

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na: na „Dostawy wyrobów medycznych stosowanych w kardiologii inwazyjnej” BZP.38.382-36.17

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Z DNIA 20.10.2017 r. ORAZ
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 20.10.2017 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie 1 - dotyczy pakietu 9

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie czy w pakiecie 9 dla cewników aspiracyjnych Zamawiający wymaga zaferowania kompletnego zestawu ze strzykawką o poj. 50/60ml

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 - dotyczy pakietu 7

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w pakiecie nr 7 cewnika balonowego do CTO o długościach 10, 15, 20 mm, ciśnieniu nominalnym 7 atm dla średnicy 1.1 mm i 11 atm dla średnicy 1.5 i 2.0 mm, RBP 17 atm dla średnicy 1.1 mm i 25 atm dla średnicy 1.5 i 2.0 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 7 z zapisu:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Dostępna średnica minimum 1.0 - 1.25 mm
4	Dostępne minimum 3 długości z przedziału 10mm - 20mm
5	Ciśnienie nominalne 10 atm.
6	Ciśnienie RBP - 18 atm
7	Profil wejścia max 0.017"

Na zapis:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent

3	Dostępna średnica minimum 0,75 - 1,5 mm
4	Dostępne minimum 3 długości z przedziału 10mm - 20mm
5	Ciśnienie nominalne 7-11 atm.
6	Ciśnienie RBP 17-25 atm
7	Profil wejścia max 0.017"

Pytanie 3- dotyczy pakietu 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentu wieńcowego kobaltowo - chromowego uwalniającego sirolimus o ciśnieniu o RBP 16 atm dla śr. 2,25-3,5mm, 14 atm dla śr. 4,0mm, o długościach 13, 18, 23, 29, 33, 38mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 4 - dotyczy pakietu 23

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w Pakiecie 23 stenty kobaltowo-chromowe uwalniające Sirolimus, o średnicach 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4.0 mm (ilość oferowanych średnic i pozostałe parametry zgodne z SIWZ)?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym **w zakresie pakietu nr 23** z zapisu:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Ciśnienie nominalne min. 8-12 atm/bar	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Ciśnienie RBP dla stentu o średnicy 3.0 mm min. 16-18 atm/bar	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
5	Różne średnice (minimum 5) 2.0; 2.25; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0mm	1 pkt za 6 różnych średnic lub więcej
6	Przedział długości stentów od 8-9 mm do 38 mm (dla stentu 3.0mm)	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Profil stentu < lub = 0.042" dla stentów 3.0 mm	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Ilość markerów zintegrowanych na stencie wraz z systemem dostarczającym	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9	Grubość ściany stentu max. 0.0037" dla średnicy 3.0mm	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

Na zapis:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

3	Ciśnienie nominalne min. 8-12 atm/bar	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Ciśnienie RBP dla stentu o średnicy 3.0 mm min. 16-18 atm/bar	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
5	Różne średnice z zakresu 2,0 mm - 4,0 mm, w tym wymagane średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0;	1 pkt za 7 różnych średnic lub więcej
6	Przedział długości stentów od 8-9 mm do 38 mm (dla stentu 3.0mm)	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Profil stentu < lub = 0.042" dla stentów 3.0 mm	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Ilość markerów zintegrowanych na stencie wraz z systemem dostarczającym	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9	Grubość ściany stentu max. 0.0037" dla średnicy 3.0mm	Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 23 z zapisu:

7	Profil stentu < lub = 0.042" dla stentów 3.0 mm
---	---

Na zapis:

7	Profil stentu < lub = 0.043" dla stentów 3.0 mm
---	---

Pytanie 5 - dotyczy pakietu 25

Czy w Pakiecie 25 Zamawiający dopuści do zaoferowania stentgraft bez powłoki hydrofilnej, lecz o doskonałej dostarczalności dzięki bardzo niskiemu profilowi - 1,19 mm (0,046") dla średnicy 3.0 mm, oraz odstąpi od wymogu ustanowienia depozytu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 6 - dotyczy pakietu 4

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiet 4 załącznika nr 1 do siwz przewodników diagnostycznych hydrofilnych o następujących parametrach:

- średnice 0.025" 0.035" 0.038"
- końcówka prosta i zagięta
- powłoka hydrofilna
- dostępne długości w przedziale minimum 180-260cm i więcej

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 7 - dotyczy pakietu 17

Prosimy o odpuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie 17 załącznika nr 1 do siwz pętli typu „gęsia szyja” do usuwania ciał obcych, repozycjonowania stentów, cewników o następujących parametrach:

- możliwość atraumatycznego wprowadzenia do tętnicy
- wykonane z materiału o dużej wytrzymałości

- kompatybilne maksymalnie z cewnikiem 6F
- zestaw zawiera pętlę oraz mikrocewnik
- pętla pojedyncza
- długość pętli 125cm (dla śr. 5-30mm) oraz 175cm (dla śr. 2-4mm)
- dodatkowo dostępne pętle wielooczkowe o średnicy koszyka maks 40mm, długości 55 lub 100cm, średnica koszuli 8F

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 8 - dotyczy pakietu 2, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 3 w pakiecie nr 2 y-konektora z odgałęzieniem bocznym i zaworem odcinającym o średnicy 8F, który spełnia pozostałe wymagania SIWZ. Pragniemy podkreślić, że tak mała różnica (0.5Fr) **nie wpłynie na wartość użytkową produktu a poszerzy grono oferentów ubiegających się o zamówienie publiczne.**

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym **w zakresie pakietu nr 2, poz. 3** z zapisu:

Parametry techniczne ad 3

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Y konektor z podwójnym mechanizmem zamykającym
4	Dwuzastawkowa konstrukcja, złożona z zastawki typu push-pull, zaopatrzonej w port boczny z kranikiem
5	Średnica wew. Zastawki 9F

Na zapis:

Parametry techniczne ad 3

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Y konektor z podwójnym mechanizmem zamykającym
4	Dwuzastawkowa konstrukcja, złożona z zastawki typu push-pull, zaopatrzonej w port boczny z kranikiem
5	Średnica wew. Zastawki 8- 9F

Pytanie 9 - dotyczy pakietu 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w postępowaniu igły stępionej o długości 11cm i pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym **w zakresie pakietu nr 2, poz. 4** z zapisu:

Parametry techniczne ad 4

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Igła prosta stępiona 20Gx 100mm
4	Kompatybilna z przewodnikiem 0.014"

na zapis:

Parametry techniczne ad 4

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Igła prosta stępiona 20Gx 100-110mm
4	Kompatybilna z przewodnikiem 0.014"

Pytanie 10 - dotyczy pakietu 2, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 i utworzenie z niej oddzielnego pakietu z osobną kwotą wadium. Takie działanie pozwoli na przystąpienie do Pakietu 2 w zakresie pozycji 1-5 szerszemu gronu oferentów ubiegających się o zamówienie publiczne, ponieważ w obecnym brzmieniu SIWZ ofertę może złożyć tylko jedna firma, co przeczy zasadom zachowania uczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 11 - dotyczy pakietu 12, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1i utworzenie z niej oddzielnego pakietu z osobną kwotą wadium oraz dopuszczenie inflatora spełniającego wszystkie wymagania SIWZ przy braku dostępności strzykawki 20 oraz 25ml. Takie działanie pozwoli na przystąpienie do postępowania większej grupie oferentów, co pozytywnie wpłynie na sytuację ekonomiczną Szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12 - dotyczy pakietu 23

Czy Zamawiający dopuści stent kobaltowo-chromowy uwalniający sirolimus o długościach: 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48 mm., pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 13 - dotyczy pakietu 26

Czy Zamawiający dopuści w zestawie do nakłucia tętnicy promieniowej igłę 20G, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 14 - dotyczy pakietu 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników diagnostycznych o długościach 100 cm dla wszystkich krzywizn oraz dodatkowo o długościach 110 cm i 130 cm dla cewników typu PIG, JL4, JR4. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 15 - dotyczy pakietu 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika o 4 długościach w zakresie 10mm-40mm bez wartości skrajnych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 16 - dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 17 – dotyczy Wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
 - a. w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
 - b. w wysokości **0,5%** wartości brutto **wadliwej części** dostawy, w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem, **jednak więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy;**
 - c. w wysokości 0,2% wartości brutto **niezrealizowanej części** dostawy, jednak nie mniej niż 100,00 zł za każdy dzień opóźnienia w uzupełnieniu depozytu **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto nieuzupełnionego depozytu;**
 - d. w wysokości 0,2% wartości brutto **niezrealizowanej części** dostawy, za każdy dzień opóźnienia w ustanowieniu depozytu, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieustanowionego depozytu;**
 - e. w przypadku (...) 2% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;
 - f. w przypadku niewykonania(...) 5% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18 – dotyczy Wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy poprzez wprowadzenie zapisu, iż faktura powinna wskazywać dane pacjenta tj. TYLKO inicjały lub kartę choroby (dot. zał. nr 2).

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w Raporcie o zużyciu stanowiącym załącznik nr 2 do Umowy przechowania, z zapisu:

3) Nazwiska pacjenta lub nr historii choroby (do wpisania na fakturę)

Na zapis:

3) Inicjały pacjenta lub nr historii choroby (do wpisania na fakturę)

Pytanie 19 - dotyczy pakietu 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników diagnostycznych o parametrach:

- Światło wewnętrzne dla 6F 1.42mm /.056"/, dla 5F lewy 1.19mm /.047"/, 5F prawy 1.14mm /.045"/ (dwie różne średnice przy 5F do prawej i lewej tętnicy: większy przepływ do LCA i lepsze podparcie do RCA)
- Długości cewnika 100, 110, 125cm, oraz 80 i 90cm
- Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1200 PSI.
- **Jednorodne podwójne zbrojenie metalowe na całej długości.**
- **Konstrukcja strefowa: cztery strefy sztywności na długości cewnika**
- Miękkie pierwsze zagięcie i atraumatyczna końcówka

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20 - dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika balonowego o parametrach

- średnice **1.20 -4.00mm** (1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 3.75, 4.00)
- **w średnicy 1.20 oraz 1.50mm dostępne dwie sztywności szaftu do zmian krętych i CTO (Push)**
- długości **8-20mm** (8, 12, 15, 20) oraz 30mm dla średnic 2.0 – 4.0mm
- **dostępne dwa typy balonów: Monorail i OTW we wszystkich rozmiarach**
- **hydrofilne pokrycie shaft'u**
- ciśnienie nominalne 6atm.

- ciśnienie RBP 18 atm dla 1.20mm, 14atm dla 1.50-3.25 oraz 12atm dla 3.50-4.00
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów
- **możliwość zwiększenia średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów**

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 5 z zapisu:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Min. przedział średnic od 1.25 mm do 4.0 mm
4	Wzrost średnicy w przedziale od 2 mm do 4.0 co 0.25mm
5	Profile przejścia balonu max. 0.024" dla średnicy 3.0mm
6	Profil wejścia 0.017"
7	Długości 6-30mm (minimum 5 różnych długości z przedziału) -długości skrajne nie są wymagane dla ważności oferty)
8	Ciśnienie nominalne max. 8atm, (z wyjątkiem najmniejszej średnicy tj. 1,2-1,25 mm, dla której dopuszczalne jest ciśnienie nominalne max.12 atm) RBP min. 12atm dla wszystkich
9	Pokrycie hydrofilne
10	Dostępny system RX i OTW w całym wymaganym przedziale średnic

Na zapis:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Min. przedział średnic od 1,20 mm do 4.0 mm
4	Wzrost średnicy w przedziale od 2 mm do 4.0 co 0.25mm
5	Profile przejścia balonu max. 0.024" dla średnicy 3.0mm
6	Profil wejścia 0.017"
7	Długości 6-30mm (minimum 5 różnych długości z przedziału) -długości skrajne nie są wymagane dla ważności oferty)
8	Ciśnienie nominalne max. 8atm, (z wyjątkiem najmniejszej średnicy tj. 1,2-1,25 mm, dla której dopuszczalne jest ciśnienie nominalne max.12 atm) RBP min. 12atm dla wszystkich
9	Pokrycie hydrofilne
10	Dostępny system RX i OTW w całym wymaganym przedziale średnic

Pytanie 21 - dotyczy pakietu 15 oraz 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentu o następujących parametrach:

- średnice **2.25 -4.00mm** (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00)
- długości **8-38mm** (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38mm) z pominięciem rozmiaru 2.25 x 38mm
- **stop platynowo-chromowy (PtCr) - zawartość platyny 33% wagi.**
- pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z trwałego polimeru akrylowo-fluorowego
- ciśnienie nominalne 11atm

- ciśnienie RBP 18atm dla średnic 2.25 -2.75 i 16atm dla 3.0 – 4.0mm
- stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,4-15,1 %,
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.018" dla wszystkich rozmiarów
- profil stentu z balonem dla średnicy 3.0 mm max. 0.043",
- długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0.4mm
- **recoil max. 3%**
- **duża siła radialna min. 0.26 N/mm**
- **możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 5% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.17mm)**
- możliwość przeprężenia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury
 - o 2.25 do 2.75;
 - o 2.50-2.75 do 3.50;
 - o 3.00-3.50 do 4.25;
 - o 4.00 do 5.75;

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 15 z zapisu:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Ciśnienie nominalne min. 9-12 atm/bar
4	Ciśnienie RBP dla stentu o średnicy 3.0 mm min. 16-18 atm/bar
5	Różne średnice (minimum 6) 2.0; 2.25; 2.5; 2.75; 3.0; 3.5; 4.0mm
6	Przedział długości stentów od 8-9 mm do 38 mm (dla stentu 3.0mm)
7	Profil przejścia stentu < lub = 0.042" dla stentów 3.0 mm
8	Ilość markerów zintegrowanych na stencie wraz z systemem dostarczającym
9	Grubość ściany stentu max. 0.0037" dla średnicy 3.0mm
10	Udokumentowana możliwość skrócenia podwójnej terapii p/ płytkowej do 1 miesiąca po użyciu tego typu stentu

Na zapis:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Ciśnienie nominalne min. 8-12 atm/bar
4	Ciśnienie RBP dla stentu o średnicy 3.0 mm min. 16-18 atm/bar

5	Różne średnice z zakresu 2,0 mm – 4,0 mm, w tym wymagane średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0;
6	Przedział długości stentów od 8-9 mm do 38 mm (dla stentu 3.0mm)
7	Profil przejścia stentu < lub = 0.042" dla stentów 3.0 mm
8	Ilość markerów zintegrowanych na stencie wraz z systemem dostarczającym
9	Grubość ściany stentu max. 0.0037" dla średnicy 3.0mm
10	Udokumentowana możliwość skrócenia podwójnej terapii p/ płytkowej do 1 miesiąca po użyciu tego typu stentu

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 15 z zapisu:

7	Profil stentu < lub = 0.042" dla stentów 3.0 mm
---	---

Na zapis:

7	Profil stentu < lub = 0.043" dla stentów 3.0 mm
---	---

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w przypadku pakietu nr 23, odpowiedź została udzielona w pytaniu nr 4.

Pytanie 22 - dotyczy pakietu 16 oraz 24

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentu o parametrach:

- średnice **2.25 -4.00mm** (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00)
- długości **8-48mm** (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38, 48mm) z pominięciem rozmiaru 2.25 x 48mm
- **stop platynowo-chromowy (PtCr) - zawartość platyny 33% wagi.**
- pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z polimeru biodegradowalnego Synchrony
- ciśnienie nominalne 11 atm
- ciśnienie RBP 18atm dla średnic 2.25 -2.75 i 16atm dla 3.0 – 4.0mm
- stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,1-15,8 %,
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.017" dla wszystkich rozmiarów
- profil stentu z balonem dla średnicy 2.5 mm max. 0.038",
- długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0.4mm
- **recoil max. 2,4%**
- **dotakowe łączniki na końcu proksymalnym zabezpieczające przed skróceniem**
- **duża siła radialna min. 0.27 N/mm**
- **możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 6% dla wszystkich rozmiarów** (dla 3.00 – 3.27mm)
- możliwość przepięcia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury
 - o 2.25-2.75 do 3.50;
 - o 3.00-3.50 do 4.25;

- o 4.00 do 5.75;

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 16 z zapisu:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe do dużych naczyń wieńcowych pokryte polimerem biodegradowalnym uwalniającym Sirolimus dla chorych z wysokim ryzykiem krwawień

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym Sirolimus	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.5 mm lub więcej	Tak		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.5 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości, długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 14-16 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	Tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu Nie- 0 pkt
10	Udokumentowana możliwość skrócenia podwójnej terapii p/plytkowej do 1 miesiąca po użyciu tego typu stentu	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

Na zapis:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Stenty wieńcowe do dużych naczyń, kobaltowo-chromowe lub platynowo-chromowe na balonie uwalniające sirolimus lub jego pochodną, dla chorych z wysokim ryzykiem krwawień.

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym sirolimus lub jego pochodną	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

4	Dostępne średnice minimum 4.0 mm lub więcej	Tak		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.0 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości, długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 14-16 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	Tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu Nie- 0 pkt
10	Udokumentowana możliwość skrócenia podwójnej terapii p/plytkowej do 1 miesiąca po użyciu tego typu stentu	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 16 z zapisu:

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym sirolimus lub jego pochodną	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.0 mm lub więcej	Tak		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.0 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości, długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 14-16 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	Tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu Nie- 0 pkt

10	Udokumentowana możliwość skrócenia podwójnej terapii p/plytkowej do 1 miesiąca po użyciu tego typu stentu	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
----	---	-----	--	--

Na zapis:

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym sirolimus lub jego pochodną	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.0 mm lub więcej	Tak		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.0 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości, długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 - 12atm/bar dla stentu 4.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 16-18 atm/bar dla stentu 4.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 4.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	Tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu Nie- 0 pkt
10	Możliwość zaopatrzenia naczyń o średnicach 4,5 – 5,5 mm	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
11	Udokumentowana możliwość skrócenia podwójnej terapii p/plytkowej do 1 miesiąca po użyciu tego typu stentu	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w przypadku **pakietu nr 24**, działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia także zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie niniejszego pakietu z zapisu:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe do dużych naczyń wieńcowych pokryte polimerem biodegradowalnym uwalniającym Sirolimus

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w

				zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym Sirolimus	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.5 mm lub więcej	Tak, podać		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.5 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości, długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 14-16 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu nie - 0 pkt

Na zapis:

Lp.	Nazwa towaru
1.	Stenty wieńcowe do dużych naczyń, kobaltowo-chromowe lub platynowo-chromowe na balonie uwalniające Sirolimus lub jego pochodną

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym Sirolimus lub jego pochodną	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.0 mm lub więcej	Tak, podać		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.0 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości, długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 14-16 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	tak/Nie, podać dane techniczne	1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu nie - 0 pkt
----	--	-----------------------------------	--

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 24 z zapisu:

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym Sirolimus lub jego pochodną	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.0 mm lub więcej	Tak, podać		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.0 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości , długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 14-16 atm/bar dla stentu 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 3.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu nie - 0 pkt

Na zapis:

Parametry techniczne				
Lp	Cechy przedmiotu zamówienia	Parametr graniczny	Parametr oferowany**	Ilość punktów możliwych do uzyskania
1	Nazwa			Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
2	Producent	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
3	Stent fabrycznie montowany na balonie o dużej elastyczności, pokryty polimerem uwalniającym Sirolimus lub jego pochodną	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
4	Dostępne średnice minimum 4.0 mm lub więcej	Tak, podać		1 pkt za największą ilość oferowanych średnic ponad wymagane minimum 4.0 mm
5	Dostępne długości stentów w przedziale od 8 do 30 mm (minimum 5 długości , długości 8 i 30 nie są wymagane dla ważności oferty)	Tak, podać		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

6	Wymagane ciśnienie nominalne min. 8-12 atm/bar dla stentu 4.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
7	Wymagane ciśnienie RBP min. 16-18 atm/bar dla stentu 4.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
8	Wymagany profil przejścia nie większy niż 0.044" dla analogicznego stentu o średnicy 4.0 mm	Tak, podać dane techniczne		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert
9.	Możliwość przepiężenia / przerozmiarowania nominalnej średnicy stentu o minimum 0,5 mm	tak/Nie, podać dane techniczne		1 pkt za największą możliwą do uzyskania średnicę stentu nie - 0 pkt
10	Możliwość zaopatrzenia naczyń o średnicach 4,5 - 5,5 mm	Tak		Parametr nie podlega ocenie w zakresie kryterium oceny ofert

Pytanie 23 - dotyczy pakietu 13 poz. 1

Czy zamawiający dopuści cewnik balonowy uwalniający lek sirolimus, o ciśnieniu o ciśnieniu nominalnym 6 bsr; RBP max 14 (dla średnicy 4,00) - 16 bar, dostępny przedział średnic 1,5mm, 2,0mm, 2,25mm, 2,5mm, 2,75mm, 3,0mm, 3,5mm, 4,00mm, o długości użytkowej 140cm, z portem wejścia 0,016, posiadający tylko 1,27 mcg/mm² substancji czynnej, z szaftem proksymalnym 1,7F, szaft dystalny 2,5F, dostępne długości 10mm, 15mm, 20mm, 25mm, 30mm, 35mm, 40mm?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 13 z zapisu:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Cewnik balonowy pokryty paklitakselem bez nośnika polimerowego
4	Ciśnienie nominalne 6 atm; RBP max.14 -16 atm dla średnicy 3.0 mm
5	Dostępny przedział średnic 2,0 mm 2,25 mm , 2.5mm, 2,75mm, 3.0 mm, 3,5mm
6	Dostępne długości 10 do 40 mm (minimum 4 długości)
7	Długość użytkowa w przedziale 140 - 145 cm
8	Profil wejścia mniejszy lub równy 0,017"
9	Ilość substancji czynnej 3µg/mm ²

10	Szaft proksymalny 1,8-1,9 F , Szaft dystalny 2,5-2,6 F dla wszystkich rozmiarów
11	Powłoka hydrofilna

Na zapis:

Lp	Cechy przedmiotu zamówienia
1	Nazwa
2	Producent
3	Cewnik balonowy pokryty paklitakselem lub sirolimusem bez nośnika polimerowego
4	Ciśnienie nominalne 6 atm; RBP max.14 -16 atm dla średnicy 3.0 mm
5	Dostępny przedział średnic 2,0 mm 2,25 mm , 2.5mm, 2,75mm, 3.0 mm, 3,5mm
6	Dostępne długości 10 do 40 mm (minimum 4 długości)
7	Długość użytkowa w przedziale 140 - 145 cm
8	Profil wejścia mniejszy lub równy 0,017"
9	Ilość substancji czynnej 3µg/ mm ² +- 0,1 dla paclitaxelu lub 1,25 µg/ mm ² +- 0,1 dla sirolimusa
10	Szaft proksymalny 1,7 -2,0 F, Szaft dystalny 2,5-2,6 F dla wszystkich rozmiarów
11	Powłoka hydrofilna

Pytanie 24 - dotyczy pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 13 – cewnik balonowy uwalniający lek – cewników o ciśnieniu nominalnym 7 atm, o długości w zakresie od 14 do 40 mm i shaft'cie proksymalnym 2,0F? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedź na to pytanie w pytaniu nr 23.

Pytanie 25 – dotyczy pakietu 15

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 – stenty wieńcowe – dopuści zaoferowanie stentów DES nowej generacji, zalecanych do stosowania przez wytyczne ESC / EACTS z 2014r , w zakresie średnic 2,25 – 4,0 mm (2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0mm)?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedź na to pytanie w pytaniu nr 21.

Pytanie 26 - dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 -- dopuści zaoferowanie stentów DES nowej generacji, zalecanych do stosowania przez wytyczne ESC / EACTS z 2014r , pokrytych pochodną Sirolimusa – Zotarolimusem pokryte polimerem nie biodegradowalnym lecz biokompatybilnym, składającym się z dwóch warstw: hydrofilnej i hydrofobowej, co pozwala na kontrolowane uwalnianie leku?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedź na to pytanie w pytaniu nr 22.

Pytanie 27 - dotyczy pakietu 23

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 -- stenty wieńcowe - dopuści zaoferowanie stentów DES nowej generacji, zalecanych do stosowania przez wytyczne ESC / EACTS z 2014r , w zakresie średnic 2,25 - 4,0 mm (2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0mm)?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedź na to pytanie w pytaniu nr 4.

Pytanie 28 - dotyczy pakietu 24

Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 -- dopuści zaoferowanie stentów DES nowej generacji, zalecanych do stosowania przez wytyczne ESC / EACTS z 2014r , pokrytych pochodną Sirolimusa – Zotarolimusem pokryte polimerem nie biodegradowalnym lecz biokompatybilnym, składającym się z dwóch warstw: hydrofilnej i hydrofobowej, co pozwala na kontrolowane uwalnianie leku?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedź na to pytanie w pytaniu nr 22.

Pytanie 29 - dotyczy Wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 6 do SWIZ, poprzez dodanie do paragrafu 6 projektu umowy przechowania ustępu 5 o następującym brzmieniu: „Przedmiot przechowania pozostanie własnością Składającego do chwili jego pobrania przez Przechowawcę z miejsca przechowania i nie może być udostępniany osobom trzecim bez zgody Składającego”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w § 6 Umowy przechowania stanowiącej załącznik nr 2 do Wzoru Umowy, z zapisu:

- 1) Przechowawca ma prawo kupić Przedmiot przechowania na potrzeby własne przy zachowaniu procedur opisanych w Umowie dostawy.
- 2) O pobraniu Przedmiotu przechowania Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do niniejszej Umowy.
- 3) Za pobrany Przedmiot przechowania Składający obciąża Przechowawcę na podstawie faktury VAT z terminem zapłaty dni od daty doręczenia jej do Przechowawcy. Ceny za zakupiony Przedmiot przechowania Składający ustali zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w §1 ust.1 niniejszej Umowy.
- 4) Przechowawca zobowiązuje się do pobierania Przedmiotu przechowania według daty ważności, począwszy od najkrótszej dla danego asortymentu.

Na zapis:

- 1) Przechowawca ma prawo kupić Przedmiot przechowania na potrzeby własne przy zachowaniu procedur opisanych w Umowie dostawy.
- 2) O pobraniu Przedmiotu przechowania Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 2 do niniejszej Umowy.
- 3) Za pobrany Przedmiot przechowania Składający obciąża Przechowawcę na podstawie faktury VAT z terminem zapłaty dni od daty doręczenia jej do Przechowawcy. Ceny za zakupiony Przedmiot przechowania Składający ustali zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w §1 ust.1 niniejszej Umowy.
- 4) Przechowawca zobowiązuje się do pobierania Przedmiotu przechowania według daty ważności, począwszy od najkrótszej dla danego asortymentu.

- 5) **Przedmiot przechowania pozostanie własnością Składającego do chwili jego pobrania przez Przechowawcę z miejsca przechowania.**

Pytanie 30 – dotyczy Wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 6 do SWIZ, poprzez dodanie do paragrafu 8 projektu umowy dostawy ustępu 4 o następującym brzmieniu: „W przypadku stwierdzenia braków lub uszkodzeń w Przedmiocie przechowania, brakujące lub uszkodzone (w tym rozsterylizowanie, z uszkodzonym opakowaniem zewnętrznym itp.) elementy Przedmiotu przechowania zostaną uznane za sprzedane Przechowawcy, a Składający wystawi Przechowawcy fakturę, zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w par. 1 ust 1 niniejszej Umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w § 8 Umowy przechowania stanowiącej załącznik nr 2 do Wzoru Umowy, z zapisu:

1. Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje, co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.
3. Składający z przeprowadzonej kontroli prześle Przechowawcy jeden egzemplarz protokołu spisu z natury.

na zapis:

1. Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje, co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.
3. Składający z przeprowadzonej kontroli prześle Przechowawcy jeden egzemplarz protokołu spisu z natury.
4. **W przypadku stwierdzenia braków lub uszkodzeń w Przedmiocie przechowania, brakujące lub uszkodzone (w tym rozsterylizowanie, z uszkodzonym opakowaniem zewnętrznym itp.) elementy Przedmiotu przechowania zostaną uznane za sprzedane Przechowawcy, a Składający wystawi Przechowawcy fakturę, zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w pkt 1 niniejszej Umowy**

Pytanie 31 – dotyczy pakietu 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do angiografii, który różni się od wymaganego przez Zamawiającego o następujące składowe:

- a. Serweta do angiografii o wymiarach 320x240cm, z warstwą absorbującą 100 x150 cm , z trzema otworami (dwa otwory promieniowe owalne 10x7cm jeden otwór okrągły udowy o średnicy 12cm), z panelami foliowymi z obu stron. 1 szt
- b. osłona przezroczysta foliowa z gumką 33 cm w stanie spoczynku 33 cm, gumka po rozciągnięciu 112 cm , wysokość 56 cm (tożsama z osłoną 120 x 120 cm) – 2 szt
- c. rączniki białe w rozmiarze 40x 50 cm – 2 szt
- d. dren do podawania i oszczędzania kontrastu (dren łączący kolec oszczędzający kontrast z rampą , duży rozmiar zastawki zamykającej przepływ kontrastu – długość 150 cm - 1 szt.
- e. serweta na stolik zabiegowy z nieprzemakalnego laminatu, stanowiące po rozpakowaniu zestawu czyste przykrycie stolika (rozmiar 150 x 190 cm) - 1 szt

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy PZP zmienia zapisy w załączniku nr 1 do SIWZ, tj. Formularzu asortymentowo-cenowym w zakresie pakietu nr 21 z zapisu:

1.	1.Serweta do angiografii o wymiarach 300-350x230- 244cm, włóknina trójwarstwowa z warstwą absorbującą o122 x154cm , z trzema otworami (dwa otwory promieniowe owalne 12x7,6 cm jeden otwór okrągły udowy o średnicy 12cm), krawędź serwety przezroczysta z obydwu stron, która służy do sterylne go zabezpieczenia pulpitu sterowniczego - 1 sztuka 2. fartuch jednorazowy (L i XL) - 2 sztuki – jeden fartuch pakowany osobno w zestawie, 3. serweta wysokochłonna w rozmiarze 40x60 cm – 1 sztuka
----	---

	<p>4. miska 500 ml - 1 sztuka 5. miska 250 ml - 1 sztuka 6. gąbka z rączką do dezynfekcji pola operacyjnego - 2 sztuki 7. osłona przezroczysta z gumką 120 x 120 cm - 2 sztuki 8. ręczniki białe w rozmiarze 37x 57 cm - 2 sztuki 9. skalpel ze zintegrowaną osłonką zapobiegającą zakłuciu się personelu - długość z rączką 14 cm - 1 sztuka 10. kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm - 50 sztuk 11. kleszczyki metalowe proste - 1 sztuka 12. strzykawka 20 ml zwykła - 2 sztuki 13. strzykawka 20 ml LL - 1 sztuka 14. strzykawka 10 ml zwykła - 1 sztuka 15. bezpieczna igła 0,8 x 40mm (osłonka zabezpieczająca umieszczona na zawiasie, która na stałe osłania i zabezpiecza igłę - 1 sztuka 16. dren niskociśnieniowy 150 cm - 1 sztuk 17. aparat do infuzji - 1 sztuka 18. zastawka bezzwrotna (zastawka jednokierunkowa zabezpieczająca przed cofaniem kontrastu do linii infuzji) - 1 sztuka 19. dren do podawania i oszczędzania kontrastu (dren łączący kolec oszczędzający kontrast z rampą , duży rozmiar zastawki zamykającej przepływ kontrastu - długość 140 cm - 1 szt. 21. serweta na stolik zabiegowy z nieprzemakalnego laminatu, stanowiące po rozpakowaniu zestawu czyste przykrycie stolika (rozmiar 150 x 180 cm) - 1 sztuka</p>
--	---

Na zapis:

1.	<p>1. Serweta do angiografii o wymiarach 300-350x230- 244cm, włóknina trójwarstwowa z warstwą absorbującą 100-125cm x 140-160 cm , z trzema otworami (dwa otwory promieniowe owalne 10-13cm x 6-8 cm jeden otwór okrągły udowy o średnicy 11-13 cm), krawędź serwety przezroczysta z obydwu stron, która służy do sterylnego zabezpieczenia pulpitu sterowniczego - 1 sztuka 2. fartuch jednorazowy (L i XL) - 2 sztuki - jeden fartuch pakowany osobno w zestawie, 3. serweta wysokochłonna w rozmiarze 40x60 cm - 1 sztuka 4. miska 500 ml - 1 sztuka 5. miska 250 ml - 1 sztuka 6. gąbka z rączką do dezynfekcji pola operacyjnego - 2 sztuki 7. osłona przezroczysta z gumką 110-120 cm x 110-120 cm - 2 sztuki 8. ręczniki białe w rozmiarze 30-40cm x 50-60 cm - 2 sztuki 9. skalpel ze zintegrowaną osłonką zapobiegającą zakłuciu się personelu - długość z rączką 14 cm - 1 sztuka 10. kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm - 50 sztuk 11. kleszczyki metalowe proste - 1 sztuka 12. strzykawka 20 ml zwykła - 2 sztuki 13. strzykawka 20 ml LL - 1 sztuka 14. strzykawka 10 ml zwykła - 1 sztuka 15. bezpieczna igła 0,8 x 40mm (osłonka zabezpieczająca umieszczona na zawiasie, która na stałe osłania i zabezpiecza igłę - 1 sztuka 16. dren niskociśnieniowy 150 cm - 1 sztuk 17. aparat do infuzji - 1 sztuka 18. zastawka bezzwrotna (zastawka jednokierunkowa zabezpieczająca przed cofaniem kontrastu do linii infuzji) - 1 sztuka 19. dren do podawania i oszczędzania kontrastu (dren łączący kolec oszczędzający kontrast z rampą , duży rozmiar zastawki zamykającej przepływ kontrastu - długość 140 -150cm - 1 szt. 21. serweta na stolik zabiegowy z nieprzemakalnego laminatu, stanowiące po rozpakowaniu zestawu czyste przykrycie stolika (rozmiar 150-160cm x 180-200cm) - 1 sztuka</p>
----	---

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579.) zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w następujący sposób:

a) § 1 Wzoru umowy, stanowiący załącznik nr 6 do SIWZ z zapisu:

Umowa zostaje zawarta zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity - Dz. U. z 2017 r. poz. 1579) w następstwie przeprowadzenia przetargu nieograniczonego nr **BZP.38.382-36.17** ogłoszonego w BZP na stronach portalu internetowego Urzędu Zamówień Publicznych nr

Na zapis:

Umowa zostaje zawarta zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) w następstwie przeprowadzenia przetargu nieograniczonego na „Dostawy wyrobów medycznych stosowanych w kardiologii inwazyjnej”

BZP.38.382-36.17, ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej Nr z dnia

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Wzór umowy – załącznik nr 6 do SIWZ – po zmianach z dnia 20.10.2017 r.
- Formularz asortymentowo-cenowy – w zakresie pakietów 2, 5, 7, 13, 15, 16, 21, 23, 24 - po zmianach z dnia 20.10.2017 r.

Pozostała treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Z poważaniem



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny Nr 2 w Jastrzębiu - Zdroju,
Aleja Jana Pawła II 7, 44 - 330 Jastrzębie – Zdrój
tel. 32 47 84 200, fax. 32 74 84 506, e-mail: szpital@wss2.pl, www.wss2.pl