 7 - Czy Zamawiający dopuści elektrodę sterowalną o jednej krzywiznie - 40mm? Łagodna, promieniową krzywizną obejmująca pełny zakres anatomiczny eliminuje celowość użycia dodatkowych krzywizn zapewniając łatwe prowadzenie i pozycjonowanie elektrody.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Prosimy o doprecyzowanie Części III SIWZ – wzoru umowy depozytu poprzez dodanie § 7 ust. 1a o następującej treści: „Przechowywane towary są własnością Wykonawcy do momentu ich pobrania przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48:

Prosimy o doprecyzowanie Części III SIWZ – wzoru umowy depozytu poprzez nadanie § 5 następującego brzmienia: „Zamawiający ponosi odpowiedzialność z tytułu szkody powstałej w czasie trwania niniejszej umowy w przedmiotach oddanych mu na przechowanie, w tym za ich przypadkową utratę, uszkodzenie lub kradzież.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49:

Prosimy o doprecyzowanie Części III SIWZ – wzoru umowy depozytu poprzez dodanie § 7 ust. 3a o następującej treści: „Towar, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany ze składu przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50:

Prosimy o doprecyzowanie Części III SIWZ – wzoru umowy depozytu poprzez dodanie § 7 ust. 3b o następującej treści: „Zamawiający zobowiązany jest dokonać cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności towarów przechowywanych przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 51:

Pak. 2 poz. 28

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie stymulatorów z automatycznym okresem refrakcji w przedsionku, a w komorze zgodnie z wymaganiami 200-500 ms?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

Pak. 3 poz. 28

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie stymulatorów z automatycznym okresem refrakcji w przedsionku, a w komorze zgodnie z wymaganiami 200-500 ms?

Odp. Zamawiającego:

Powtórzone pytanie jw. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53:

Pak. 14 poz. 23 i 66

Czy Zamawiający zgodzi się na urządzenia ICD i CRTD z terapią antyarytmiczną typu Burst i Ramp?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

Pak. 14 poz. 26 i 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie 100% urządzeń wysokoenergetycznych z energią dostarczona 37J?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55:

Pak. 14 poz. 36

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie elektrod defibrylacyjnych tylko ze złączem DF4?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

Pytania do część nr 7.

Dotyczy pozycji nr 5.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie cewników z pierścieniami w płaszczyźnie elektrody (bez opcji elektrod z wypukłymi pierścieniami). Pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57:

Pytania do część nr 7.

Dotyczy pozycji 2.

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie cewnika, dedykowanego do ablacji cieśni o jednej krzywiznie dla cewnika irygowanego.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

Pytania do część nr 7.

Dotyczy pozycji 7

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie cewnika diagnostycznego 4-biegunowego, o co najmniej dwóch różnych wzorach odległości między biegunami dla krzywizn Josephson, Cournand, Damato oraz jednym wzorze dla krzywizny Multipurpose oraz His.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59:

Dot.: Pakiet 3 pkt. 40

Czy zamawiający dopuści stymulator z funkcją stałej weryfikacji progu stymulacji z automatycznym dostosowaniem energii (beat to beat) tylko w kanale komorowym?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Pakiet 4 pkt 2

Czy zamawiający dopuści pętlowy rejestrator arytmii o żywotności do 24 miesięcy?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61:

Dot.: Pakiet 15 pkt 23 i 69

Czy zamawiający dopuści kardiowertery-defibrylatory z terapią ATP typu burst, scan i ramp?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

Dot.: Pakiet 15 pkt 26

Czy zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dostarczający 5 terapii w strefie VT i 6 terapii w strefie VF?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63:

Dot.: Pakiet 15 pkt 80

Czy zamawiający dopuści kardiowertery-defibrylatory resynchronizujące z automatycznym algorytmem oceny skuteczności, adaptacją amplitudy stymulacji kamałów RV i LV ale impulsem ratunkowym 5,0V dostarczonym podczas automatycznego testu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

Dot.: Pakiet 15 pkt 2 – Elektrody endokawitarne

Czy zamawiający dopuści elektrody komorowe i przedsionkowe o aktywnej i pasywnej fiksacji tylko dwubiegunowe?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 06.10.2021 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zarządzeń Publicznych
Piotr Feszak