

Ciechanów dnia 31.07.2018 r.

**Uczestnicy postępowania
o zamówienie publiczne**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę stentów uwalniających lek" (75 PN 18)

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie przekazuje odpowie na prośbę o wyjaśnienie siwz, skierowaną do zamawiającego przez wykonawcę:

LP	Pytanie	
1.	Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 4 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.	Nie
2.	W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.	Nie
3.	Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 5: 1. W przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostaw, o którym mowa w §5 ust. 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% maksymalnej wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru. 2. W przypadku wykonania prawa odstąpienia z przyczyn opisanych w ust. 2 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 10 % maksymalnej wartości nominalnej brutto niezrealizowanej części zobowiązania, określonej w § 3 ust 3.	Nie
4.	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w zapisie § 6 ust. 6 w następujący sposób: „W przypadku niedotrzymania terminu płatności, Wykonawca może naliczyć wyłącznie odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych. ” ?	Nie
5.	Zamawiający wymaga złożenia przez wykonawcę oświadczenia, że jest wytwórcą / autoryzowanym przedstawicielem / dystrybutorem* wyrobu medycznego będącego przedmiotem zamówienia i posiada w chwili zawarcia umowy ważną koncesję na prowadzenie tego rodzaju działalności. Wyjaśniamy, że ustawa o wyrobach medycznych nie narzuca na dostawę takiego obowiązku. Czy w związku z powyższym Zamawiający odstąpi od wymogu?	Nie
6.	Czy Zamawiający dopuści Stent uwalniający substancję antyproferacyjną o następujących parametrach: ☐ substancja czynna – everolimus w dawce 100 µg/cm2 ☐ polimerowe pokrycie stentu substancją czynną, unikalny biokompatybilny, cienki fluoropolimer (powłoka o grubości 7,6 µm) z udowodnioną historią w zastosowaniach w kontakcie z krwią ☐ platforma – stent kobaltowo-chromowy ☐ stent zamontowany fabrycznie na cewniku balonowym ☐ długość stentu doprowadzającego 145 cm ☐ zakres średnic 2,0 – 4,0 mm ☐ zakres długości 8 – 38 mm ☐ grubość ściany stentu: 0,0032" dla wszystkich rozmiarów ☐ profil wejścia 0,017" ☐ crossing profile 0,042 dla stentów zamontowanych na balonie o średnicy 3,0 mm ☐ shaft proksymalny ≤ 2,1 F (dla wszystkich średnic) ☐ shaft dystalny ≤ 2,5 F (dla wszystkich średnic) ☐ RBP ≥ 18 atm. dla wszystkich średnic 2, ☐ NBP 10 atm.	Nie zmieniamy opisu przedmiotu zamówienia

Wiesław Babiński
Główny Specjalista
ds. Zamówień Publicznych