



DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pn. „Dostawa sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Pracowni Hemodynamiki”

Zamawiający przekazuje poniżej zapytania do treści Zaproszenia do składania ofert wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie faktur do siedziby Zamawiającego wyłącznie drogą elektroniczną na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy? Jeśli tak, to zwracam się z prośbą o podanie odpowiedniego adresu e-mail.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, e-mail: zaopatrzenie@szpital-grajewo.pl

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą? SWZ zawiera sprzeczne informacje (w rozdziale 6 i rozdziale 12). Jeżeli Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia według zał. nr 7, uprzejmie proszę o przekazanie wzoru oświadczenia, ponieważ w dokumentacji przetargowej nie ma załącznika o takim numerze.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia przedmiotowych środków dowodowych (Załącznik nr 7 do SWZ). Wzór załącznika został dodany do SWZ, zmieniono również treść zapisów w Rozdziale 6 SWZ.

Pytanie 3

Pakiet nr 29- Prowadniki naczyniowe hydrofilne

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na prowadniki hydrofilne o następujących parametrach:

- Rdzeń prowadnika w całości wykonany z odpornego na załamania nitinolu pokrytego poliuretanem bez domieszki wolframu,
- Długość elastycznej końcówki: 30 mm
- Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza prowadniki przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 3

Zwracamy się uprzejmie z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 3, igły metalowej 20G, współpracującej z prowadnikami o średnicy 0,004"-0,014".

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 5

Dotyczy: Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na Cewnik balonowy pokryty lekiem DEB o danych technicznych: Shaft proksymalny 1,9F.

Pozostałe wymagania i skład zestawu zgodne z wymaganiami SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Czy w Pakiecie 15, poz. 1 zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników balonowych: - o profilu wejścia końcówki $\leq 0,017''$; - dających możliwość szybkiej, kilkukrotnej inflacjideflacji;

- o średnicach od 1,20 mm do 4mm; - z dostępnością balonów o niskim profilu przejścia: $0,021''$ dla średnic 1,2 - 3,0mm i spełniających pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy w Pakiecie 15, poz. 2

zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników balonowych kompatybilnych z cewnikiem prowadzącym 6F w zakresie wszystkich średnic i spełniających pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza cewniki balonowe przy spełnieniu pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie 2** cewników balonowych powlekanych lekiem DEB o następujących parametrach:

- długość w przedziale 12-30 (12, 15, 20 i 30)
- ciśnienie RBP 14atm dla 2.00-3.00 oraz 12atm dla 3.50-4.00
- shaft proksymalny 1.8F balonów o średnicach $\leq 3.25\text{mm}$, długości $\leq 15\text{ mm}$ i balonie 3.50 mm x 20 mm; 2.0F dla balonów o średnicach $> 3.5\text{mm}$, długości $> 20\text{ mm}$
- shaft dystalny 2.4F (średnice 2.00-2.75 mm), 2.7F (średnice 3.0-4.0 mm)?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Pytanie 1 do pakietu 9

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie introducerów (koszulek) o następujących parametrach:

Pozycja 1

- zestaw do wkłucia promieniowego standardowy

- dostępne średnice 5, 6 i 7 F

- igła 20/21 G 3,8 cm

- przewodnik $0,018''$ oraz $0,021''$ o długości 45 cm

- długość koszulki 7 i 11 cm

- Koszulka naczyniowa z teleskopowym układem rozszerzającym

- Gładkie atraumatyczne przejście pomiędzy przewodnikiem a rozszerzaczem oraz między rozszerzaczem a koszulką naczyniową

zastawka hemostatyczna niskooporowa dająca optymalną hemostazę



- Ramię boczne z kranikiem
- oznaczenie kolorystyczne rozmiaru

Pozycja 2

Zestaw do nakłucia tętnicy udowej

- Średnica wewnętrzna koszulki naczyniowej do wyboru 6F, 7F, 8F
- Długość koszulki naczyniowej 11 i 23 cm do wyboru
- Igła metalowa 18G , krótkie ostrze ułatwiające wkłucie
- Prowadnik stalowy typu 0,035"-0,038" o długości 45 cm
- Koszulka naczyniowa z teleskopowym układem rozszerzającym
- Gładkie atraumatyczne przejście pomiędzy prowadnikiem a rozszerzaczem oraz między rozszerzaczem a koszulką naczyniową
- Zastawka hemostatyczna niskooporowa dająca optymalną hemostazę
- Ramię boczne z kranikiem
- oznaczenie kolorystyczne rozmiaru

Niewielkie różnice w proponowanych parametrach nie wpływają na walory użytkowe produktu a dopuszczenie w/w rozwiązania z pewnością przełoży się na cenę dla Szpitala co w dobie pandemii jest kluczowe dla każdej placówki medycznej.

Proponowane koszulki stosowane są od wielu lat w pracowniach ,bez reklamacji i incydentu medycznego – co świadczy o jakości produktu.

Odpowiedź:

Pozycja 1 – Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę parametrów.

Pozycja 2 – Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie zestawu do nakłucia tętnicy udowej.

Pytanie 10

Pytanie 2 do pakietu 10

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie prowadników PTFE o następujących parametrach:

- dostępne 0,025", 0,028",0,032",0,035",0,038"
- dostępne długości : 150,180,200,260 cm
- drut stalowy, powłoka pre coated
- dostępne prowadniki z końcówką prostą i J do wyboru

Proponowane prowadniki stosowane są od lat, cieszą się nienaganną opinią ze względu na cenę jak i jakość produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza prowadniki PTFE.

Pytanie 11

Pytanie 3 do pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści następujące torquery ? Poniżej zdjęcia





Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Pytanie 4 do pakietu 15

Czy Zamawiający dopuści balony o następujących parametrach:

Pozycja 1

Balon typu semi compliant

Typ RX

Dostępne średnice : 1,5 mm, 1.75mm, 2.0mm, 2.25mm, 2.5mm, 2.75mm, 3.0mm, 3.25mm, 3.5mm, 4.0mm

Dostępne długości : 9mm,10mm,12mm,15mm, 18mm, 20mm, 25mm, 30m

Profil wejścia 0,017"

Długość 140 cm

Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5 F

Kompatybilność z prowadnikiem 0,014"

NP. 6 atm

RBP 16 atm

ABP 21 kPa

Pozycja 2

Balon typu non compliance

Typ RX

Dostępne średnice : 1.5mm,2.0mm,2.25mm,2.5mm,2.75mm,3.0mm,3.25mm,3.5mm, 3.75mm,4.0mm,4,5 mm, 5 mm

Dostępne długości : 6mm, 8mm, 9mm, 10mm, 12mm,15mm, 18mm, 20mm, 25mm, 30 mm

NP. 16 atm

RBP 22atm (1.5mm-4.0mm) 20atm (4.5mm-5.0mm)

ABP 28 kPa

Długość 140 cm

Kompatybilność z cewnikiem prowadzącym 5 F

Kompatybilność z prowadnikiem 0,014"

Odpowiedź:

Pozycja 1 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pozycja 2 – Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

Pytanie 5 do pakietu 25

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników diagnostycznych o następujących parametrach:

- Cewniki dostępne w rozmiarach 4/5/6Fr i długościach 100/110 cm

- Zbrojone 16 włóknami,

- konstrukcja nylonowa

- wytrzymałość do 1200psi

krzywizny JL/JR/PIG/AL/AR/PIG145/PIG155/TIG/MPA/IMA oraz inne w tym do PTW,LTW

-Duże światło wewnętrzne (4Fr-1.07mm/5Fr- 1.19mm,6Fr-1.40mm)

- Miękką, atraumatyczną końcówką

Proponowane cewniki stosowane są w wielu pracowniach i cieszą się uznaniem ze względu na jakość jak i cenę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 14

Pytanie 6 do pakietu 37

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie następujących y konektorów:

Pozycja 1

- y konektor z drenem lub bez drenu do wyboru
- pracujący w 3 pozycjach: otwarta, półotwarta, zamknięta
- mechanizm push- click
- współpracujący z urządzeniami do 8 F
- do obsługi jednoręcznej

Poniżej zdjęcie



Pozycja 2

- Y konektor z drenem lub bez drenu
 - Innowacyjny mechanizm push pull i screw
 - Współpracujący z urządzeniami do 11 F
 - Do obsługi jednoręcznej
- Poniżej zdjęcie :



Odpowiedź:

Pozycja 1 – Zamawiający wyraża zgodę.

Pozycja 2 – Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 9 w punkcie 2 zestawów do nakłucia tętnicy udowej dostępnych w długościach 10 i 25 cm, z których to zestawy z koszulką 25cm nie posiadają igły?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Pak 6 poz 2 Czy

Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 do oddzielnego pakietu pozycji nr 2?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 17

Pak 7 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby zestaw z pakietu nr 7 był rekomendowany przez producenta wstrzykiwacza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga rekomendacji przez producenta sprzętu natomiast musi być w pełni kompatybilny ze sprzętem.

Pytanie

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 zestawu do drenażu worka osierdziowego do wprowadzenia przezskórnie metodą Seldingera składającego się z: 2 igieł wprowadzających 18G 7 i 12cm, przewodnika 0,038" (0,97mm) o długości 70cm i zakończeniu "J", rozszerzadła, radiocieniującego cewnika typu pigtail 8,3Fr o długości 40cm posiadającego 6 otworów i stożkowego adapteru umożliwiający podłączenie do drenu lub worka.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie

Prosimy o udostępnienie wzoru oświadczenia (załącznik 7 do swz), o którym mowa rozdziale XII pkt. 23c swz - przedmiotowe środki dowodowe.

Odpowiedź:

Załącznik został dodany.

Pytanie

W związku z zapisami zawartymi w § 1 ust. 3 wzoru umowy (załącznik 4 do swz) zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych dla profesjonalnego użytkownika, etykiet zawierających nazwy asortymentu w języku angielskim a pozostałe informacje przedstawione w formie piktogramów (zharmonizowanych symboli), będących oznaczeniami zatwierdzonymi jako międzynarodowe oraz instrukcji użycia w języku angielskim.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wymagane jest tłumaczenie na język polski.

Pytanie 18

Pytanie 1 - dot. załącznika nr 4 do SWZ – wzór umowy dostawy, paragraf 1, ustęp 3 - część nr 7, 8, 14.

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zmianę treści par. 1, ust. 3 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 4) w następujący sposób:

„Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. Z 2020 r. poz. 186). Na każdym opakowaniu jednostkowym muszą być umieszczone: data produkcji, termin ważności, nr serii, nazwa i adres wytwórcy, informacje o produkcie w języku polskim **lub angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych piktogramów** oraz znak CE”

UZASADNIENIE:

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować w części 7, 8 i 14, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych



informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Podsumowując, pragniemy zauważyć, że oferowany przez nas asortyment, poza nazwą wyrobu w j. angielskim, zawiera czytelnie oznakowane następujące dane:

- nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźnie oznakowane parametry produktu, tj. wielkość, objętość, zawartość opakowania, numer katalogowy
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE.

Zgoda na powyższą prośbę pozwoli na zaoferowanie produktów wysokiej jakości oraz spełniających wszystkie wymagania techniczne właściwe dla danego asortymentu, zgodnie z jego przeznaczeniem. Stosowanie takich etykiet oraz instrukcji używania jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu. Nazwa wyrobu może być w innym języku niż polski, podobnie jak nazwa producenta (Zamawiający nie wymaga zmiany nazw własnych bądź ich tłumaczenia na język polski). Odnosnie informacji o produkcie – muszą być one w języku polskim bądź przetłumaczone na język polski. Zamawiający nie wyraża zgodę na instrukcje i oznaczenia w języku angielskim.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w zadaniu 24 dopuści przewodniki FFR elektryczne (wraz z kompatybilnym systemem) o długości 185cm, z końcówką „J” i prostą -do wyboru Zamawiającego, z czujnikiem w odległości 3cm od części dystalnej, średnicy 0.014”, z pokryciem hydrofilnym w części dystalnej i PTFE w części proksymalnej? Przewodniki umożliwiają również pomiar istotności zwężenia tętnicy wieńcowej bez konieczności wywoływania hyperemii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Czy Zamawiający wyraża zgodę na użycie przez Wykonawcę podpisu elektronicznego, zgodnie z art. 78[1] Kodeksu cywilnego, dla celów podpisania umowy? Zgodnie z art. 78[1] § 2 Kodeksu cywilnego „oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej”. Dopuszczenie takiej formy, oprócz formy pisemnej, jest również w pełni uzasadnione z



uwagi na aktualną sytuację epidemiczną i znacząco przyspiesza proces obiegu dokumentów pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, zapewniając jednocześnie jeszcze wyższy niż forma pisemna stopień bezpieczeństwa.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień za pośrednictwem faksu? W celu przyspieszenia dostawy towarów do Zamawiającego, są one wysyłane bezpośrednio z zagranicznego magazynu firmy. Dlatego też, najszybszym oraz bezpośrednim środkiem komunikacji jest w tym wypadku poczta elektroniczna.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 5 do SWZ poprzez nadanie § 2 ust. 5 następującej treści: „Wykonawca zachowuje prawo własności powierzonych materiałów na czas pozostawania ich w depozycie Zamawiającego, do momentu pobrania Towarów z depozytu przez Zamawiającego (wydanie Towarów).”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zmieniono Załącznik nr 5.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w zadaniu 24 dopuści system kompatybilny z oferowanymi przewodnikami FFR (jak w poprzednim pytaniu) o parametrach technicznych jak poniżej: -Zintegrowany system do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej IVUS oraz pomiaru gradientu przezzwężeniowego FFR z możliwością pomiaru gradientu przezzwężeniowego bez wprowadzania pacjenta w stan hyperemii -Funkcja pomiaru gradientu przezzwężeniowego FFR wraz z możliwością pomiaru gradientu przezzwężeniowego bez wprowadzania pacjenta w stan hyperemii - Możliwość nagrywania i archiwizacji na DVD - R, w formacie DICOM - Możliwość wyświetlania obrazów w różnych projekcjach: przekroje poprzeczne i wzdłużne. -Funkcja wspomaganie interpretacji światła naczynia oraz obrazowania obecności krwi w naczyniu -Automatyczne rozpoznanie rodzaju sondy/przewodnika -Aparat współpracujący z kompatybilnymi elektronicznymi (20 mhz) sondami -IVUS oraz mechanicznymi sondami IVUS (45 mhz) a także kompatybilnymi przewodnikami do pomiaru gradientu przezzwężeniowego -Możliwość ultrasonografii naczyń wieńcowych i obwodowych - Możliwość drukowania zapisanego obrazu przy użyciu kolorowej drukarki -Kolorowe monitory min. 18” – monitor zainstalowany w sterowni i możliwość instalacji monitora zainstalowanego na wieszaku przy stole - System operacyjny Windows 10 -Instrukcja obsługi w języku polskim -Możliwość sterowania urządzeniem za pomocą dotykowej konsoli sterującej zainstalowanej w sali zabiegowej

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24

Dot. PAKIET 36 – Stenty wieńcowe uwalniające sirolimus oraz stentgrafty wieńcowe – Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36 poz. 1 stenty wieńcowe uwalniające sirolimus z możliwością doprężenia do 3,5 mm dla średnic 2,5-3,0 mm i do 4,5 mm dla średnic 3,5 - 4,0 mm, pozostałe parametry SWZ pozostają bez zmian?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 25

Dot. WZÓR - Umowa komisji - § 2. DEPOZYT - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu do umowy: „W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w magazynie depozytowym więcej niż jeden asortyment danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności asortyment z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu. Informujemy, że stosujemy tą zasadę w przypadku każdego sprzętu wykorzystywanego w pracowni.

Pytanie 26

Pytanie pakiet nr 2 Cewnik balonowy powlekany lekiem DEB

Czy Zamawiający dopuści do oceny cewnik balonowy europejskiego producenta, znany użytkownikowi, o poniższych parametrach?

Cewnik balonowy pokrywany lekiem w systemie RX; Substancja aktywna: Paclitaxel w ilości 3,0 µg/mm², Paclitaxel w postaci mikrokrystalicznej : 1µm; Nośnik leku: kwas shellolic ; przedział średnic 2mm-4mm (7 średnic); długości 15,20,25,30 mm (4 długości); ciśnienie nominalne 6atm; Ciśnienie RBP: 16 bar/atm, Profil wejścia cewnika – 0,016”; Średnica szafu proksymalnie – 1,8F; Średnica szafu dystalnie – 2,6F

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Pytanie pakiet nr 15 Cewniki balonowe

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki balonowe „semi compliant” typ RX; Ciśnienie RBP: 14 atm/bar; Profil wejścia końcówki balonu 0,016”, Rozmiary 1,0mm i 1,25 mm dedykowane są szczególnie do małych krętych naczyń oraz doprocedur CTO; Bardzo mały profil balonu, złożony ma średnicę mniejszą od szafu; Zaawansowana powłoka hydrofilna Glide TMHydrophilic, Powłoka FastTM coating w kanale przewodnika; Materiał balonu Pebax odporny na zadrapania i uszkodzenia; Balon kompatybilny do techniki "kissing balloon" z cewnikiem 6F; Długości: 5, 8, 10,12, 15, 20, 25,30 mm, Kompatybilny cewnik prowadzący: 5F; Średnice: 1.00, 1.25, 1.50, 1.75, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00,3.25, 3.50, 3.75,4.00 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Pytanie pakiet nr 15 Cewniki balonowe

Poz. 2 System: Rapid Exchange (RX);; Średnice: 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00, 4.50, 5.00 mm; Długości: 6, 8, 10, 12, 15, 18, 20,22,25,30 mm, Materiał z którego wykonany jest balon pozwala na rozszerzenie wysokim ciśnieniem przy jednoczesnej kontroli średnicy i długości balonu Minimalny wzrost osiowy balonu w celu wyeliminowania zniekształcenia stentów; Wysokociśnieniowy, cewnik balonowy dylatacyjny o minimalnej podatności, przeznaczony do procedur angioplastyki naczyń wieńcowych w systemie szybkiej wymiany Rx; Kompatybilny cewnik prowadzący: 5F; Długość użytkowa cewnika 140 cm, Ciśnienie NP: 12 atm, Ciśnienie RBP : 22 atm (2.00 do 4.00) i 20 atm (4.50 do 5.00)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Pytanie pakiet nr 25 Cewniki diagnostyczne do koronarografii

Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki diagnostyczne do koronarografii europejskiego producenta o następujących parametrach?



Światło wewnętrzne cewnika 5F - 0,050" i dla 6F światło wewnętrzne 0,057"; długości cewnika 100,110; ciśnienie 1200PSI; Podwójnie zbrojonych na całej długości o dobrej rotacyjności (1:1); Odporny na załamania, posiada miękka atraumatyczną końcówkę, DRG MedTek Sp. z o.o., ul. Wita Stwosza 24, 02-661 Warszawa, tel.: (22) 847 82 44, 847 83 75, fax: (22) 843 72 74 e-mail: office@drgmedtek.pl, www.drgmedtek.pl REGON: 010258080; KRS:0000056884; NIP: 5210527727 kapitał założycielski: 317 300,00 zł

bardzo dobrze widoczny w skopi; 5F-6F dostępne w długościach 100 cm dla wszystkich rodzaju krzywizn oraz alternatywnie 130 cm dla cewników typu Pigtail oraz Judkins Prawy i Lewy 4,0; Dostępny w różnych krzywiznach z dostępu udowego i promieniowego (m.in. krzywizny dedykowane do intubacji lewej i prawej tętnicy wieńcowej jednym cewnikiem: TIG2 i RAD). Nowa funkcja „Hydro Dynamic” – nowa zewnętrzna powłoka cewnika 6 F, zapewnia łatwe wprowadzanie i znacznie redukuje występowanie skurczu naczyń, dzięki czemu staje się szybkim i niezawodnym narzędziem w ręku lekarza; Nowa konstrukcja zapewnia mniejsze tarcie umożliwiając łagodne przejście przez zwapnienia oraz kręte zmiany przy zachowaniu optymalnej kontroli momentu obrotowego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Pytanie pakiet nr 25 Cewniki diagnostyczne do koronarografii

Uprzejmie prosimy o sprawdzenie czy nie nastąpiła omyłka pisarska czy zamiast kształtu MBG nie powinno być MPB ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska. Powinno być MP-B zamiast MBG.

Pytanie 31

Pytanie pakiet nr 27 Pętla do usuwania ciał obcych z tętnic wieńcowych i obwodowych

Czy w ostatnim parametrze nie wkraśl się przez przypadek błąd? „Możliwość wykorzystania we współpracy z cewnikami angiograficznymi do angioplastyki wieńcowej (Datascope CS300)” Nazwa Datascope CS300 jest nazwa pompy do kontrapulsacji. Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie tego zapisu i ewentualna korektę.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje o błędzie pisarskim, wprowadzono błędnie symbol pompy do kontrapulsacji. Prawidłowy zapis powinien brzmieć: „możliwość wykorzystania we współpracy z cewnikami angiograficznymi do angioplastyki wieńcowej”.

Pytanie 32

Pytanie pakiet nr 35 Stenty wieńcowe uwalniające sirolimus

Czy Zamawiający dopuści do oceny stenty wieńcowe uwalniające lek sirolimus o poniższych parametrach? Stop kobaltowo-chromowy L605,Hybrydowa budowa: zamknięte komórki brzegowe i otwarte wewnątrz, Grubość ściany stentu (strut): 65µm (0,065mm / 0,0026”), Średnice stentu (8) : 2,00-2,25-2,50-2,75-3,00-3,50-4,00-4,50 (mm); Długości stentu (11) : 8,13,16,19,24,29,32,37,40,44,48 (mm); Średni recoil: 3%; Średnie skracanie: 0,29%; Lek: Sirolimus ; Dawka leku: 1,25µg/mm²; Czas uwalniania leku: 30 dni, Polimer: BioPoly™ (biodegradowalny oraz biokompatybilny); Profil przejścia : 0,99mm/0,039” (dla średnicy 3,00 mm), Ciśnienie nominalne NP 9ATM, Ciśnienie RBP 16 ATM (14ATM dla 3,5mm i dł >35mm; śr 4,0mm i dł >30mm; śr.4,5 mm dla wszystkich dł.); Cewnik prowadzący 5F; Długość cewnika 140 cm, Overhang balonu: < 0,5mm; doprężenie: 2,50 mm do 3,00 mm; 2,75 mm - 3,50 mm do 4,00 mm; 4,00 mm – 4,50 mm do 5,00 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie 33

Czy Zamawiający w Zadaniu 26 dopuści przedłużacz amerykańskiego producenta z powleczeniem silikonowym i dostępnymi rozmiarami 5,5F 7F i 8F ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Czy Zamawiający w Zadaniu 28 dopuści cewnik amerykańskiego producenta z dostępnymi średnicami 30cc i 40cc, z minimum dwuletnim okresem przydatności z kanałem roboczym wzmocnionym stalową plecionką ułatwiającą zakładanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego kary umowne w każdym z poniższych przypadków:

1) za odstąpienie od umowy w całości przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – **10%** maksymalnej wartości netto umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna);

2) za odstąpienie od umowy w części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – **10%** niezrealizowanej części Umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna);

3) za zwłokę Wykonawcy w dostawie – **0,01 %** wartości netto **dostawy** za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna), **jednak nie więcej niż 10% wartości netto dostawy**

4) za zwłokę Wykonawcy w realizacji obowiązków gwarancyjnych bądź rękojmianych – **0,01 %** wartości netto **wadliwej części dostawy** za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna), **jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części dostawy.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36

Pakiet 6:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości od 60 cm zamiast od 50 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Pakiet 8:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 30 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38

Pakiet 9, poz. 1:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z igłą 21G, z przewodnikiem 0.018" lub 0.021" do wyboru przez Zamawiającego.



Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39

Pakiet 9, poz. 2:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszulek naczyniowych o długościach w następujących zakresach: 6F o dł. 7,5 – 23 cm, 7F o dł. 6,5 – 23 cm i 8F o dł. 11 – 23 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z wpływem do Zamawiającego pytań Wykonawców dotyczących zapisów wyjaśnień SWZ, Zamawiający zgodnie z art. 284 ust.3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedłuża termin składania ofert do: 10.05.2022 r. do godz. 09:00.