

Wałbrzych, dnia 17.03.2023r.

DZPZ-530-Zp/6/PN/23

**Wykonawcy – wszyscy**

***Dotyczy: Dostawa osprzętu i urządzeń dla pracowni elektroterapii serca- Zp/6/PN/23***

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o wadze 80 g, grubości 14 mm i objętości 36 cm<sup>3</sup>. Podane parametry tylko nieznacznie różnią się od wymaganych w SIWZ, a urządzenie oferuje wyższą energię defibrylacji.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z żywotnością 8,9 lat dla parametrów: RV 2,5 V, LV 5,0 V, impedancja 900 Ω.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie elektrod czteropolowych posiadających kształt litery „S” w części dystalnej (modele 1456Q, 1458Q, 1458QL) oraz podwójnie zagiętej (model 1457Q) zapewniających stabilizację w naczyniach docelowych różnych rozmiarów i kształtów.



**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

---

**Pytanie nr 4, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie sygnalizacji wibracjami, korzystniejszej w przypadku pacjentów z zaburzeniami słuchu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 5, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z manualną zmianą polarności szoków.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga urządzenia z automatyczną zmianą polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii.**

**Pytanie nr 6, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia dopuszczonego do MRI w standardzie DF4.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 7, dot. pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z 10 wektorami stymulacji.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 8, dot. pakietu nr 2**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o masie 67 g i grubości 12 mm tylko nieznacznie różniącej się od wymaganej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9, dot. pakietu nr 2**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z dostarczoną energią defibrylacji 36 J, zmagazynowaną 39 J.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10, dot. pakietu nr 2**

Prosimy o dopuszczenie sygnalizacji wibracjami, korzystniejszej w przypadku pacjentów z zaburzeniami słuchu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11, dot. pakietu nr 2**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z manualną zmianą polarności szoków.

---

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga urządzenia z automatyczną zmianą polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii.**

**Pytanie nr 12, dot. pakietu nr 2**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia dopuszczonego do MRI w standardzie DF4.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13, dot. pakietu nr 3**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o masie 68 g, grubości 12 mm i objętości 31 cm<sup>3</sup> tylko nieznacznie różniącej się od wymaganej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

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

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z dostarczoną energią defibrylacji 36 J, zmagazynowaną 39 J.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15, dot. pakietu nr 3**

Prosimy o dopuszczenie sygnalizacji wibracjami, korzystniejszej w przypadku pacjentów z zaburzeniami słuchu.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16, dot. pakietu nr 3**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z manualną zmianą polarności szoków.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga urządzenia z automatyczną zmianą polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii.**

**Pytanie nr 17, dot. pakietu nr 3**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia dopuszczonego do MRI w standardzie DF4.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 18, dot. pakietu nr 4**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora z amplitudą impulsu 0,25 – 7,5 V.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

---

**Pytanie nr 19, dot. pakietu nr 4**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora z czułością przedsionkową 0,1 – 5,0 mV.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, dot. pakietu nr 4**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora z odstępem AV programowalnym w zakresie 25 – 300 ms

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 21, dot. pakietu nr 4**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora bez funkcji automatycznego rozpoznawania środowiska MRI.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga możliwość dostarczenia sprzętu z programowalną funkcją automatycznego rozpoznawania środowiska MRI.**

**Pytanie nr 22, dot. pakietu nr 4**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora bez telemetrii bezprzewodowej.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stymulatora z funkcją bezprzewodowej telemetrii.**

**Pytanie nr 23, dot. pakietu nr 5**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora z amplitudą impulsu 0,25 – 7,5 V

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 24, dot. pakietu nr 5**

Prosimy o dopuszczenie elektrod aktywnych prostych 52 – 58 cm MRI.

**Odp. Zamawiający dopuszcza elektrody 52, 58 cm i wszystkie inne o długościach od 52 do 65 cm.**

**Pytanie nr 25, dot. pakietu nr 5**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora bez telemetrii bezprzewodowej.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga stymulatora z funkcją bezprzewodowej telemetrii. Łączność bezprzewodowa zwiększa bezpieczeństwo infekcyjne.**

**Pytanie nr 26, dot. pakietu nr 7**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o grubości 12 mm tylko nieznacznie różniącej się od wymaganej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27, dot. pakietu nr 8**

Prosimy o dopuszczenie urządzenia o grubości 12 mm tylko nieznacznie różniącej się od wymaganej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28, dot. pakietu nr 9**

Prosimy o dopuszczenie stymulatora bez telemetrii bezprzewodowej i z trybem pracy promującym własne przewodzenie przedsionkowo-komorowe za pośrednictwem histerezy AV.

**Odp. Zamawiając nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 29, dot. pakietu nr 5 poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie elektrod aktywnych prostych o długości 45, 53 oraz 60 cm? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga elektrod aktywnych prostych 52-63 cm MRI.**

**Pytanie nr 30, dot. pakietu nr 13 poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby waga urządzenia ze złączem DF-1 wynosiła równe 82 g? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 31, dot. pakietu nr 9 poz.10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora z dwoma niezależnymi algorytmami promującymi własne przewodzenie, w tym z jednym pozwalającym na zmianę trybu stymulacji między DDD(R), a ADI(R) jako zabezpieczenie w przypadku zaburzeń przewodnictwa A-V. Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 32, dot. zapisów SWZ – próbki pakiety 1-13**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek w pakietach 1-13?

**Odp. Zamawiający nie odstępują od wymogu złożenia próbek dla pakietów 1-13.**

**Pytanie nr 33, dot. zapisów SWZ – próbki pakiety 1-13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie 1 szt. próbki dla kilku pakietów łącznie, jeśli Wykonawca złoży ofertę w kilku pakietach?

Wymaganie próbki do każdego pakietu odrębnie dotyczy tego samego urządzenia a znacznie zwiększa wartość oferty.

**Odp. Tak.**

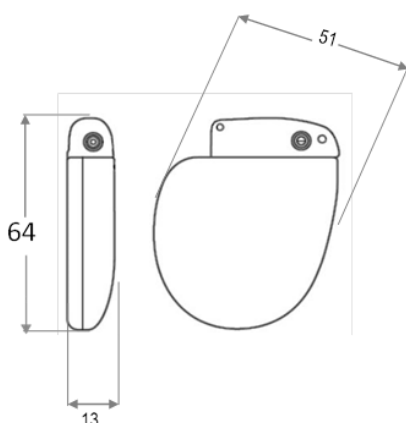
**Pytanie nr 34, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o masie 82 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o grubości 13 mm? Obudowa urządzenia charakteryzuje się zmienną grubością osiągającą maksymalną wartość 13 mm. Uzyskany w ten sposób fizjologiczny kształt urządzenia powoduje zmniejszenie nacisku na skórę Pacjenta o 30% w porównaniu do innych konstrukcji dostępnych na rynku. Podane zmniejszenie nacisku urządzenia na skórę zostało uzyskane w Badaniu: „Flo, Daniel IS4/DF4 Device Shape Analysis. January 2013. Medtronic data on file”.



**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o objętości 35 cm<sup>3</sup>?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o żywotności 6,4 roku przy amplitudzie RV 2,5V; LV 3,0V i impedancji 600 Ohmów?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 38, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści 3 modele elektrod czteropolowych uwalniających steryd z każdego bieguna stymulacji o różnych mechanizmach mocowania dopasowanych do zróżnicowanych anatomii układu żylnego serca?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 39, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez automatycznej zmiany polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 40, dot. pakietu nr 2**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o masie 77 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41, dot. pakietu nr 2**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o grubości 13 mm? Obudowa urządzenia charakteryzuje się zmienną grubością osiagającą maksymalną wartość 13 mm. Uzyskany w ten sposób fizjologiczny kształt urządzenia powoduje zmniejszenie nacisku na skórę Pacjenta o 30% w porównaniu do innych konstrukcji dostępnych na rynku. Podane zmniejszenie nacisku urządzenia na skórę zostało uzyskane w Badaniu: „Flo, Daniel IS4/DF4 Device Shape Analysis. January 2013. Medtronic data on file”.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42, dot. pakietu nr 2**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o objętości 33 cm<sup>3</sup>?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43, dot. pakietu nr 2**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez automatycznej zmiany polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 44, dot. pakietu nr 2**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez trybu ochrony w trakcie elektrokoagulacji chirurgicznej?

**Odp. Nie. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga trybu ochrony podczas elektrokoagulacji chirurgicznej.**

**Pytanie nr 45, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o masie 78 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 46, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o grubości 13 mm? Obudowa urządzenia charakteryzuje się zmienną grubością osiagającą maksymalną wartość 13 mm. Uzyskany w ten sposób fizjologiczny kształt urządzenia powoduje zmniejszenie nacisku na skórę Pacjenta o 30% w porównaniu do innych konstrukcji dostępnych na rynku. Podane zmniejszenie nacisku urządzenia na skórę zostało uzyskane w Badaniu: „Flo, Daniel IS4/DF4 Device Shape Analysis. January 2013. Medtronic data on file”.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T o objętości 33 cm<sup>3</sup>?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez automatycznej zmiany polaryzacji w ostatnim szoku w każdej strefie arytmii?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 49, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez trybu ochrony w trakcie elektrokoagulacji chirurgicznej?

**Odp. Nie. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga trybu ochrony podczas elektrokoagulacji chirurgicznej.**



**Pytanie nr 50, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z amplitudą impulsu programowalną w zakresie 0,5 – 7,5 V?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 51, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z szerokością impulsu programowalną w zakresie 0,12 – 1,5 ms?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z czułością komorową programowalną w zakresie 1,0 – 11,2 mV?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z czułością przedsionkową programowalną w zakresie 0,18 – 4,0 mV?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z odstępem AV programowalnym w zakresie 30 – 350 ms?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści introducery 7 – 11 Fr?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z łącznym zapisem IEGM 48 s?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 57, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń bez telemetrii bezprzewodowej?

---

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 58, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści elektrody przechodzące przez introducer 7 Fr?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 59, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń o grubości 7,5 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60, dot. pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń bez możliwości automatycznego rozpoznawanie środowiska MRI?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 61, dot. pakietu nr 4**

W związku z wymogiem zapewnienia 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu, czy Zamawiający dopuści dodanie w formularzu cenowym dodatkowej pozycji w celu wyceny transmitera?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycje, która składa się na całą wartość zamówienia.**

**Pytanie nr 62, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z amplitudą impulsu programowalną w zakresie 0,5 – 7,5 V?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 63, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z szerokością impulsu programowalną w zakresie 0,12 – 1,5 ms?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z łącznym zapisem IEGM 48 s?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń bez telemetrii bezprzewodowej?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 66, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści elektrody przechodzące przez introducer 7 Fr?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 67, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń o grubości 7,5 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 68, dot. pakietu nr 5**

W związku z wymogiem zapewnienia 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu, czy Zamawiający dopuści dodanie w formularzu cenowym dodatkowej pozycji w celu wyceny transmitera?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.**

**Pytanie nr 69, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący o masie 82 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 70, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący o grubości 13 mm? Obudowa urządzenia charakteryzuje się zmienną grubością osiagającą maksymalną wartość 13 mm. Uzyskany w ten sposób fizjologiczny kształt urządzenia powoduje zmniejszenie nacisku na skórę Pacjenta o 30% w porównaniu do innych konstrukcji dostępnych na rynku. Podane zmniejszenie nacisku urządzenia na skórę zostało uzyskane w Badaniu: „Flo, Daniel IS4/DF4 Device Shape Analysis. January 2013. Medtronic data on file”.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 71, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący o objętości 35 cm<sup>3</sup>?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 72, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści wysokoenergetyczny kardiowerter resynchronizujący o żywotności 6,4 roku przy amplitudzie RV 2,5V; LV 3,0V i impedancji 600 Ohmów?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 73, dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy o masie 77 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 74, dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator jednojamowy o grubości 13 mm? Obudowa urządzenia charakteryzuje się zmienną grubością osiagającą maksymalną wartość 13 mm. Uzyskany w ten sposób fizjologiczny kształt urządzenia powoduje zmniejszenie nacisku na skórę Pacjenta o 30% w porównaniu do innych konstrukcji dostępnych na rynku. Podane zmniejszenie nacisku urządzenia na skórę zostało uzyskane w Badaniu: „Flo, Daniel IS4/DF4 Device Shape Analysis. January 2013. Medtronic data on file”.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 75, dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy o masie 77 g?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 76, dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający dopuści kardiowerter-defibrylator dwujamowy o grubości 13 mm? Obudowa urządzenia charakteryzuje się zmienną grubością osiagającą maksymalną wartość 13 mm. Uzyskany w ten sposób fizjologiczny kształt urządzenia powoduje zmniejszenie nacisku na skórę Pacjenta o 30% w porównaniu do innych konstrukcji dostępnych na rynku. Podane zmniejszenie nacisku urządzenia na skórę zostało uzyskane w Badaniu: „Flo, Daniel IS4/DF4 Device Shape Analysis. January 2013. Medtronic data on file”.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 77, dot. pakietu nr 9**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy bez trybu pracy promującego własne przewodzenie przedsionkowo-komorowe nominalnie włączony z automatyczną zmianą trybu stymulacji AAI – DDD jako zabezpieczeniem w przypadku zaburzeń przewodnictwa A-V?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 78, dot. pakietu nr 9**

Czy Zamawiający dopuści stymulator dwujamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń bez telemetrii bezprzewodowej?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 79, dot. pakietu nr 9**

W związku z wymogiem zapewnienia 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu, czy Zamawiający dopuści dodanie w formularzu cenowym dodatkowej pozycji w celu wyceny transmitera?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.**

**Pytanie nr 80, dot. pakietu nr 10**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń bez telemetrii bezprzewodowej?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 81, dot. pakietu nr 10**

W związku z wymogiem zapewnienia 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu, czy Zamawiający dopuści dodanie w formularzu cenowym dodatkowej pozycji w celu wyceny transmitera?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.**

**Pytanie nr 82, dot. pakietu nr 11**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń bez telemetrii bezprzewodowej?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.**

**Pytanie nr 83, dot. pakietu nr 11**

Czy Zamawiający dopuści stymulator jednojamowy certyfikowany do skanowania MRI w aparatach 1,5T i 3T bez stref wykluczeń z amplitudą impulsu A i V w zakresie 0.5 – 7.5?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 84, dot. pakietu nr 11**

W związku z wymogiem zapewnienia 10% urządzeń z osprzętem i możliwością telemonitoringu, czy Zamawiający dopuści dodanie w formularzu cenowym dodatkowej pozycji w celu wyceny transmitera?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę, aby w formularzu cenowym (Załącznik nr 1 SWZ) osobno wyszczególnić dodatkową pozycję, która składa się na całą wartość zamówienia.**

**Pytanie nr 85, dot. treści SWZ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w pakietach 1-3; 6-8; 11-12?

**Odp. Nie. Zamawiający nie odstępuje od wymogu dostarczenia próbek.**

**Pytanie nr 86, dot. treści SWZ**

Czy Zamawiający dopuści, by Wykonawca składający ofertę na kilka pakietów i oferujący ten sam produkt w kilku pakietach, dostarczył jedną próbkę dla tego samego urządzenia w kilku pakietach?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 87, dot. treści SWZ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, w przypadku gdy posiada dane urządzenie w depozycie szpitalnym, który jest na bieżąco uzupełniany przez Wykonawcę?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 88, dot. treści SWZ**

Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych? W przypadku uwzględnienia, prosimy o uzupełnienie wzoru umowy (załączonego do SWZ) zgodnie z art. 286 ust. 1 P.z.p., poprzez umieszczenie we wzorze postanowienia dotyczącego dodatkowych elementów podawanych w treści zamówienia.

**Odp. Zamawiający nie zmienia treści SWZ w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 89, dot. treści SWZ**

Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 931)?

**Odp. Zamawiający dopuszcza następujące dostarczanie faktur przez Wykonawcę:**

- 1) w wersji papierowej,
- 2) pocztą elektroniczną na adres: [efaktury@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:efaktury@zdrowie.walbrzych.pl)
- 3) Platforma Elektronicznego Fakturowania <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl>

**Pytanie nr 90, dot. treści SWZ**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w pakietach 1-3; 6-8; 11-12? Dostarczenie próbek jest wysokim kosztem dla Wykonawcy, gdyż jest to sprzęt wysoce specjalistyczny. Dodatkowo Zamawiający nie poddał ocenie parametrów technicznych, więc foldery, opisy, katalogi są wystarczającymi przedmiotowymi środkami dowodowymi.

**Odp. Nie. Zamawiający nie odstępuje od wymogu dostarczenia próbek.**

**Pytanie nr 91, dot. projektu umowy**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 1a o następującej treści: „Rzeczy stanowiące Przedmiot Zamówienia znajdujące się w składzie konsygnacyjnym stanowią własność Wykonawcy do momentu pobrania ze składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego.”

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 92, dot. projektu umowy**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 5a o następującej treści: „Zamawiający jest odpowiedzialny za kradzież, przypadkową utratą lub uszkodzenie rzeczy stanowiących Przedmiot Zamówienia znajdujących się w Składzie konsygnacyjnym.”

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 93, dot. projektu umowy**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 11 o następującej treści: „Zamawiający jest zobowiązany do kontroli ważności rzeczy stanowiących Przedmiot Zamówienia znajdujących się w składzie konsygnacyjnym cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał.”

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 94, dot. projektu umowy**

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie § 3 ust. 12 o następującej treści: „Sprzęt, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z składu konsygnacyjnego przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w składzie konsygnacyjnym więcej niż jeden sprzęt danego rodzaju, Zamawiający zobowiązuje się do pobrania w pierwszej kolejności sprzętu o krótszym terminie ważności, zgodnie z zasadą first expired/first out.”

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Zastępca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych  
Dominik Łoziński**

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Sporządziła: Agnieszka Dziadkiewicz  
nr tel.: 74/6489700