

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 26 lutego 2019 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy urządzeń wszczepialnych – **znak sprawy 6/19**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 5

1. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości dostarczenia 37J energii defibrylacji, ale z możliwością dostarczenia urządzeń o zmagazynowanej energii defibrylacji 41J i energii dostarczonej 35J oraz z możliwością wygenerowania aż 8 szoków wysokoenergetycznych w trakcie epizodu VF?
2. Czy Zamawiający dopuści urządzenia z możliwością zaprogramowania 3 stref detekcji arytmii, ale o nazwach VT-1 (możliwość zaprogramowania częstości 90-200 min.), VT (możliwość zaprogramowania częstości 110-220 min.), VF (możliwość zaprogramowania częstości 130-250 min.)?
3. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości dostarczenia 8 wyładowań wysokoenergetycznych w jednej sekwencji w każdej strefie: 8 ale z możliwością dostarczenia (przy założeniu 3 stref):
 - a) VT-1 5 wyładowań wysokoenergetycznych oraz dwóch terapii ATP do wyboru (Burst, Ramp, Scan, Ramp/scan)
 - b) VT 6 wyładowań wysokoenergetycznych oraz dwóch terapii ATP do wyboru (Burst, Ramp, Scan, Ramp/scan)
 - c) VF 8 wyładowań wysokoenergetycznych oraz możliwej do zaprogramowania terapii ATP przed ładowaniem kondensatorów w postaci 8 impulsowego Burst
4. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości skrócenia czasu trwania drugiej fazy wyładowania impulsu wysokoenergetycznego?
5. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości dostarczenia ostatniej skutecznej terapii ATP, ale z możliwością manualnego wyboru jednej z spośród 4 dostępnych terapii ATP (Burst, Ramp, Scan, Ramp/Scan)?
6. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości szerokiego programowania parametrów czułości w celu unikania detekcji załamka T, ale z funkcją AGC nominalnie włączoną, dynamicznie dostosowującą czułość, pomagającą zapobiegać podwójnemu zliczaniu?
7. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości programowania programu nocnego?
8. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez algorytm zapobiegający nagłemu spadkowi częstości serca?
9. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez automatyczne monitorowanie progu stymulacji?

10. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości dostarczenia zamiennie urządzenia z automatyczną zmianą trybu stymulacji po wykryciu obecności pola magnetycznego podczas badania MRI oraz automatycznym powrotem do poprzedniego trybu stymulacji po opuszczeniu pola magnetycznego przez pacjenta ale z możliwością wykonania badania w środowisku MRI 1,5 T (najczęściej stosowanego i dostępnego) bez stref wykluczenia, bez limitu czasowego ale z funkcją automatycznego wyjścia z trybu MRI po 3,6,12,24h?
11. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości automatycznego przełączenia polarności elektrod w przypadku przekroczenia zaprogramowanego zakresu impedancji elektrod?
12. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości automatycznego zapisywania danych z kontroli w programatorze (statystyki, wyniki, testy) ale z możliwością manualnego zapisywania danych w pamięci programatora oraz z możliwością zapisu danych na dyskach zewnętrznych?
13. Czy Zamawiający dopuści urządzenia bez możliwości zapisów IEGM powyżej 150 min, ale z możliwością zapisów ok 17 minut 2 kanałach?
14. Czy Zamawiający dopuści urządzenia wraz z elektrodami defibrylującymi niewiele różniącymi się od wymaganych tj. o średnicy poniżej 8,2F, współpracujące z introducerem 9F?
15. Czy Zamawiający dopuści urządzenia wraz z elektrodami lewokomorowymi niewiele różniącymi się od wymaganych tj. o średnicy max. 5,4F?
16. Czy Zamawiający od wymogu bezzwrotnego dostarczenia, w ramach realizacji przedmiotu zamówienia i w jego cenie, dwóch jednokanałowych stymulatorów zewnętrznych?

Odpowiedź: (dotyczy pytań 1 – 16) Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zawarty w SIWZ i nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

dotyczy zapisów projektu umowy

17. Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 4 „Projekt umowy” do SIWZ, poprzez nadanie par. 5 ust. 4 pkt a) zdanie drugie następującej treści: „Wyroby te przekazywane są osobie wytypowanej przez Zamawiającego do koordynacji prac związanych z prowadzeniem składu i do chwili pobrania ich ze składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego pozostają własnością Wykonawcy.”.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy projektu umowy poprzez akceptację powyższego zapisu.

18. Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 4 „Projekt umowy” do SIWZ, poprzez dodanie do par. 5 ust. 4 pkt f) zdania o treści: „Produkt, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany ze składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego.”.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy projektu umowy poprzez dodanie par. 5 ust. 4 pkt g) zdania o treści: „Produkt, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany ze składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego”.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 t.j. z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:
KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczuk