



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Kielce, 10.10.2019 r.

EZ/ZP/136/2019/MW

*Do wszystkich zainteresowanych*

**dotyczy: *Sukcesywna dostawa leczniczych środków technicznych – kardiowerterów i stymulatorów serca dla potrzeb Bloku Operacyjnego Świętokrzyskiego Centrum Kardiologii WSZ w Kielcach***

Zamawiający, Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2018. poz. 1986 ze zm.) udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie nr 1 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 - lecznicze środki techniczne – kardiowertery, w częściach od 1 do 4, dopuści możliwość archiwizacji danych z kontroli ICD / CRT / PM na dysku twardym programatora używanego do kontroli tych urządzeń i zrezygnuje z warunku dostarczenia przez Wykonawcę pendrive'ów do tego celu? Takie rozwiązanie pozwala Zamawiającemu na nieograniczony dostęp do danych z każdej przeprowadzonej kontroli, w dowolnym momencie, nawet bez obecności pacjenta.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 2 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 1, poz. 7) dopuści również urządzenie z możliwością programowania 3 stref arytmii: VT-1, VT-2 i VF (bez stref FVT)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 3 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 1, poz. 12) dopuści również urządzenie z alarmem w postaci wibracji, bez sygnału dźwiękowego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 4 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 1, poz. 14) dopuści również urządzenie nieposiadające automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający dopuszcza również urządzenie posiadające algorytm wybierający najkorzystniejszą terapię antyarytmiczną. Wykonawca zobowiązany jest opisać oferowany algorytm.**

**Pytanie nr 5 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 1, poz. 16) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania potwierdzenia obecności arytmii po naładowaniu kondensatorów i przed pierwszą defibrylacją (reconfirmation)? Oferowane urządzenie posiada zaawansowane algorytmy



potwierdzające obecność arytmii przed każdą dostarczaną terapią, ale bez możliwości ich wyłączenia / programowania.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 6 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 1, poz. 17) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania wektora wykrywania sygnału, a w zamian posiadające zaawansowany algorytm sensingu „Low frequency attenuation”? Algorytm automatycznie zwiększa amplitudę załamka R i zmniejsza amplitudę załamka T, dzięki czemu możliwe jest uzyskanie znacznie wyższych parametrów załamka R i minimalne wartości załamka T bez konieczności zmiany wektora wyczuwania.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 7 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 2, poz. 7) dopuści również urządzenie z możliwością programowania 3 stref arytmii: VT-1, VT-2 i VF (bez stref FVT)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 8 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 2, poz. 13) dopuści również urządzenie z alarmem w postaci wibracji, bez sygnału dźwiękowego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 9 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 2, poz. 15) dopuści również urządzenie nieposiadające automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający dopuszcza również urządzenie posiadające algorytm wybierający najkorzystniejszą terapię antyarytmiczną. Wykonawca zobowiązany jest opisać oferowany algorytm.**

**Pytanie nr 10 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 2, poz. 17) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania potwierdzenia obecności arytmii po naładowaniu kondensatorów i przed pierwszą defibrylacją (reconfirmation)? Oferowane urządzenie posiada zaawansowane algorytmy potwierdzające obecność arytmii przed każdą dostarczaną terapią, ale bez możliwości ich wyłączenia / programowania.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 11 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 2, poz. 18) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania wektora wykrywania sygnału, a w zamian posiadające zaawansowany algorytm sensingu „Low frequency attenuation”? Algorytm automatycznie zwiększa amplitudę załamka R i zmniejsza amplitudę załamka T, dzięki czemu możliwe jest uzyskanie znacznie wyższych parametrów załamka R i minimalne wartości załamka T bez konieczności zmiany wektora wyczuwania.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 12 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 3, poz. 5) dopuści również urządzenie z możliwością programowania 3 stref arytmii: VT-1, VT-2 i VF (bez stref FVT)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**





**Pytanie nr 13 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 3, poz. 8) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania wektora wykrywania sygnału, a w zamian posiadające zaawansowany algorytm sensingu „Low frequency attenuation”? Algorytm automatycznie zwiększa amplitudę załamka R i zmniejsza amplitudę załamka T, dzięki czemu możliwe jest uzyskanie znacznie wyższych parametrów załamka R i minimalne wartości załamka T bez konieczności zmiany wektora wyczuwania.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 14 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 3, poz. 9) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania potwierdzenia obecności arytmii po naładowaniu kondensatorów? Oferowane urządzenie posiada na stałe wbudowane algorytmy potwierdzające obecność arytmii przed każdą dostarczaną terapią.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 15 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 3, poz. 14) dopuści również urządzenie z alarmem w postaci wibracji, bez sygnału dźwiękowego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 16 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 3, poz. 17) dopuści również urządzenie nieposiadające automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający dopuszcza również urządzenie posiadające algorytm wybierający najkorzystniejszą terapię antyarytmiczną. Wykonawca zobowiązany jest opisać oferowany algorytm.**

**Pytanie nr 17 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 3, poz. 19) dopuści urządzenie z 10 wektorami stymulacji LV do wyboru, w tym m.in. LV tip to RV coil, LV ring to RV coil?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 18 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 4, poz. 5) dopuści również urządzenie z możliwością programowania 3 stref arytmii: VT-1, VT-2 i VF (bez stref FVT)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 19 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 4, poz. 8) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania wektora wykrywania sygnału, a w zamian posiadające zaawansowany algorytm sensingu „Low frequency attenuation”? Algorytm automatycznie zwiększa amplitudę załamka R i zmniejsza amplitudę załamka T, dzięki czemu możliwe jest uzyskanie znacznie wyższych parametrów załamka R i minimalne wartości załamka T bez konieczności zmiany wektora wyczuwania.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 20 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 4, poz. 9) dopuści również urządzenie bez możliwości programowania potwierdzenia obecności arytmii po naładowaniu kondensatorów? Oferowane



urządzenie posiada zaawansowane algorytmy potwierdzające obecność arytmii przed każdą dostarczaną terapią, ale bez możliwości ich wyłączenia / programowania.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 21 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 4, poz. 14) dopuści również urządzenie z alarmem w postaci wibracji, bez sygnału dźwiękowego?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 22 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 4 poz. 17) dopuści również urządzenie nieposiadające automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający dopuszcza również urządzenie posiadające algorytm wybierający najkorzystniejszą terapię antyarytmiczną. Wykonawca zobowiązany jest opisać oferowany algorytm.**

**Pytanie nr 23 do Pakietu 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 (część 4 poz. 19) dopuści również urządzenie z możliwością 10 różnych konfiguracji impulsu stymulującego w kanale LV?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 24 do Pakietu 1 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego o maksymalnej wadze 82 g (złącze DF-1) i 81 g (złącze DF4)?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 25 do Pakietu 1 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego z trzema strefami wykrywania arytmii, ale bez możliwości programowania strefy FVT via VF oraz FVT via VT?

Oferowane urządzenie posiada trzy strefy wykrywania arytmii oraz niezależnie programowane dyskryminatory w tych strefach: onset, stability i morfologia.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 26 do Pakietu 1 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego bez możliwości stymulacji antyarytmicznej w czasie ładowania kondensatorów?

Stymulacja ATP możliwa jest przed ładowaniem kondensatorów, a po jej dostarczeniu bezzwłocznie następuje ładowanie kondensatorów w trakcie którego sprawdzana jest skuteczność terapii ATP.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 27 do Pakietu 1 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego bez automatycznej sygnalizacji uszkodzenia elektrody oraz ERI (sygnał dźwiękowy, generowany przez wszczepione urządzenie, informujący pacjenta)?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 28 do Pakietu 1 pkt 1**





Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego nie posiadającego algorytmu wstrzymującego terapię wysokoenergetyczną w przypadku wystąpienia oversensingu fali „T” bez ingerencji w programowalne parametry czułości urządzenia?

Oferowane urządzenie posiada możliwość bardzo elastycznego programowania parametrów czułości, które znacznie obniżają prawdopodobieństwo wystąpienia oversensingu fali „T” – w załączeniu 11 programowalnych parametrów czułości.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 29 do Pakietu 1 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?

Wybór najbardziej adekwatnej i skutecznej terapii ATP zapewnia algorytm tworzący ranking terapii antyarytmicznych w zależności od ich skuteczności.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 30 do Pakietu 1 pkt 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora jednojamowego nie posiadającego możliwości programowania wektora wykrywania sygnału?

Oferowane urządzenie posiada zaawansowany tor detekcji sygnału z możliwością programowania 11 parametrów czułości – parametry w załączeniu.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 31 do Pakietu 1 pkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego o maksymalnej wadze 82 g?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 32 do Pakietu 1 pkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego z trzema strefami wykrywania arytmii, ale bez możliwości programowania strefy FVT via VF oraz FVT via VT?

Oferowane urządzenie posiada trzy strefy wykrywania arytmii oraz niezależnie programowane dyskryminatory w tych strefach: onset, stability, SMART i morfologia.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 33 do Pakietu 1 pkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego bez możliwości stymulacji antyarytmicznej w czasie ładowania kondensatorów?

Stymulacja ATP możliwa jest przed ładowaniem kondensatorów, a po jej dostarczeniu bezzwłocznie następuje ładowanie kondensatorów w trakcie którego sprawdzana jest skuteczność terapii ATP.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 34 do Pakietu 1 pkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego bez automatycznej sygnalizacji uszkodzenia elektrody oraz ERI (sygnał dźwiękowy, generowany przez wszczepione urządzenie, informujący pacjenta)?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 35 do Pakietu 1 pkt 2**



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego nie posiadającego algorytmu wstrzymującego terapię wysokoenergetyczną w przypadku wystąpienia oversensingu fali „T” bez ingerencji w programowalne parametry czułości urządzenia?  
Oferowane urządzenie posiada możliwość bardzo elastycznego programowania parametrów czułości, które znacznie obniżają prawdopodobieństwo wystąpienia oversensingu fali „T” – w załączeniu 11 programowalnych parametrów czułości.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 36 do Pakietu 1 pkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?  
Wybór najbardziej adekwatnej i skutecznej terapii ATP zapewnia algorytm tworzący ranking terapii antyarytmicznych w zależności od ich skuteczności.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 37 do Pakietu 1 pkt 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora dwujamowego nie posiadającego możliwości programowania wektora wykrywania sygnału?  
Oferowane urządzenie posiada zaawansowany tor detekcji sygnału z możliwością programowania 11 parametrów czułości – parametry w załączeniu.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 38 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD z trzema strefami wykrywania arytmii, ale bez możliwości programowania strefy FVT via VF oraz FVT via VT?  
Oferowane urządzenie posiada trzy strefy wykrywania arytmii oraz niezależnie programowane dyskryminatory w tych strefach: onset, stability, SMART i morfologia.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 39 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD bez możliwości stymulacji antyarytmicznej w czasie ładowania kondensatorów?  
Stymulacja ATP możliwa jest przed ładowaniem kondensatorów, a po jej dostarczeniu bezzwłocznie następuje ładowanie kondensatorów w trakcie którego sprawdzana jest skuteczność terapii ATP.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 40 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD nie posiadającego możliwości programowania wektora wykrywania sygnału?  
Oferowane urządzenie posiada zaawansowany tor detekcji sygnału z możliwością programowania 11 parametrów czułości – parametry w załączeniu.

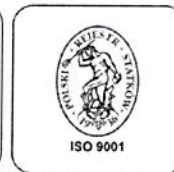
**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 41 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD bez automatycznej sygnalizacji uszkodzenia elektrody oraz ERI (sygnał dźwiękowy, generowany przez wszczepione urządzenie, informujący pacjenta)?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**





**Pytanie nr 42 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej?  
Wybór najbardziej adekwatnej i skutecznej terapii ATP zapewnia algorytm tworzący ranking terapii antyarytmicznych w zależności od ich skuteczności.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 43 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD nie posiadającego algorytmu wstrzymującego terapię wysokoenergetyczną w przypadku wystąpienia zakłóceń na elektrodzie RV?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 44 do Pakietu 1 pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD nie posiadającego algorytmu wstrzymującego terapię wysokoenergetyczną w przypadku wystąpienia oversensingu fali „T” bez ingerencji w programowalne parametry czułości urządzenia?  
Oferowane urządzenie posiada możliwość bardzo elastycznego programowania parametrów czułości, które znacznie obniżają prawdopodobieństwo wystąpienia oversensingu fali „T” – w załączeniu 11 programowalnych parametrów czułości.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 45 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD z trzema strefami wykrywania arytmii, ale bez możliwości programowania strefy FVT via VF oraz FVT via VT?

Oferowane urządzenie posiada trzy strefy wykrywania arytmii oraz niezależnie programowane dyskryminatory w tych strefach: onset, stability, SMART i morfologia.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 46 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD bez możliwości stymulacji antyarytmicznej w czasie ładowania kondensatorów?  
Stymulacja ATP możliwa jest przed ładowaniem kondensatorów, a po jej dostarczeniu bezzwłocznie następuje ładowanie kondensatorów w trakcie którego sprawdzana jest skuteczność terapii ATP.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 47 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD nie posiadającego możliwości programowania wektora wykrywania sygnału?  
Oferowane urządzenie posiada zaawansowany tor detekcji sygnału z możliwością programowania 11 parametrów czułości – parametry w załączeniu.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 48 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD bez automatycznej sygnalizacji uszkodzenia elektrody oraz ERI (sygnał dźwiękowy, generowany przez wszczepione urządzenie, informujący pacjenta)?



**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 49 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD bez możliwości automatycznego wyboru ostatniej skutecznej terapii antyarytmicznej? Wybór najbardziej adekwatnej i skutecznej terapii ATP zapewnia algorytm tworzący ranking terapii antyarytmicznych w zależności od ich skuteczności.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 50 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD nie posiadającego algorytmu wstrzymującego terapię wysokoenergetyczną w przypadku wystąpienia zakłóceń na elektrodzie RV?

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 51 do Pakietu 1 pkt 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kardiowertera defibrylatora resynchronizującego CRTD nie posiadającego algorytmu wstrzymującego terapię wysokoenergetyczną w przypadku wystąpienia oversensingu fali „T” bez ingerencji w programowalne parametry czułości urządzenia? Oferowane urządzenie posiada możliwość bardzo elastycznego programowania parametrów czułości, które znacznie obniżają prawdopodobieństwo wystąpienia oversensingu fali „T” – w załączeniu 11 programowalnych parametrów czułości.

**Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 52 do Wzoru Umowy Użyczenia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu § 2 ust. 1 pkt a) umowy użyczenia wg zał. nr 3a do SIWZ:

z:

1. Użyczający oświadcza, że Przedmiot użyczenia:
  - a) stanowi jego własność oraz nie jest obciążony prawami osób trzecich,

na:

1. Użyczający oświadcza, że Przedmiot użyczenia:
  - a) przysługuje mu pełne prawo rozporządzania sprzętem, w tym prawo do zawarcia niniejszej umowy.

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie zmiany o następującej treści:  
„Użyczający oświadcza, że:**

- a) przysługuje mu pełne prawo do rozporządzania Przedmiotem użyczenia wynikające z zawartej przez niego umowy lub z przepisów prawa;
- b) Przedmiot użyczenia nie jest obciążony prawami rzeczowymi ograniczonymi;

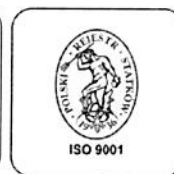
- w przypadku niezgodnego ze stanem rzeczywistym oświadczenia, Użyczający ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych.

**Pytanie nr 53 do SIWZ**





Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



Część I pkt 12 SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie w zakresie Pakietu nr 5 referencji na ostrza do noża lub sprzętu medycznego, o wartości brutto min. 70.000.,00 zł.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ część I pkt 12 ppkt 1 w zakresie Pakietu nr 5 następującej treści :**

**było:** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, wobec których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust 1, art. 24 ust. 5 pkt. 1 - 2 i 4 oraz spełniają poniżej określone warunki tj.:

- 1) posiadają właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako:
  - zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) umowy/umów, której/których zakres obejmował dostawę/dostawy materiałów medycznych na rzecz Zamawiającego/Zamawiających, którym jest jednostka służby zdrowia (szpital, klinika, przychodnia) o łącznej wartości zrealizowanych umów brutto minimum:
    - dla Pakietu nr 1 - o wartości brutto min. 3.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 2 - o wartości brutto min. 1.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 3 - o wartości brutto min. 500.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 4 - o wartości brutto min. 50.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 5 - o wartości brutto min. 70.000.,00 zł – ostrzy do noża plazmowego

**jest:** O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, wobec których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust 1, art. 24 ust. 5 pkt. 1 - 2 i 4 oraz spełniają poniżej określone warunki tj.:

- 1) posiadają właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako:
  - zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) umowy/umów, której/których zakres obejmował dostawę/dostawy materiałów medycznych na rzecz Zamawiającego/Zamawiających, którym jest jednostka służby zdrowia (szpital, klinika, przychodnia) o łącznej wartości zrealizowanych umów brutto minimum:
    - dla Pakietu nr 1 - o wartości brutto min. 3.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 2 - o wartości brutto min. 1.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 3 - o wartości brutto min. 500.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 4 - o wartości brutto min. 50.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca
    - dla Pakietu nr 5 - o wartości brutto min. 30.000.,00 zł – ostrzy do noża plazmowego**

**Pytanie nr 54 do Pakietu 4**

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez trybu pracy VDT?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**



Jednocześnie Zamawiający, Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) zwanej dalej u.p.z.p., Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45, wprowadza modyfikację zapisów SIWZ w następującym zakresie:

**Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ część I pkt 12 ppkt 1 w zakresie Pakietu nr 5 następującej treści :**

**BYŁO:**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, wobec których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust 1, art. 24 ust. 5 pkt. 1 - 2 i 4 oraz spełniają poniżej określone warunki tj.:

- 1) posiadają właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako:
  - zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) umowy/umów, której/których zakres obejmował dostawę/dostawy materiałów medycznych na rzecz Zamawiającego/Zamawiających, którym jest jednostka służby zdrowia (szpital, klinika, przychodnia) o łącznej wartości zrealizowanych umów brutto minimum:  
dla Pakietu nr 1 - o wartości brutto min. 3.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 2 - o wartości brutto min. 1.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 3 - o wartości brutto min. 500.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 4 - o wartości brutto min. 50.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 5 - o wartości brutto min. 70.000,00 zł – ostrzy do noża plazmowego

**JEST:**

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, wobec których brak jest podstaw do wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust 1, art. 24 ust. 5 pkt. 1 - 2 i 4 oraz spełniają poniżej określone warunki tj.:

- 1) posiadają właściwe zdolności techniczne i/lub/ zawodowe rozumiane jako:
  - zrealizowali należycie w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert (a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie) umowy/umów, której/których zakres obejmował dostawę/dostawy materiałów medycznych na rzecz Zamawiającego/Zamawiających, którym jest jednostka służby zdrowia (szpital, klinika, przychodnia) o łącznej wartości zrealizowanych umów brutto minimum:  
dla Pakietu nr 1 - o wartości brutto min. 3.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 2 - o wartości brutto min. 1.000.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 3 - o wartości brutto min. 500.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
dla Pakietu nr 4 - o wartości brutto min. 50.000,00 zł – wykorzystywanych do zabiegów wszczepiania urządzeń do stymulacji serca  
**dla Pakietu nr 5 - o wartości brutto min. 30.000,00 zł – ostrzy do noża plazmowego**

Wprowadzona powyższa modyfikacja jest wiążąca i należy ją uwzględnić w treści składanej oferty.





Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



W celu wypełnienia dyspozycji z art. 12a ust 2 pkt 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert w przedmiotowym postępowaniu:

Nowe terminy:

Termin składania ofert: ..... 28.10.2019r. godz. 10:00.

Termin otwarcia ofert: ..... 28.10.2019r. godz. 11:00.

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
*[Signature]*  
mgr Sebastian Szaniawski

Z-CA DYREKTORA  
ds. lecznictwa

*[Signature]*  
Krzysztof Bidas

Z-ca Dyrektora  
ds. Eksploatacji i Ekonomicznych  
*[Signature]*  
inż. Andrzej Domański

DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH

*[Signature]*  
mgr Magdalena Wójcik  
INSPEKTOR

