

Polanica-Zdrój, dnia 07.12.2018 r.

L.dz. EZP.3820.486.2018

Znak sprawy ZP/PN/2018/74-kardiologia jednorazówka

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **zakup wraz z dostawą i rozładunkiem materiałów medycznych do realizacji procedur medycznych na Oddziale Kardiologii Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.**

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego **ZP/PN/2018/74 – kardiologia jednorazówka** zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1, pakiet nr 11

Rozumiemy, że w zakresie Pakietu nr 11 Zamawiający wymaga zaoferowania elektrod 10 polowych do CS o stałej krzywiznie ukształtowanej anatomicznie i dedykowanej do mapowania zatoki wieńcowej dla wspierania zabiegów implantacji urządzeń.

Odpowiedź 1: Tak.

Pytanie 2

Dotyczy **pakietu Nr 1**: Prosimy o dopuszczenie elektrod przystosowanych do badań w rezonansie magnetycznym o długościach 46 cm, 52 cm, 58 cm.

Odpowiedź 2: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy **pakietu Nr 2**: Prosimy o dopuszczenie stymulatorów z odstępem AV programowalnym w zakresie 25–350 PAV i 25-325 SAV. Prosimy o dopuszczenie elektrod przystosowanych do badań w rezonansie magnetycznym o długościach 46 cm, 52 cm, 58 cm.

Odpowiedź 3: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy **pakietu Nr 3**: Prosimy o dopuszczenie elektrod przystosowanych do badań w rezonansie magnetycznym o długościach 46 cm, 52 cm, 58 cm. Prosimy o dopuszczenie elektrod aktywnych przechodzących przez introducer 6F i pasywnych przechodzących przez introducer 7F.

Odpowiedź 4: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy **pakietu Nr 4**: Prosimy o dopuszczenie stymulatorów z odstępem AV programowalnym w zakresie 25–350 PAV i 25-325 SAV. Prosimy o dopuszczenie elektrod przystosowanych do badań w rezonansie magnetycznym o długościach 46 cm, 52 cm, 58 cm.

Odpowiedź 5: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy **pakietu Nr 5**: Prosimy o dopuszczenie automatycznego wibracyjnego alarmu pacjenta. Prosimy o dopuszczenie urządzeń z elektrodami aktywnymi DF4 przystosowanymi do badań w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź 6: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy **pakietu Nr 6**: Prosimy o dopuszczenie urządzeń o objętości 35 cm³. Prosimy o dopuszczenie automatycznego wibracyjnego alarmu pacjenta. Prosimy o dopuszczenie urządzeń z elektrodami aktywnymi DF4 przystosowanymi do badań w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź 17: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy **pakietu Nr 7**: Prosimy o dopuszczenie urządzeń z elektrodami aktywnymi DF4 o długościach 58 cm, 65 cm przystosowanych do badań w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź 8: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Dotyczy **pakietu Nr 9**: Prosimy o dopuszczenie urządzeń z elektrodami defibrylującymi aktywnymi DF4 oraz lewokomorowymi IS4 przystosowanymi do badań w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź 9: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10, pakiet nr 20

Prosimy o rozdzielenie podpunktów w pakiecie nr 20 na osobny pakiet z przewodnikami do pomiaru cząstkowej rezerwy przepływu w naczyniach wieńcowych oraz osobny pakiet z sondami do IVUS.

W przypadku akceptacji powyższego, prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w osobnym pakiecie z przewodnikami do pomiaru cząstkowej rezerwy przepływu w naczyniach wieńcowych przewodników z poniższymi parametrami.

- Sensor optyczny
- Długość robocza przewodnika – 185cm
- Średnica przewodnika – 0.014" (≤0.36mm)
- Długość końcówki widocznej w skopii – 3cm
- Znaczniki odległości – 90cm (promieniowy) i 100cm (udowy)
- Długość przewodu optycznego – 2m
- Zakres pracy - -45mmHg do 300mmHg
- w cenie użyczenie mobilnego urządzenia do umożliwienia oceny FFR wraz z modulem przetwarzającym sygnał z przewodnika.

Urządzenie z możliwością wydruku wyniku badania (zapewnienie papieru do drukarki na 100 wydruków) oraz archiwizacji w formie elektronicznej.

Możliwość pracy w trybie FFR oraz w trybie IVUS, bez w możliwości pomiaru istotności zwężenia bez użycia adenozyiny.

Odpowiedź 10: Zgodnie z SIWZ, nie ma możliwości podziału pakietów.

Pytanie 11, pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia dostarczającego ATP w strefie VF, przed rozpoczęciem ładowania kondensatora co pozwala na zaoszczędzenie baterii przy minimalnym wydłużeniu czasu dostarczenia terapii wysokoenergetycznej <1,2 s?

Odpowiedź 11: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12, pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie urządzenia bez możliwości generowania alertu monitorowania zastoju?

Odpowiedź 12: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §3 ust.3.7 projektu umowy)?

Odpowiedź 13: Zamawiający zgodzi się na wycofanie leku bez konieczności zapłaty kary.

Pytanie 14

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1 b, 1 d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 pkt 3.7 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź 14: Zamawiający nie odstępuje od zapisów w umowie.

Pytanie 15

Do treści §6 ust.6.3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów" ... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź 15: Zamawiający dodaje zapis w umowie (zał. 8a i zał. 8b) w § 6 ust. 6.3, w związku z czym zamieści na stronie bip.scm.pl zmodyfikowane załączniki.

Pytanie 16

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. - Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. - Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź 16: Zamawiający nie ma obowiązku odpowiedzi na przedmiotowe pytanie.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- c) cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- d) weksla in blanco wraz z deklaracją;
- e) poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- f) zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. - Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. - Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź 17: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18, Dotyczy Zadania nr 18 POZYCJA 1:

Prosimy o wydzielenie pozycji 3,4 oraz 5 i utworzenie osobnego zadania 18A - przy zachowaniu wszystkich parametrów SIWZ;

Odpowiedź 18: Zgodnie z SIWZ, nie ma możliwości podziału pakietów.

Pytanie 19, Dotyczy Zadania nr 17 POZYCJA 1:

Prosimy o dopuszczenie obłożenia z wydzieleniem pozycji :

- dren z zastawką bezzwrotną łączący kolec do kontrastu z rampą, duże światło pozwalające na kontrolowanie przepływu kontrastu, końcówka męsko – męska z adapterem rotacyjnym
- przetwornik do inwazyjnego pomiaru ciśnienia

i utworzenie z nich osobnego zadania 17A - przy zachowaniu wszystkich parametrów SIWZ;

Odpowiedź 19: Zgodnie z SIWZ, nie ma możliwości podziału pakietów.

Pytanie 20, Zadanie nr 4 Zestaw do zabiegów neurochirurgicznych, poz. 1

W związku z możliwością zaoferowania konkurencyjnego cenowo produktu prosimy dopuszczenie zestawu z pokrowcem Mayo wykonanym z folii o grubości 40 mikronów , spełniającego pozostałe parametry SIW.Z.

Odpowiedź 20: Pytanie nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

Pytanie 21, Zadanie nr 4 Zestaw do zabiegów neurochirurgicznych, poz. 3 zestaw uniwersalny wzmocniony

Prosimy o dopuszczenie zestawu składającego się z serwet barierowych wykonanych z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m2 ,bez zawartości lateksu, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź 21: Pytanie nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

Pytanie 22, pakiet 23 Cewniki diagnostyczne

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników diagnostycznych dostępnych w długościach 100 cm dla wszystkich rodzaju krzywizn oraz alternatywnie 130 cm dla cewników typu Pigtail oraz Judkins Prawy i Lewy 4,0? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź 22: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23, Pakiet nr 19

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 stenty uwalniające lek o następujących parametrach:

Stenty uwalniające lek drugiej generacji posiadające certyfikat CE

materiał stentu: stop kobaltowo-chromowy

uwalnianie leku - everolimus (pochodna sirolimus) - z polimeru stałego, biokompatybilnego

grubość przęseł stentu < 82 mikrometrów dla wszystkich średnic

rozpiętość średnic stentów od 2 mm do 4mm (co 0,25mm do średnicy 3mm)

rozpiętość długości stentów od 8 mm do 48mm

współpraca z przewodnikiem angioplastycznym 0,014"

współpraca z cewnikiem prowadzącym 5F (ID 0,056")

Tabela rozszerzalności dostępna na opakowaniu oraz tabela dodatkowa (sterylna) do położenia na stole zabiegowym.

Odpowiedź 23: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24, Pakiet nr 31

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 31 stenty uwalniające lek o nieznacznie zmienionych parametrach: możliwość rozprężenia stentu 4.0mm, balonem dostarczonym ze stentem lub większym, bez uszkodzenia struktury do średnicy 4,5mm, właściwość potwierdzona przez producenta w instrukcji obsługi stentu, współpraca z cewnikiem prowadzącym 6F dla rozmiaru 4,0/38 mm oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź 24: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25, dotyczy pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapamiętywania pełnych danych z kontroli urządzenia na zewnętrznym nośniku pamięci?

Odpowiedź 25: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26, dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający dopuści rozrusznik dwujamowy o zakresie AV programowalnym w zakresie 30 - 300 ms (PAV/SAV)?

Odpowiedź 26: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27, dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisu danych z kontroli ICD na zewnętrznym nośniku pamięci?

Odpowiedź 27: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28, dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez alertu monitorowania zastoju?

Odpowiedź 28: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29, dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy o żywotności 10,7 roku przy podanych parametrach?

Odpowiedź 29: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30, dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter jednojamowy bez alertu monitorowania zastoju?

Odpowiedź 30: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31, dotyczy pakietu 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisu danych z kontroli ICD na zewnętrznym nośniku pamięci?

Odpowiedź 31: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32, dotyczy pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisu danych z kontroli ICD na zewnętrznym nośniku pamięci?

Odpowiedź 32: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33, dotyczy pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy o 6 szokach wysokoenergetycznych w jednej interwencji w każdej strefie?

Odpowiedź 33: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34, dotyczy pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez algorytmu umożliwiającego optymalny dobór opóźnienia AV/PV?

Odpowiedź 34: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35, dotyczy pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter dwujamowy bez możliwości dostosowania amplitudy impulsu stymulującego do zmierzonej wartości progu stymulacji?

Odpowiedź 35: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36, dotyczy pakietu 8

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsionkowe o średnicy 6 Fr?

Odpowiedź 36: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37, dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość zapisu danych z kontroli urządzenia na zewnętrznym nośniku pamięci?

Odpowiedź 37: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38, dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter z funkcję resynchronizacji serca z dźwiękowymi alarmami pacjenta?

Odpowiedź 38: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39, dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści urządzenia CRT-D w opcji MRI wyłącznie w standardzie DF4 z dowolną elektrodą lewokomorową (IS1/IS4) oraz w standardzie DF1 wyłącznie z elektrodą IS1?

Odpowiedź 39: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40, dotyczy pakietu 19

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do złożenia oferty na stenty uwalniające lek drugiej generacji posiadające certyfikat CE, z materiału : stop kobaltowo-chromowy L605, uwalnianie leku – sirolimus z polimeru biodegradowalnego, grubość przęseł stentu 0,07 mm (70 mikrometrów), średnice stentu 2,0mm – 4,50 mm dł. stentu 8mm-40mm, współpracujące z przewodnikiem angioplastycznym 0,014”; współpracujące z cewnikiem prowadzącym 5F (0,056”) z tabelą rozszerzalności dostępną na opakowaniu oraz dodatkową tabelą do położenia na stole operacyjnym.

Odpowiedź 40: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41, dotyczy pakietu 32, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do złożenia oferty na stenty uwalniające lek drugiej generacji posiadające certyfikat CE, z materiału : stop kobaltowo-chromowy L605, uwalnianie leku – sirolimus z polimeru biodegradowalnego, grubość przęseł stentu 0,07 mm (70 mikrometrów), średnice stentu 2,0mm – 4,50 mm dł. stentu 8mm-40mm, budowa zamkniętokomórkowa, potwierdzona możliwość stosowania 1-miesięcznego DAPT, współpracujące z przewodnikiem angioplastycznym 0,014”; współpracujące z cewnikiem prowadzącym 5F (0,056”) z tabelą rozszerzalności dostępną na opakowaniu oraz dodatkową tabelą do położenia na stole operacyjnym z dwoma samoprzylepnymi etykietami identyfikującymi wyrób.

Odpowiedź 41: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Dotyczy załącznik nr 8a – projekt umowy:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 3 ust. 2)

Odpowiedź 42: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 43

Dotyczy załącznik nr 8a – projekt umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 3:

6.3. W razie niedostarczenia protez w terminie 3 dni od daty zamówienia, Zamawiający ma prawo dokonania zakupu przedmiotu zamówienia u dowolnego dostawcy, różnicą w cenie obciążając Wykonawcę. Dodatkowo Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 0,5 % ceny brutto niezrealizowanego zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia

Odpowiedź 43: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 44

Dotyczy załącznik nr 8b (do pakietu 19, 25, 26, 31, 32 poz. 1, 33 poz. 1):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 2 ust. 2)

UMOWA PRZECHOWANIA

zawarta w dniu pomiędzy:

..... z siedzibą w, ul

wpisaną do rejestru po numerem

reprezentowaną przez:

.....,

zwanym dalej Przechowawcą

a

....., z siedzibą w, ul

wpisaną do rejestru pod numerem

reprezentowaną przez :

1.

2.

zwaną w dalszej części umowy Składającym.

§1

1. Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje w przechowanie towary będące przedmiotem umowy dostawy z dnia w asortymencie i cenach określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.
2. Przechowawca jako miejsce przechowywania wskazuje pomieszczenie w na Oddziale, które znajduje się w, – osoba nadzorująca podmagazyn Pani/Pan
3. Osobą upoważnioną do podpisywania raportów oraz przekazywania ich do Składającego jest Pani/Pan

§2

1. Składający dostarczy Przechowawcy przedmioty na przechowanie w terminie 14 dni od daty rozpoczęcia obowiązywania niniejszej umowy.
2. Przyjęcie przedmiotów na przechowanie dokonane zostanie na podstawie protokołu przyjęcia będącego załącznikiem nr 2 do niniejszej umowy i stanowiącego jej integralną część, podpisanego przez upoważnionych pisemnie przedstawicieli stron niniejszej umowy.
3. Szczegółowy opis stanu technicznego przedmiotu przechowania, sporządzony przez Przechowawcę, znajduje się w załączniku o którym mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu.
4. Składający nie wnosi zastrzeżeń do oceny stanu przedmiotu przechowania, dokonanej przez Przechowawcę.

§3

Przechowawca zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania przedmiotów, tak by zachować je w stanie nie pogorszonym.

§4

Przechowawca ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia przedmiotów oddanych mu na przechowanie.

§5

Składający może odebrać przedmioty oddane na przechowanie po uprzednim powiadomieniu Przechowawcy pisemnie, faxem lub telefonicznie na 30 dni przed datą odbioru.

§6

1. Przechowawca ma prawo kupić przechowywane przedmioty na potrzeby własne.
2. O pobraniu przechowywanego przedmiotu na potrzeby własne Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi załącznik nr 3 do niniejszej umowy. Następnie Składający wystawia fakturę na pobrane przedmioty z terminem zapłaty dni od daty doręczenia niniejszej faktury Przechowawcy.
3. Przechowawca zobowiązany jest pobierać przechowywane przedmioty na potrzeby własne według daty ważności począwszy od przedmiotów z datą najkrótszą, o ile przechowuje kilka przedmiotów danego rodzaju.

§7

- 1 Zmiana cen przechowywanych przedmiotów określonych w załączniku nr 1 do umowy następować

będzie na zasadach określonych w umowie dostawy wskazanej w § 1 ust.1.

§8

Składający zobowiązuje się do utrzymania pełnego asortymentu i ilości, wymienionych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy przedmiotów oddanych na przechowanie, poprzez ich uzupełnianie w terminie określonym w umowie dostawy wskazanej w § 1 ust. 1 i w sposób określony w paragrafie 2 niniejszej umowy, według zapotrzebowania przekazanego przez Przechowawcę pisemnie, faxem lub telefonicznie.

§9

1. Składający może dokonać spisu z natury przedmiotów przechowywanych w związku z niniejszą umową u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.

§10

1. Umowa niniejsza została zawarta na czas określony począwszy od
2. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.
3. Umowa wygasa z dniem rozwiązania umowy dostawy, o której mowa w §1 niniejszej umowy.

§11

Wszelkie zmiany niniejszej umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej.

§12

W kwestiach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mieć będą przepisy kodeksu cywilnego.

§13

Wszelkie spory lub roszczenia wynikające z niniejszej umowy lub jej naruszenia, rozwiązania lub nieważności albo też z nimi związane, będą rozstrzygane przez

§14

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

SKŁADAJĄCY

PRZECHOWAWCA

Załącznik nr 3

RAPORT O ZUŻYCIU

Proszę przesłać pod numer faxu

TEL. KONTAKTOWY :

1. PEŁNE DANE SZPITALA NR KLIENTA :
2. Data zabiegu:.....
3. Inicjały pacjenta lub nr historii choroby (do wpisania na fakturę)
A)
B)
4. Zużyte elementy

Proszę o uzupełnienie- PILNE!

Pieczątka i podpis

Załącznik nr 2

Protokół przejęcia towaru

Stwierdzam, iż w dniu..... został przyjęty towar w ilości i asortymencie
wyszczególnionym poniżej:

1.

2.

3.

Data i podpis osoby przyjmującej

Odpowiedź 44: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 45

Dotyczy załącznik nr 8b (do pakietu 19, 25, 26, 31, 32 poz. 1, 33 poz. 1):

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

Odpowiedź 45: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 46

Dotyczy załącznik nr 8b (do pakietu 19, 25, 26, 31, 32 poz. 1, 33 poz. 1):

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 3:

6.3.W razie niedostarczenia implantów w terminie 3 dni od daty zamówienia, Zamawiający ma prawo dokonania zakupu przedmiotu zamówienia u dowolnego dostawcy, różnicą w cenie obciążając Wykonawcę. Dodatkowo Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 0,5 % ceny brutto niezrealizowanego zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia

Odpowiedź 46: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 47, pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści Stymulator Jednojamowy o elektrodach dł. 45-60[cm]? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 47: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48, pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści Stymulator Dwujamowy z opóźnieniem AV w zakresie 20 - 300[ms]? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 48: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49, pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści urządzenie ICD VR z możliwością dostarczenia ATP przed ładowaniem kondensatorów oraz bez możliwości alarmów (uszkodzenie HV, uszkodzenie ukł. stym. oraz ERI)? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 49: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50, pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści urządzenie ICD VR z możliwością dostarczenia ATP przed ładowaniem kondensatorów oraz bez możliwości alarmów (uszkodzenie HV, uszkodzenie ukł. stym. oraz ERI), o żywotności 10,1 [lat]? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 50: Nie. Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51, pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści ICD DR bez możliwości automatycznych alarmów pacjenta informujących o uszkodzeniu układu HV, uszkodzeniu układu stymulującego i ERI oraz bez automatycznych testów umożliwiających optymalny dobór opóźnienia AV/PV, elektrody defibrylujące o dł. 65-75[cm]? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 51: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52, pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści Kardiowerter Defibrylator Resynchronizujący CRT-D o wadze urządzenia czteropolowego do 87[g], bez możliwości alarmów wibracyjnych (uszkodzony układ HV, uszkodzony układ stymulujący, ERI), bez testów umożliwiających optymalny dobór opóźnienia AV/PV oraz z elektrodami defibrylacyjnym w zakresie 65-75[cm]? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 52: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53, pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści urządzenie CRT-P o szerokości impulsu w zakresie 0,1- 1,5[ms], pamięci IEGM łącznie 200 [sek], oraz wadze max 31,2[g]? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 53: Tak. Zamawiający dopuszcza, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Ponadto Zamawiający zamieści na stronie bip.scm.pl zmodyfikowane załączniki nr 8a i 8b.

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t. j. Dz.U. z 2018 r. poz. 1986) zamieszczone zostały w dniu **07.12.2018 r.** na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów