

**DZP/25PN/2018**

**Wszyscy Wykonawcy**

Dotyczy: zapytania do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: **Dostawę sprzętu jednorazowego do cewnikowania serca i urządzeń do stymulacji serca dla Szpitala Specjalistycznego w Zabrze Sp. z o.o. – powtórzenie Pakietów nr 11A, 11B, 22, 23, 32, 42B, 46, 47, 50, 51, 52, 55, 62, 73, 75. Sygn. Sprawy DZP/25PN/2018**

Szpital Specjalistyczny w Zabrze Sp. z o.o. informuje, że w toku prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wpłynęło zapytanie jednego z wykonawców następującej treści:

**Pyt. 1**

**Pytanie 1 do § 8 ust. 1 pkt. a) projektu umowy- Załącznik nr 4**

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia w dostawie w trybie normalnym oraz na 0,1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia w dostawie w trybie „na cito”.

**Ad. 1**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

**Pyt. 2**

**Pytanie 2 do § 5 do projektu umowy – Załącznik nr 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenia zapisu zgodnie, z którym: „Zamawiający zobowiązuje się pobierać z Banku sprzęt o najkrótszym terminie ważności, zgodnie z zasadą ‘first in/ first out’. ”. Strony ustalają, iż Zamawiający przeprowadzał będzie raz na kwartał, przeglądy powierzonego sprzętu medycznego, w ramach których możliwe jest zgłoszenie Wykonawcy możliwości wymiany sprzętu medycznego o zbliżającym się upływie terminu przydatności do użycia. Wymiana sprzętu może dotyczyć jedynie produktów z co najmniej 6 miesięczną datą upływu ważności. W przypadku hybrydowego stentu chromowo-kobaltowego uwalniającego Sirolimus termin ten wynosi 3 miesiące. Wykonawca po otrzymaniu informacji od Zamawiającego o takim sprzęcie wymieni go w ciągu 3 dni roboczych na produkt identyczny, z dłuższym terminem ważności.”

**Ad. 2**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

**Pyt. 3**

**Dot. pakietu 51, pozycji nr 12 tabeli parametrów wymaganych**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością dostarczenia ATP w strefie VF przed ładowaniem kondensatorów?

**Ad. 3**

Tak, pod warunkiem, że istnieje możliwość ATP w trakcie ładowania kondensatorów

**Pyt. 4**

**Dot. pakietu 52, pozycji 4 i 13 tabeli parametrów wymaganych**

- a) Czy Zamawiający dopuści urządzenie o masie 82[g]?
- b) Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością dostarczenia terapii ATP w strefie VF przed ładowaniem kondensatorów?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Ad. 4**

- a) Nie. Zamawiający nie wyraża zgody
- b) Tak, pod warunkiem, że istnieje możliwość ATP w trakcie ładowania kondensatorów

**Pyt. 5**

**Pakiet 47, poz. 6 Tabeli parametrów wymaganych**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o czułości komorowej w zakresie 0,5..7,5[mV]?

**Ad. 5**

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pyt. 6**

**Pakiet 47, poz. 9 tabeli parametrów wymaganych**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez Automatycznego PVARP?

**Ad. 6**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

**Pyt. 7**

**Pakiet 47, poz. 10 Tabeli parametrów wymaganych**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o okresie refrakcji przedsionka w zakresie 300..775[ms]?

Okres refrakcji komorowej oraz pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

**Ad. 7**

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.