



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

www.szpital-chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 15 lutego 2024 r.

N/znak: FZAP-380-1/5/24

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, o jakim stanowi art. 132 na dostawę kardiowerterów z elektrodami.

Zamawiający, działając na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023, poz. 1605) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

Zadanie 3 pkt. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie tylko elektrod DF-4? Urządzenia pozostają dostępne ze złączami DF-1 i DF4.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2:

Zadanie 4 pkt. 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie tylko elektrod DF-4? Urządzenia pozostają dostępne ze złączami DF-1 i DF4.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3:

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ w zakresie zadania nr 5:

Czy Zamawiający dopuści kardiowertery jednojamowe o masie 77g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 4:

Przesyłamy pytanie dot. Załącznika nr 12 (Projekt umowy):

1. Zgodnie z obowiązującymi przepisami, wytwórca oraz importer wyrobu medycznego ponoszą odpowiedzialność za nieprawidłowe działanie takiego wyrobu na zasadach odpowiedzialności za produkt niebezpieczny. Rozszerzenie zakresu odpowiedzialności na Wykonawcę w zaproponowany sposób jest skrajnie niekorzystne i uniemożliwia przygotowanie odpowiedniej oferty. Bardzo prosimy o usunięcie ustępu 4 z paragrafu 3 wzoru umowy lub zastąpienie go następującym brzmieniem:

„W przypadku wystąpienia incydentu medycznego, odpowiedzialność Stron kształtuje się na zasadach ogólnych, zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykonawca nie będący wytwórcą lub autoryzowanym przedstawicielem wytwórcy odpowiedzialny jest za wystąpienie incydentu

medycznego, o ile incydent ten zaistniał z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w tym w szczególności Wykonawca odpowiada za właściwe przechowywanie i dostarczenie wyrobu, to jest w taki sposób, aby nie uległ on w czasie transportu uszkodzeniu lub aby nie utracił on niezbędnych właściwości i cech zgodnie z jego przeznaczeniem. Wykonawca nie będący wytwórcą lub autoryzowanym przedstawicielem ponosi odpowiedzialność za incydent medyczny, gdy nie może ustalić wytwórcy wyrobu medycznego dostarczonego przez Wykonawcę.”

Odpowiedź:

Brak zgody na zmianę. Projektowany zapis umowny stanowi, że Wykonawca jest odpowiedzialny, o ile jest wytwórcą lub autoryzowanym przedstawicielem wytwórcy wyrobu medycznego. Zaś w przypadku, w którym Wykonawca nie jest wytwórcą lub autoryzowanym przedstawicielem odpowiedzialny jest za wystąpienie incydentu medycznego, o ile zaistniał on z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. Proponowany przez Wykonawcę zapis w istocie nie zmieniałby zakresu odpowiedzialności, bowiem z wyłączeniem pierwszego zdania dalsza część zapisów pozostałaby niezmienna. Projektowane zapisy są zgodne z obowiązującym porządkiem prawnym, Wykonawca nie wskazał przy tym, aby zapisy te mogłyby być niezgodne z obowiązującymi przepisami, a nadto na czym konkretnie miałyby polegać niemożność przygotowania oferty, stąd stanowisko to należy uznać za niewykazane.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
d/s ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicz
w Chojnicach
Agnieszka Frymark-Effelska