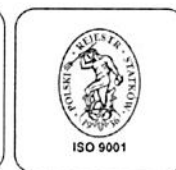




Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

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, <sup>03</sup>.....12.2020 r.

EZ/ZP/170/2020/MW

*Do wszystkich zainteresowanych*

**dotyczy: „Dostawa zużywalnych elementów do zestawów automatycznych wstrzykiwaczy kontrastu dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego 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 2019. poz. 1843 ze zm.) udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie nr 1 do Pakietu nr 5, pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści złożenie oferty na w pełni kompatybilny z wkładem z poz. 1 zwijany przewód połączeniowy w kształcie litery Y (długość 13 cm) z dwoma zaworami zwrotnymi o długości: 152 cm przewodu zwijanego i 13 cm przewodu w kształcie litery Y (165 cm faktycznej długości)?

**Odpowiedź:**

**Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 2 do Pakietu nr 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga wkładów do wstrzykiwacza, które są materiałami eksploatacyjnymi zatwierdzonymi przez firmę Bracco oraz zgodnie ze specyfikacjami technicznymi zawartymi w Instrukcji Obsługi/Podręczniku użytkownika Bracco oraz we wszelkich innych dostarczonych przez Producenta informacjach i dopuszczone przez producenta urządzenia do stosowania bez utraty gwarancji?

Wszystkie badania i weryfikacje zgodności z Istotnymi Wymaganiami Dyrektywy 93/42/EWG w zakresie bezpieczeństwa, wydajności i zgodności między składnikami zostały przeprowadzone na dedykowanych produktach jednorazowych.

Firma Bracco nie może zagwarantować jakości, bezpieczeństwa, niezawodności, ani funkcjonalności systemu wstrzykiwacza EmpowerMR® Injector System w przypadku używania go z niezaaprobowanymi przez Bracco akcesoriami i materiałami eksploatacyjnymi.

Firma Bracco zaleca stosowanie wraz z tym Systemem wyłącznie zaaprobowanych akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych.

**Odpowiedź:**

**Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 3 do Pakietu nr 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania w pakiecie nr 3 zestawów z trójnikiem o wytrzymałości ciśnieniowej do 375 PSI. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.



UZASADNIENIE: wytrzymałość ciśnieniowa równa 375 PSI jest w zupełności wystarczająca i bezpieczna w użytkowaniu, ponieważ maksymalne ciśnienie generowane przez wstrzykiwacz kontrastu (programowany limit ciśnienia) to 325 PSI.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 4 do Pakietu nr 5poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 5, poz. 1 zestawów do systemu Optivantage zawierający złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem i podwójnym zaworkiem zwrotnym.

Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 5 do Pakietu nr 5 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 5, poz. 2 drenów kompatybilnych z wkładem do strzykawki automatycznej typu Optivantage z trójnikiem i podwójną zastawką wstrzymującą. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 6 do Pakietu nr 5**

Prosimy Zamawiającego o poprawienie oczywistej omyłki w treści oświadczenia pod formularzem cenowym dla pakietu nr 5 w następujący sposób:

„Oświadczamy, iż zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem ~~Optistar Elite~~ **Optivantage**”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający poprawia oczywistą pomyłkę pisarską w treści oświadczenia pod formularzem cenowym dla pakietu nr 5 w następujący sposób::**

**Było:**

„Oświadczamy, iż zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem Optistar Elite”

**Jest:**

„Oświadczamy, iż zaoferowane materiały są w pełni kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem **Optivantage**”

**Pytanie nr 7 do Pakietu nr 6 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 6, poz. 2 drenów o długości 150 cm z trójnikiem i dwoma zastawkami wstrzymującymi. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 8 – do. Pakietu nr 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 7 wkładów w pełni kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem do kontrastu Mark 7



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)



ARTERION (kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta wkładów) oraz o rezygnację z oświadczenia o dopuszczeniu wkładów przez producenta urządzenia bez utraty gwarancji.

UZASADNIENIE: Oświadczenie wymagane przez Zamawiającego może złożyć jedynie firma produkująca wstrzykiwacze. Zalecenia producenta wstrzykiwacza kontrastu nie mogą zakłócać prowadzenia postępowania zgodnie z przepisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a w szczególności zgodnie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Zamawiający tym samym wykluczył z niniejszego postępowania wykonawców, którzy oferują sprzęt generyczny, pełnowartościowe i w 100% kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu zamienniki oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, co jest niezgodne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Zapisy tego typu bezprawnie wykluczają udział innych firm oferujących sprzęt generyczny w postępowaniu przetargowym, umożliwiając równocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze lub innemu podmiotowi upoważnionemu), co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji i ma znamiona praktyk monopolistycznych oraz co będzie niewątpliwie miało wpływ na zaproponowaną przez wspomnianą firmę cenę jednostkową przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SIWZ- Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu nr 7, poprzez wykreślenie z Formularza wyrażen:

„i dopuszczone przez producenta urządzenia do stosowania bez utraty gwarancji”

Reszta zapisów pozostaje bez zmian.

**Pytanie nr 9 – do Pakietu nr 9 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 9, poz. 1 zestawów ze złączem z trójnikiem typu Y i wytrzymałością ciśnieniową do 375 PSI?

UZASADNIENIE: Trójnik w kształcie litery „Y” oprócz nieznacznych różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójnika typu „T”, a zatem jest to rozwiązanie równoważne do wymaganego. Co więcej, trójnik jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójnikiem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkowania. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy urządzenia. Z kolei wytrzymałość ciśnieniowa równa 375 PSI jest w zupełności wystarczająca i bezpieczna w użytkowaniu, ponieważ maksymalne ciśnienie generowane przez wstrzykiwacz kontrastu (programowany limit ciśnienia) to 325 PSI.

**Odpowiedź:**

**Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 10 – do Pakietu nr 9 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 9, poz. 2. niskociśnieniowego drenu Y o długości 250 cm? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

UZASADNIENIE: Trójnik w kształcie litery „Y” oprócz nieznacznych różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójnika typu „T”, a zatem jest to rozwiązanie równoważne do wymaganego. Co więcej, trójnik jest zrobiony z elastycznego materiału, który w miarę potrzeb można odgiąć, żeby układał się w kształt przypominający literę „T”. Zatem wymóg, aby wykonawcy oferowali tylko i wyłącznie złącze z trójnikiem typu „T” jest nieuzasadniony, gdyż nie wpływa nawet w najmniejszym stopniu na funkcjonalność i bezpieczeństwo użytkowania. Nie ma to absolutnie żadnego ujemnego przełożenia na wykonywanie badań oraz prawidłowość pracy



urządzenia. Z kolei różnica kilku cm długości również nie ma żadnego wpływu na prawidłowość wykonywania badań czy stopień zużycia kontrastu.

**Odpowiedź:**

**Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 11 – do Pakietu nr 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w pakiecie nr 9 wkładów w pełni kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem do kontrastu Medrad Stellant CT D (kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta wkładów) oraz o rezygnację z oświadczenia o dopuszczeniu wkładów przez producenta urządzenia bez utraty gwarancji.

**UZASADNIENIE:** Oświadczenie wymagane przez Zamawiającego może złożyć jedynie firma produkująca wstrzykiwacze. Zalecenia producenta wstrzykiwacza kontrastu nie mogą zakłócać prowadzenia postępowania zgodnie z przepisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a w szczególności zgodnie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Zamawiający tym samym wykluczył z niniejszego postępowania wykonawców, którzy oferują sprzęt generyczny, pełnowartościowe i w 100% kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu zamienniki oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, co jest niezgodne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Zapisy tego typu bezprawnie wykluczają udział innych firm oferujących sprzęt generyczny w postępowaniu przetargowym, umożliwiając równocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze lub innemu podmiotowi upoważnionemu), co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji i ma znamiona praktyk monopolistycznych oraz co będzie niewątpliwie miało wpływ na zaproponowaną przez wspomnianą firmę cenę jednostkową przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Nie, zgodnie z SIWZ. Zamawiający podtrzymuje treść oświadczenia, gdyż będący w posiadaniu Zamawiającego wstrzykiwacz do kontrastu Medrad Stellant CT D jest przedmiotem umowy darowizny z WOŚP. Umowa zobowiązuje Zamawiającego do używania oryginalnych elementów eksploatacyjnych do ww. urządzenia.

**Pytanie nr 12 – do. Załącznik nr 3 do SIWZ – Wzór umowy, § 8, ust. 6**

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie tego ustępu ze wzoru umowy.

**Odpowiedź:**

**Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 13 – do. Załącznik nr 3 do SIWZ – Wzór umowy, § 9, ust. 1, pkt 2, lit. b), c), d)**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację treści § 9, ust. 1, pkt 2, lit. b), c), d) w następujący sposób:

„b)za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **100,00 zł 300,00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,

c)za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z :umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości **100,00 zł 300,00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,

d)w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości **100,00 zł 300,00 zł** za stwierdzone uchybienie

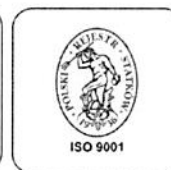
**Odpowiedź:**

**Nie, zgodnie z 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)



Wprowadzona powyżej modyfikacja zapisów SIWZ jest wiążąca i należy ją uwzględnić w treści składanej oferty. W związku z powyższym Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej [ww.bip.wszkielce.pl](http://ww.bip.wszkielce.pl) nowy Załącznik nr 2 pod nazwą - Załącznik nr 2 do SIWZ\_po modyfikacji.

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego  
w Kielcach  
*Bartosz Stępielewski*

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
*mgr Sebastian Szaniawski*