



Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Poznaniu

Dział Zamówień Publicznych, tel. 61 869 1759; e-mail: dzp@usk.poznan.pl

Poznań, dnia 9 sierpnia 2024 r.

Dotyczy: **Wyroby medyczne jednorazowego użytku wraz z dzierżawami – Kardiologia.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **DZP/101/2024**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Pytanie 1: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 31 cewników do ekstrakcji skrzepliny z tętnicy w dostępnych średnicach 6F i 7F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2: Proszę o informację czy postępowanie jest ogłoszone jako procedura skrócona, czy zwykła i jaki jest termin na zadawanie pytań do postępowania

Odpowiedź: Postępowanie nie jest prowadzone w procedurze skróconej.

Pytanie 3: Pytanie dot. pakietu nr 82 Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 82 pozycji nr 2. Prośbę motywujemy wycofaniem tego produktu z obrotu. Ruch ten umożliwi złożenie oferty całościowej na ten pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4: Czy w pakiecie nr 23 poz.12, 33 poz. 14 i 78 poz. 9 Zamawiający wyrazi zgodę na bezpłatne użyczenie Pompy aspiracyjnej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 5: Dot. Pak. Nr 73/5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie mikrosfer przeznaczonych do embolizacji o następujących parametrach: wielkości mikrosfer:

75 µm +_ 30 µm; 200 µm +_ 75 µm; 400 µm +_ 75 µm;
600 µm +_ 75 µm; 800 µm +_ 75 µm; 1100 µm +_ 75 µm
Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6: Dot. Pak. Nr 75/8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie balonu obwodowego do angioplastyki tętnic poniżej kolana w systemie RX:

- balon kompatybilny z przewodnikiem 0,014"
- średnice 1,50 mm – 4,00 mm, długości 20 mm – 200 mm
- długość shaftu – 150 cm, współpracuje z koszulką max.4 Fr
- pokryty powłoką hydrofilną o długości 280-380 mm
- balon 2-krotnie sfałdowany dla średnic 1.50-2.50 mm i 3-krotnie dla średnic 3.00-4.00 mm
- NP 8 atm, RBP 14 atm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

60-355 Poznań
ul. Przybyszewskiego 49

NIP: 779-20-33-466
REGON: 000288834
KRS: 0000001852

tel. centrala: +61 869 11 00
tel. sekretariat: +61 869 12 03
fax: +61 867 12 32

email: szpital@usk.poznan.pl
WWW: <http://www.skhs.pl>



Pytanie 7: Dot. Pak. Nr 75/10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie przewodników hydrofilnych z dostępną ściętą końcówką rdzenia 1, 3 cm?
Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8: Dot. Pak. Nr 82/2

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 82 pozycji nr 2 ze względu na wycofanie tego produktu z obrotu w celu możliwości złożenia oferty całościowej na ten pakiet

Odpowiedź: Zamawiający wyraża.

Pytanie 9: Dotyczy Pakietu 28

1. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy opisie przedmiotu zamówienia w/w pakiecie nie wkradł się błąd polegający na dodaniu jednego wiersza pomiędzy poz. 1 i 2. W poz. 1 Zamawiający wymaga: Średnice stentu 2.00 – 4,5 mm (2,0,2,5,2,75,3,0,3,50,4,00,4,50) w poz. 2 Zamawiający wymaga: długość 8-48 (8,12,16,20,24,28,32,36,40,44,48) a pomiędzy poz. 1 i 2 jest zapis: Długość stentu 8 – 40 mm (dla średnic od 2,5 do 5,0 mm).

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że jest to omyłka pisarska.

Pytanie 10: dot. Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 1 do odrębnego pakietu pozycje od 1 do 4 włącznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11: Zamawiający w pakiecie nr 87 pozycja nr 1 wymaga wypełnienia parametrów dotyczących crossing profile dla średnicy 3,0mm oraz podania długości dostępnych cewników, jednocześnie prosząc w instrukcji wypełniania oferty aby wykonawca wypełnił wyłącznie miejsca zaznaczone kolorem zielonym. Prosimy o potwierdzenie czy należy ten parametr uzupełnić, jeśli tak to prosimy o wskazanie miejsca w którym należy to zrobić.

Odpowiedź: Uzupełnianie powyższego parametru nie jest konieczne.

Pytanie 12: (dot. um. banku do pak. 39)

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 9:

9. W przypadku braku dostawy przedmiotu umowy do banku wyrobów medycznych, po pisemnym wezwaniu przez Zamawiającego i wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu dostawy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości netto niedostarczonego przedmiotu dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13: Pytania do Pakietu nr 28:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 28 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracienką strukturę rozpórek pozwalającą na dojście do krętych oraz trudnych zmian? Unikalne, hydrodynamiczne niskoprofilowe oraz owalne rozpórki stentu minimalizują zakłócenia przepływu krwi zwiększając długofalowe bezpieczeństwo. Stent posiada możliwość znacznych doprężeń. Dane techniczne:

Dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm

Dostępne długości: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 32, 36, 40 mm

Bardzo dobry dostęp do bocznic - max średnica otwarcia pojedynczej celi stentu wynosi 3,9 mm.

Możliwość doprężenia stentu o rozmiarze 2,0-2,5 mm do 3,7 mm oraz stentu o rozmiarze 3,0-4,0 mm do 5,8 mm bez zniszczenia struktury stentu

Materiał – stop Co Cr

Grubość rozpórki – 68 µm

Budowa stentu – struktura otwartokomórkowa i elastyczna

Polimer – biostabilny polimer akrylowy

Pokrycie stentu - abluminalne

Materiał balonu – nylon 12

Znaczniki pozycjonujące – ramienny i udowy w obszarze rurki hypotube

Markery radiologiczne – 2 złote w obszarze balonu
Długość użytkowa systemu wprowadzania - 141 cm
Profil wejścia – 0,016”
Profil przejścia – 0,023”
Skrót perspektywiczny - $\leq 2,0\%$
Siła promieniowa - $\geq 0,17\text{N/mm}^2$
Odrzut (recoil)– 4,0%
Lek: sirolimus (rapamycyna)
Dawka leku: $0,90\text{ }\mu\text{m/mm}^2$
Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów
Ciśnienie RBP – 17 barów
Zgodny cewnik prowadzący – 5F
Zgodny przewód – max 0,14”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14: Pytania do Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 31, dopuści złożenie oferty cewnikiem do trombektomii o długości 140cm, dostępnym w wersji z usuwalnym mandrynem zwiększającym sztywność oraz bez mandrynu do swobodnego wyboru przez Zamawiającego, przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna 1,4mm (0,055”), światło aspiracyjne 1,04mm², szybkość aspiracji 115,2cm³/min, pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm, wyposażonym w marker na końcu dystalnym, dostarczany wraz z dwoma strzykawkami a’30cm³, kranikiem tródrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrępliny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15: Pytania do Pakietu nr 45:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 45 dopuści do zaoferowania cewnik balonowy do PTCA będący przełomowym połączeniem technologii balonów semi compliant (balon półpodatny) i non compliant (balon niepodatny), który w zależności od zastosowanego ciśnienia zachowuje się jak balon SC lub NC? Balon charakteryzuje się wybitną łatwością sterowania oraz odpornością na wielokrotne przechodzenie przez naczynia dzięki innowacyjnej powłoce hydrofilnej. Konstrukcja cewnika balonowego pozwala na użycie jednego produktu przy dwóch zastosowaniach.

Dane techniczne:

Długość cewnika - 141 cm
Profil wejścia - 0,016”
Profil przejścia - 0,023”
Powłoka - Hydrofilna
Markery - Platynowo-irydowe
Sposób złożenia balonu - 3 fałdy
Materiał balonu - Nylon 12
Ciśnienie znamionowe cewnika półpodatnego (SC) - 6/8 atm
Ciśnienie znamionowe cewnika niepodatnego (NC) - 12/14 atm
Ciśnienie RBP - 16/18/20 atm
Długość końcówki - 3 mm
Zgodny cewnik prowadzący - 5F (6F do techniki kissing balloon)
Średnica SC (mm): 1,25; 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00
Średnica NC (mm): 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50
Długość (mm): 6, 10, 15, 20, 25, 30

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16: Pytania do Pakietu nr 49:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 49 dopuści do zaoferowania cewnik balonowy do PTCA będący przełomowym połączeniem technologii balonów semi compliant (balon półpodatny) i non compliant (balon niepodatny), który w zależności od zastosowanego ciśnienia zachowuje się jak balon SC lub NC? Balon charakteryzuje się wybitną łatwością sterowania oraz odpornością na wielokrotne przechodzenie przez naczynia dzięki innowacyjnej powłoce hydrofilnej. Konstrukcja cewnika balonowego pozwala na użycie jednego produktu przy dwóch zastosowaniach.

Dane techniczne:

Długość cewnika - 141 cm

Profil wejścia - 0,016"

Profil przejścia - 0,023"

Powłoka - Hydrofilna

Markery - Platynowo-irydowe

Sposób złożenia balonu - 3 fałdy

Materiał balonu - Nylon 12

Ciśnienie znamionowe cewnika półpodatnego (SC) - 6/8 atm

Ciśnienie znamionowe cewnika niepodatnego (NC) - 12/14 atm

Ciśnienie RBP - 16/18/20 atm

Długość końcówki - 3 mm

Zgodny cewnik prowadzący - 5F (6F do techniki kissing balloon)

Średnica SC (mm): 1,25; 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00

Średnica NC (mm): 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50

Długość (mm): 6, 10, 15, 20, 25, 30

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17: Pytania do Pakietu nr 50:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 50 dopuści do zaoferowania cewnik balonowy do PTCA będący przełomowym połączeniem technologii balonów semi compliant (balon półpodatny) i non compliant (balon niepodatny), który w zależności od zastosowanego ciśnienia zachowuje się jak balon SC lub NC? Balon charakteryzuje się wybitną łatwością sterowania oraz odpornością na wielokrotne przechodzenie przez naczynia dzięki innowacyjnej powłoce hydrofilnej. Konstrukcja cewnika balonowego pozwala na użycie jednego produktu przy dwóch zastosowaniach.

Dane techniczne:

Długość cewnika - 141 cm

Profil wejścia - 0,016"

Profil przejścia - 0,023"

Powłoka - Hydrofilna

Markery - Platynowo-irydowe

Sposób złożenia balonu - 3 fałdy

Materiał balonu - Nylon 12

Ciśnienie znamionowe cewnika półpodatnego (SC) - 6/8 atm

Ciśnienie znamionowe cewnika niepodatnego (NC) - 12/14 atm

Ciśnienie RBP - 16/18/20 atm

Długość końcówki - 3 mm

Zgodny cewnik prowadzący - 5F (6F do techniki kissing balloon)

Średnica SC (mm): 1,25; 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00

Średnica NC (mm): 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50

Długość (mm): 6, 10, 15, 20, 25, 30

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18: Pakiet 27

Zwracamy się uprzejmie z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 27 Y-connektora, dostępnego w dwóch wersjach: - Y-connektor typu "myshell" z drenem i kranikiem o dł. 20 cm, dopuszczającego urządzenie do 9 F, z mechanizmem push-push. - Y-connektor typu push-click, 9 F pracujący w 3 pozycjach (otwarta/półotwarta/zamknięta) o przezroczystym korpusie i wysokiej jakości zastawki zabezpieczającej przed wyciekami krwi podczas zabiegu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19: Pakiet nr 27

Zwracamy się uprzejmie do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 27, Y-Konnektora, występującego w dwóch wersjach: 1.Y-Konnektor typu "myshell" z mechanizmem push-push, 9 F z drenem i kranikiem o dł. 20 cm 2. Y-Konnektora, kompatybilny z urządzeniami do średnicy 9F, pracującego w 3 pozycjach (otwarta/półotwarta/zamknięta)-opcja bez drenu. Y-Konnektor,

kompatybilny z urządzeniami do średnicy 9F, pracującego w 3 pozycjach (otwarta/półotwarta/zamknięta) z drenem, w skład którego wchodzi dodatkowo igła tępa i torquer.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20: Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet 99

1. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu 99 formularza cenowego koszulek interwencyjnych prostych z końcówką radiopaque o średnicy 6-12F, o długości 30-90cm.
2. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 2 pakietu 99 formularza cenowego koszulek wprowadzających o dużych rozmiarach w zakresie od 14 do 24F oraz długości 25-45cm. Koszulka zakończona zastawką hemostatyczną.
3. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 4 pakietu 99 formularza cenowego stentów platynowych aortalnych rozprężanych do średnicy od 12 do 24mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.
4. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 5 pakietu 99 formularza cenowego stentów platynowych aortalnych pokrywanych PTFE, rozprężanych do średnicy od 12 do 24mm. Pozostałe parametry zgodnie z swz.
5. Z uwagi na wycofanie produktu z oferty prosimy o wykreślenie pozycji 8 z pakietu 99.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

Ad. 2. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

Ad. 3. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

Ad. 4. Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie.

Ad. 5. Zamawiający wyraża zgodę na wycofanie.

Pytanie 21: Pytanie zad. 27

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu nr 27 y-connector dostosowany do obsługi jednoręcznej, dostępny z drenem i kranikiem o długościach 15cm, bardzo szczelna konstrukcja gwarantująca brak przecieków podczas zabiegu, silikonowa zastawka dopuszcza urządzenie do 9FR. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22: do pakietu 30

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie introducerów udowych 5- 10 F (do 1 F). W zestawie prowadnik o długości 45 cm i średnicy 0,038". Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23: do pakietu 40

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników diagnostycznych 5 F i 6 F.

Dostępne krzywizny : JL, JR, PIG, PIG145, PIG155, AL, TIG

Dobra manewrowość i obrót 1:1

Bardzo dobrze widoczny w skopii

Średnica wewnętrzna dla 5 F- 1.70±0.1 mm dla 6 F 2.00±0.1 mm

Średnica zewnętrzna dla 5 F –1.19±0.1 (0.047in) 1.40±0.1 (0.055in)

Korpus główny ma trzy warstwy: zewnętrzną warstwę PEBAX, pleciony

druk ze stali nierdzewnej i wewnętrzną warstwę PEBAX

Wytrzymałość do 1200 PSI

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24: do pakietu 56

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie introducerów rozrywalnych typu peel away o następujących parametrach:

Pozycja 1

Introduktory do łatwego umieszczania elektrod do stymulacji lub cewników przez żyłę podobojczykową z blokadą koszulka-rozszerzacz (dylator). Po wprowadzeniu koszulka może zostać wyciągnięta i rozerwana na dwie części. Sterylne ,dostępne w różnych rozmiarach. Rozmiar oznaczony jest na uchwycie, który posiada również oznaczenie kolorystyczne.

Zestaw zawiera:

1. Introduktor o długości 13,5cm składający się z rozszerzacza (dylatora) wykonanego z HDPE (z dodatkiem 15% siarczany baru) umieszczonego w koszulce wykonanej z PTFE z dodatkiem 9% tlenku bizmutu).

2. Prowadnik \varnothing 0,38", długość 50 cm, zakończony z jednej strony końcówką prostą, z drugiej strony końcówką „J” (promień 3 mm), wykonany ze stali nierdzewnej, z umieszczonym w środku drutem zabezpieczającym. Prowadnik umieszczony jest w osłonie z tworzywa sztucznego z elementem prostującym do umieszczania końcówki „J” w igle.
3. Igła introduktora, rozmiar 18 G, długość 7 cm.
4. Strzykawka Luer Lock, pojemność 10 ml.
5. Dostępne rozmiary 6 – 12 F

Pozycja 2

Introduktory do łatwego umieszczania elektrod do stymulacji lub cewników przez żyłę podobojczykową z blokadą koszulka-rozszerzacz (dylator). Po wprowadzeniu koszulka może zostać wyciągnięta i rozerwana na dwie części. Sterylne i dostępne w różnych rozmiarach. Rozmiar oznaczony jest na uchwycie, który posiada również oznaczenie kolorystyczne.

Zestaw zawiera:

1. Introduktor o długości 23 cm składający się z rozszerzacza (dylatora) wykonanego z HDPE (z dodatkiem 15% siarczanu baru) umieszczonego w koszulce wykonanej z PTFE z dodatkiem 9% tlenku bizmutu).
2. Prowadnik \varnothing 0,38", długość 50 cm, zakończony z jednej strony końcówką prostą, z drugiej strony końcówką „J” (promień 3 mm), wykonany ze stali nierdzewnej, z umieszczonym w środku drutem zabezpieczającym. Prowadnik umieszczony jest w osłonie z tworzywa sztucznego z elementem prostującym do umieszczania końcówki „J” w igle.
3. Igła introduktora, rozmiar 18 G, długość 7 cm.
4. Strzykawka standard, pojemność 10 ml.
5. Dostępne rozmiary 6, 7, 8, 9, 10 F

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25: do pakietu 86

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1, 3 i 4 i stworzenie osobnego zadania na te produkty. Posiadamy w ofercie produkty wysokiej jakości o następujących parametrach:

Pozycja 1

- cewnik kompatybilny z prowadnikiem 0,014", typ RX,
- dawka Paklitakselu: 3 mikrogramy leku na mm² balonu,
- nośnik leku w postaci soli amonowej,
- długość użytkowa cewnika 140cm
- dostępne średnice balonu: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4 mm
- dostępne długości balonu: 15, 20, 25, 30 mm
- cały cewnik wykonany z poliamidu i nylonu 12
- RBP; 16 bar (14 bar dla 4,0 x 20 i większych)
- skuteczność w małych naczyniach udowodniona
- wskazania do stosowania restenoza, zmiany de novo, zmiany w małych naczyniach oraz ostra niedrożność naczyń
- skuteczność potwierdzona w randomizowanych badaniach klinicznych

Pozycja 3

Strzykawka z manometrem

Objętość 20 ml

Wytrzymałość 30 atmosfer

Standardowa rękojeść w literę T

Kranik w zestawie

Pozycja 4

Y – konektor współpracujący z urządzeniami do 8 F

Pracujący w 3 pozycjach: otwarta, półotwarta, zamknięta Typ push- click

Wersja z drenem i bez drenu do wyboru Zamawiającego Z kranikiem

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie 26: do pakietu 90

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów konkurencyjnych, stosowanych podczas ostatniej umowy :

Pozycja 1

- introducer udowy 5- 10 F (co 1 F)
- długość 11 cm

- igła 18 G , 7 cm
- przewód 0.038"
- rozszerzacz

Pozycja 2

Igła prosta, tępa 18 Ga o długości 11 cm

Zakończona motylkiem

Pozycja 3 – zgodnie z SIWZ

Pozycja 4

Przewodniki pokryte teflonem o średnicach: 0,032", 0,035", 0,038"

Długości : 150, 180, 200, 260 cm

Końcówka prosta lub J do wyboru

Pozycja 5, 6 , 7 – zgodnie z SIWZ

Proponowane produkty były już w Szpitalu stosowane w pracowni, także dopuszczenie w/w wariantu spowoduje możliwość zaproponowania atrakcyjnej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27: do pakietu 94

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie oprócz koszulki opisanej w SIWZ , wersji alternatywnej – koszulki sterowalnej do zabiegów strukturalnych o średnicy 13,5 F i krzywiznie 25 mm o długości 71 cm tego samego producenta. Dopuszczając w/w Zamawiający będzie mógł korzystać z obydwu wersji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: do pakietu 95

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie balonów nowej generacji do litotrypsji wewnątrznaczyniowej o następujących parametrach:

Pozycja 1

Balon do litotrypsji kompatybilny z koszulką 5 F . Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

Dodatkową zaletą nowego balonu jest fakt iż jest to balon nowej generacji z ilością impulsów 120 , zyskujemy zatem w tej samej cenie dodatkowe 4 serie.

Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

Pozycja 2

Balon do litotrypsji wewnątrznaczyniowej obwodowy nowej generacji

Długość 60 mm

Średnice 3,5 – 8 mm

Długość robocza 135 cm

Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

Obydwa balony z pozycji 1 i 2 kompatybilne z generatorem ujętym w SIWZ.

Poniżej zdjęcia nowych balonów i generatora.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie 47 przedłużki do cewnika prowadzącego najnowszej generacji o : - Dostępnych średnicach: 5F; 5,5F; 6F; 7F; 8F. I średnicach wewnętrznych odpowiednio: 0,046" dla 5F, 0,051" dla 5,5F; 0,056" dla 6F; 0,062" dla 7F; 0,071" dla 8F. - wszystkie średnice z kanałem roboczym długości 25 cm - z kanałem typu half pipe ułatwiającym wprowadzanie sprzętów na łuku aorty - Cewnik zbrojony spiralnie nawiniętym drutem, silikonowany Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30: PAKIET NR 56 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie również introducera z koszulką introduktora o długości 160 mm? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: PAKIET NR 64 – Poz.1 (Programowalne, jednojamowe uniwersalne (stymulacja przedsionkowa bądź komorowa serca) stymulatory serca typu SSIR) – Lp.5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie urządzenia z kontrolą skuteczności stymulacji

w komorze z „uderzenia na uderzenie” z pomiarem progu stymulacji raz na dobę oraz w przypadku nieskutecznej stymulacji? W przypadku nieskutecznej stymulacji podczas kontroli progu stymulacji dostarczony zostaje back-up pulse. Automatyczna kontrola progu stymulacji z „uderzenia na uderzenie” zwiększa niezawodność monitorowania i aktywnego dostosowania amplitudy impulsu do zmieniających się parametrów skutecznej stymulacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32: PAKIET NR 64 – Poz.1 (Programowalne, jednojamowe uniwersalne (stymulacja przedsionkowa bądź komorowa serca) stymulatory serca typu SSIR) – Lp.8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora jednojamowego z pomiarem czułości i możliwością jej programowania w przedsionku i w komorze w zakresie 0,5 – 7,5 mV? W przypadku ustawienia pomiaru czułości w trybie automatycznym minimalny próg czułości wynosi 0,2 mV (w przedsionku i w komorze). Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 33: PAKIET NR 65 – Poz.3 Elektroda lewokomorowa – Lp.9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod lewokomorowych czteropolowych w jednej średnicy wynoszącej 4,8 F, ale o różnych długościach i krzywiznach oraz z różnym rozstawem pierścieni na elektrodzie, umożliwiając skuteczne umiejscowienie elektrody w docelowym naczyniu? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34: PAKIET NR 68 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rejestratora arytmii o objętości całkowitej wynoszącej 1,9 cm³? Parametr nieznacznie różni się od wymagań SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 12 poz. 1 Pojedyncze pętle do usuwania ciał obcych, o następujących parametrach:

- Długość pętli: 65 cm i 120 cm
 - Długość cewnika 48cm, 100 cm
- Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 17 poz. 1 Mikrosfery, o następujących parametrach:

- Wykonana z kopolimeru akrylowego sieciowanego z żelatyną wieprzową
- Dostępne rozmiary (µm): 40 – 120; 100 – 300; 300 – 500; 500 – 700; 700 – 900; 900 – 1200
- Zawartość materiału embolizacyjnego w strzykawkach 20ml

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 37: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 50 poz. 1 Cewnik balonowy wysokociśnieniowy, o następujących parametrach:

- Długości balonu 10, 15, 20 mm dla wszystkich średnic
- Kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6 F dla średnic 1.5 – 3.5 mm, oraz z 7 F dla średnic 4.0 – 4.5 mm

Pozostałe parametry bez zmian.

oraz wydzieli do oddzielnej pozycji inflator wysokociśnieniowy 40 oraz 55 atm wraz określeniem ilości.

Proponowana forma formularza asortymentowo-cenowego po zmianach poniżej:

Przedmiot zamówienia		Opis Przedmiotu Zamówienia	J.M.	Ilość lok. Długa	Ilość lok. Przybyszewskiego	Łączna ilość/liczba
1	Cewnik balonowy wysokociśnieniowy 30 bar do PCI stosowany w tętnicach silnie zwapniałych	cewnik typu rapid exchange balon typu non compliant możliwość stosowania balonu do pre i post dylatacji podwójna konstrukcja balonu długość użytkowa szafu 140 cm kompatybilny z przewodnikiem 0,014" ciśnienie RBP 35 bar profil wejścia (lesion entry point) 0,016 długość balonu 10, 15, 20 mm dla wszystkich średnic kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F dla średnic 1.5 – 3.5 mm, oraz z 7F dla średnic 4.0-4.5 mm profil przejścia (crossing profile) dla średnicy 2,0 mm równy 0,028"	szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.
2	inflator wysokociśnieniowy 40 oraz 55 atm.	inflator wysokociśnieniowy 40 oraz 55 atm.	szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę ww. asortymentu, natomiast nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 38: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 53 poz. 3 PROWADNIKI SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA STOSOWANE PRZY ZABIEGACH

PRZEWLEKLE ZAMKNIĘTYCH TĘTNIC WIENĆCOWYCH (CTO) na podział pozycji z podaniem ilości szt. na:

3A z następującymi parametrami:

- Dostępne średnice 0,010" i 0,014"
- Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej
- Dostępny prowadnik z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika
- Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu
- Dostępne prowadniki o sztywności końcówki 3,0g;
- Dostępna końcówka cieniująca: 3cm, 11cm;
- Dostępny kształt końcówki: prosta, pre-shape
- Dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych: 40cm; 41cm; 50cm; 170cm
- Dostępne długości: 180cm; 190cm; 200cm; 300cm; 330cm
- Przeniesienie obrotu 1:1
- Prowadnik dedykowany do zabiegów CTO

3B z następującymi parametrami:

- Profil przejścia 0,014"
- Dostępne końcówki taperowane o średnicy: 0,011"; 0,012"
- Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej
- Prowadniki o zwiększonej odporności przeciw utknięciu i złamaniu w zmianie
- Rdzeń zbudowany z jednego kawałka drutu
- Dystalna część rdzenia wzmocniona oplotem z 6 drutów
- Oplot zewnętrzny składający się z 8 splotów drutów, każdy ze splotów zbudowany jest z 7 drutów
- Prowadniki z dystalną częścią uplecioną z 63 drutów
- Dostępne sztywności końcówki: 2 g, 4 g, 6 g
- Dostępna końcówka cieniująca: 15 cm
- Kształt końcówki pre-shape
- Dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych 40 cm
- Dostępne długości: 190 cm; 300 cm
- Prowadniki dedykowane do złożonych i przewlekłych okluzji

Proponowana forma formularza asortymentowo-cenowego po zmianach poniżej:

3A	PROWADNIKI SPECJALNEGO PRZEZNACZENIA STOSOWANE PRZY ZABIEGACH PRZEWLEKLE ZAMKNIĘTYCH TĘNIC WIĘNCOWYCH (CTO)	<ul style="list-style-type: none"> Dostępne średnice 0,010" i 0,014" Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej Dostępny prowadnik z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu Dostępne prowadniki o sztywności końcówki 3,0g; Dostępna końcówka cieniująca: 3cm, 11cm; Dostępny kształt końcówki: prosta, pre-shape Dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych: 40cm; 41cm; 50cm; 170cm Dostępne długości: 180cm, 190cm; 200cm; 300cm; 330cm Przeniesienie obrotu 1:1 Prowadnik dedykowany do zabiegów CTO 	szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.
3B	Prowadniki do zabiegów CTO	<ul style="list-style-type: none"> Profil przejścia 0,014" Dostępne końcówki taperowane o średnicy: 0,011"; 0,012" Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej Prowadniki o zwiększonej odporności przeciw utknięciu i złamaniu w zmianie Rdzeń zbudowany z jednego kawałka drutu Dystalna część rdzenia wzmocniona opłotem z 6 drutów Opłot zewnętrzny składający się z 8 splotów drutów, każdy ze splotów zbudowany jest z 7 drutów Prowadniki z dystalną częścią uplecioną z 63 drutów 	szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 39: Czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie nr 88 poz. 4 Prowadniki angioplastyczne specjalistyczne sterowalne do zabiegów CTO na podział pozycji z podaniem ilość szt. na:

4A z następującymi parametrami:

- Dostępne średnice 0,010" i 0,014"
- Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej
- Dostępny prowadnik z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie prowadnika
- Rdzeń prowadnika wykonany z jednego kawałka drutu
- Dostępne prowadniki o sztywności końcówki 3,0g;
- Dostępna końcówka cieniująca: 3cm, 11cm;
- Dostępny kształt końcówki: prosta, pre-shape
- Dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych: 40cm; 41cm; 50cm; 170cm
- Dostępne długości: 180cm, 190cm; 200cm; 300cm; 330cm
- Przeniesienie obrotu 1:1
- Prowadnik dedykowany do zabiegów CTO

4B z następującymi parametrami:

- Profil przejścia 0,014"
- Dostępne końcówki taperowane o średnicy: 0,011"; 0,012"
- Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej
- Prowadniki o zwiększonej odporności przeciw utknięciu i złamaniu w zmianie
- Rdzeń zbudowany z jednego kawałka drutu
- Dystalna część rdzenia wzmocniona opłotem z 6 drutów
- Opłot zewnętrzny składający się z 8 splotów drutów, każdy ze splotów zbudowany jest z 7 drutów
- Prowadniki z dystalną częścią uplecioną z 63 drutów
- Dostępne sztywności końcówki: 2 g, 4 g, 6 g
- Dostępna końcówka cieniująca: 15 cm
- Kształt końcówki pre-shape
- Dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych 40 cm
- Dostępne długości: 190 cm; 300 cm
- Prowadniki dedykowane do złożonych i przewlekłych okluzji

4A	<ul style="list-style-type: none"> • Dostępne średnice 0,010" i 0,014" • Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej • Dostępny przewód z dystalną częścią uplecioną z 8 drutów zapewniającą wysoką odporność i doskonałą manewrowalność oraz czucie przewodnika • Rdzeń przewodnika wykonany z jednego kawałka drutu • Dostępne przewody o sztywności końcówki 3,0g; • Dostępna końcówka cieniująca: 3cm, 11cm; • Dostępny kształt końcówki: prosta, pre-shape • Dostępne pokrycie hydrofilne na dystalnych: 40cm; 41cm; 50cm; 170cm • Dostępne długości: 180cm, 190cm; 200cm; 300cm; 330cm • Przeniesienie obrotu 1:1 • Prowadnik dedykowany do zabiegów CTO 	szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.
4B	<ul style="list-style-type: none"> • Profil przejścia 0,014" • Dostępne końcówki taperowane o średnicy: 0,011"; 0,012" • Prowadnik wykonany ze stali nierdzewnej • Prowadniki o zwiększonej odporności przeciw utknięciu i złamaniu w zmianie 	szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.	Prośba o określenie szt.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na zaproponowany podział zgodnie z opisem słownym powyżej – podział 4a – 100 szt. oraz 4b – 100 szt.

Pytanie 40: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 88 poz. 6 Cewnik balonowy wysokociśnieniowy, o następujących parametrach:

- Kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6 F dla średnic 1.5 – 3.5 mm, oraz z 7 F dla średnic 4.0 – 4.5 mm

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 41: pytanie 1 dotyczy pakietu 61 Czy Zamawiający dopuści brak cewników balonowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42: dotyczy pakietu 61 Czy zamawiający dopuści urządzenia z czasem ładowania poniżej 12,3 sek.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43: dotyczy pakietu 65 Czy Zamawiający dopuści jedną długość cewnika sterowalnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44: Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 12

Czy zamawiający dopuści pojedyncze pętle do usuwania ciał obcych o długość pętli 125 cm

rozmiarze cewnik 4-5 Fr i długość introducera 110 cm?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45: Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 28

Czy zamawiający dopuści stent kobaltowo chromowy pokrywany lekiem (sirolimusem), który posiada ciśnienie nominalne 9 atm dla wszystkich średnic, wymiar przęsła stentu jest $\leq 0.065\text{mm}$ ($65\mu\text{m}$) a długość użytkowa systemu dostarczania wynosi 1420mm?

Pozostałem parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46: Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 31

Czy zamawiający dopuści cewnik do ekstrakcji skrzepliny z tętnicy o dwóch średnicach sytemu 6F i 7F które posiadają odpowiednio długości użytkowe 135 cm dla 6F i 141 cm dla 7F bez rozmiaru 5F? Pozostałem parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47: Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 40

Czy zamawiający dopuści cewniki diagnostyczne dostępne w rozmiarach 5F,6F? Pozostałem parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48: Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 45

Czy zamawiający dopuści cewniki balonowe „semi compliant” bez wersji OTW z ciśnieniem RBP 14 atm dla wszystkich średnic i przyrostem średnicy 0,3 mm dla każdego rozmiaru prz RBP 14 atm?

Pozostałem parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 49: Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 79

Czy zamawiający dopuści zestaw do zamykania tętnic po wkłuciach możliwość zamykania tętnic po wkłuciach 6-8F, gdzie rozmiar 6F jest kompatybilny z osłona introduktora 6F i 7F a rozmiar 7F jest kompatybilny z osłona introduktora 8F i 9F?

Pozostałem parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50: Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 93

Czy zamawiający dopuści balon lekowy do leczenia restenoz w stencie uwalniający sirolimus, który posiada średnice: 2mm, 2,25mm, 2,5mm, 2,75mm, 3,00mm, 3,5mm, 4,00mm, 4,5 mm oraz unikalną formułę stałe nanokuleczki lipidowe (SLN) składające się z syrolimusu + lipidu z szybkim uwalnianiem leku do tkanki z efektem rezerwuaru leku, nanosfery o różnej wielkości umożliwiają dostarczanie leku do każdej warstwy? Pozostałem parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51: Dotyczy Pakiet nr 71. 1. Czy Zamawiający może zweryfikować słuszność zapisu w pakiecie 71 pkt.11 odnośnie jednokrotnej wymiany jednostki sterującej dla 24 miesięcznego kontraktu serwisowego systemu elektrofizjologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wymiany jednostki sterującej w wypadku wadliwego działania/ zepsucia nie do naprawy plus ewentualną jedną wymianę na życzenie Zamawiającego.

Pytanie 52: Czy Zamawiający może doprecyzować i opublikować załącznik do SWZ 'Parametry wymagane dla pakietu nr 23'?

Odpowiedź: Zamawiający opublikował cały OPZ w Formularzu oferty.

Pytanie 53: Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje utworzenia banku wyrobów jedynie dla Pakietów 28, 39, 47, 74 oraz 85?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 54: Czy w Pakiecie 84, poz. 3 (Cewniki balonowe typu non-compliant (NC)) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie balonów: - o profilu przejścia (crossing profile) 0,036 cala dla balonika Ø 3.0 mm; - o profilu wejścia (entry profile) 0,020 cala dla balonika Ø 3.0 mm; - o ciśnieniu nominalnym 12 atm (dla śr. 1,50–5,00 mm) i 14 atm (dla śr. 5,50–6,00 mm), i spełniających pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55: Zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od żądania dołączenia do oferty certyfikatów oraz deklaracji zgodności i dopuszczenia złożenia oświadczenia potwierdzającego posiadanie rejestracji wymaganych prawem przez cały okres trwania umowy, a także zobowiązania się do dostarczenia ich, na życzenie Zamawiającego, w ciągu 3 dnia, w czasie trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 56: Prosimy o rezygnację z wymogu „Wkłady akceptowane przez producenta strzykawki (potwierdzenie w instrukcji strzykawki Medard Mark 7 lub dokument potwierdzający kompatybilność od producenta strzykawki)” i zastąpienie wymogu zapisem „Wkłady w 100% kompatybilne ze wstrzykiwaczem kontrastu Mark 7 ARTERION (potwierdzenie w instrukcji strzykawki Medard Mark 7 lub dokument potwierdzający kompatybilność od producenta oferowanego asortymentu)”. Powyższy wymóg jest niezasadny i stanowi naruszenia podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych, tj. zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Powyższy zapis wykluczył z niniejszego postępowania wykonawców, którzy oferują sprzęt generyczny, zamienniki oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, co jest niezgodne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych. Nadmieniamy, że konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi) nie może wynikać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym Wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji jakości, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień Zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11). Zamawiający nie ma więc prawa wymagać od Wykonawców zaoferowania wkładów „akceptowanych przez producenta strzykawki”, ponieważ nie jest znana procedura akceptacji/atestacji wkładów stosowana przez producenta wstrzykiwacza. Informacja o rodzaju wymaganych testów walidacyjnych miałaby zostać wydana przez te same podmioty, tj. producenta wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela (a także wyłącznego dystrybutora), a zatem przez podmioty zainteresowane bezpośrednim udziałem w charakterze wykonawcy. Zapisy te bezprawnie wykluczają możliwość udziału naszej firmy w postępowaniu przetargowym, umożliwiając jednocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze oraz jej przedstawicielowi w Polsce), 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. Producent sprzętu oferowanego przez naszą firmę posiada wszelką niezbędną dokumentację zgodną z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy tj. certyfikaty Unii Europejskiej notyfikowane przez niezależne podmioty, Deklaracje Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalogi i próbki. Wszystkie te dokumenty potwierdzają wysoką, jakość i kompatybilność oferowanego sprzętu. Ponadto pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż producent oferowanego przez nas sprzętu zawarł informacje o kompatybilności produktu z konkretnym wstrzykiwaczem kontrastu w katalogu. Jako Wykonawca na życzenie Zamawiającego dostarczamy również próbki, dzięki którym szpital może sprawdzić jakość wyrobu oraz kompatybilność produktu z posiadanym wstrzykiwaczem. Zapewniamy, że dotychczasowe dostawy wkładów i złączy, które zrealizowaliśmy, nie spotkały się z negatywną oceną ich użytkowników.

Odpowiedź: Zamawiający nie dokonuje zmiany.

Pytanie 57: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 23 poz.4 dodatkowo cewnik o następujących parametrach: długość 153 cm, średnica wewnętrzna .043” i średnica zewnętrzna 5F?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 58: Czy w ramach zamówienia częściowego nr 9 Wkłady do wstrzykiwacza kontrastu Mark 7 Arterion związku z opisem w Załączniku Wzór oferty elektronicznej Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na produkty równoważne spełniające wszystkie wymagania dla produktu oryginalnego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 59: Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 1 pozycja 6 133sprale o następujących parametrach:

- Spirale platynowe • Odczepiania elektrolitycznie • Dostępne spiral 3D oraz helikalne • Krótkie i miękkie połączenie spirali z popychaczem • Dostępne spirale o średnicy zwoju 1mm Czas wyczepienia spirali poniżej jednej sekundy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60: Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 6 pozycja 10 sprale bez pokrycia żelowego, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69 oraz umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 104.

Zgodnie z projektem umowy (§8 ust. 6) „Wykonawca zobowiązuje się wystawić i dostarczyć fakturę w formie pisemnej Zamawiającemu zgodnie z postanowieniami Umowy i obowiązującymi przepisami prawa”.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na to, by Wykonawca przysyłający fakturę za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania nie był dodatkowo zobowiązany do wystawienia i doręczenia faktury w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 62: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69 oraz umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 104.

Zgodnie z projektem umowy (§6 ust. 2) „ Wykonawca każdorazowo na wezwanie Zamawiającego zobowiązuje się do dołączenia wymaganych dokumentów wymienionych w ust. 1 do faktury z dostarczonym przedmiotem Umowy do Zamawiającego.”.

Wykonawca nadmienia, iż dołączenie przedmiotowej dokumentacji w przypadku faktur wysyłanych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania nie jest możliwe. Wobec powyższego, czy Zamawiający dopuści przekazywanie wymaganej dokumentacji środkami komunikacji elektronicznej (np. e-mail).

Czy Zamawiający wyraża zgodę na to, by Wykonawca przesyłający fakturę za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania nie był dodatkowo zobowiązany do wystawienia i doręczenia faktury w formie pisemnej.

Odpowiedź: W przypadku, gdy faktura będzie przesyłana za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, Wykonawca ma obowiązek zawiadomić pisemnie Zamawiającego o takim wyborze przesyłania faktur do Zamawiającego w celu uzyskania autoryzowanego adresu mailowego lub innego sposobu bezpośredniej komunikacji elektronicznej z Zamawiającym.

Pytanie 63: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69.

Zgodnie z projektem umowy (§10 ust. 13) „13. W przypadku zwłoki w terminowym usunięciu wad/usterek/nieprawidłowości o którym mowa w § 7B ust. 3 umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu zwłoki w wysokości 50,00 zł za każdą godzinę zwłoki w realizacji obowiązku umownego.”.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, by w/w kara umowna była naliczana w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązku umownego (a więc w wartości analogicznej do kary za zwłokę w dostawie przedmiotu dzierżawy). W ocenie Wykonawcy kara umowna naliczana za każdą godzinę zwłoki stanowi karę rażąco wysoką. Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69.

Zgodnie z projektem umowy (§7b ust. 4) „4. Wykonawca po zawarciu umowy doręczy Zamawiającemu pisemny dokument gwarancji. Jeżeli w treści dokumentu gwarancyjnego będą ustalone odmienne warunki gwarancji niż przyjęte w Umowie, albo dodatkowe świadczenia, które będzie musiał spełnić Zamawiający, aby skorzystać z udzielonej gwarancji, to Strony przyjmują, że nie dotyczą one Zamawiającego i stosunku zobowiązaniowego wynikającego z zawartej Umowy, w szczególności Zamawiający nie będzie ponosił z tego tytułu żadnych kosztów.”.

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku dostarczania odrębnego dokumentu gwarancji? Wykonawca nadmienia, iż sama umowa stanowi dokument potwierdzający nadanie gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69.

Zgodnie z projektem umowy (§7b ust. 4) „4. Wykonawca po zawarciu umowy doręczy Zamawiającemu pisemny dokument gwarancji. Jeżeli w treści dokumentu gwarancyjnego będą ustalone odmienne warunki gwarancji niż przyjęte w Umowie, albo dodatkowe świadczenia, które będzie musiał spełnić Zamawiający, aby skorzystać z udzielonej gwarancji, to Strony przyjmują, że nie dotyczą one Zamawiającego i stosunku zobowiązaniowego wynikającego z zawartej Umowy, w szczególności Zamawiający nie będzie ponosił z tego tytułu żadnych kosztów.”.

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku dostarczania odrębnego dokumentu gwarancji? Wykonawca nadmienia, iż sama umowa stanowi dokument potwierdzający nadanie gwarancji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 66: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69 oraz umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 104.

Czy Zamawiający doprecyzuje klauzulę waloryzacyjną bazującą na art. 439 PZP poprzez wskazanie, iż waloryzacja może odbyć się wyłącznie w sytuacji, gdy zmiany wykazane w oparciu o właściwe wskaźniki GUS mają realny wpływ na koszty realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67: Dotyczy: umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 69 oraz umowy znajdującej zastosowanie do pakietu 104.

Czy dla pakietu 69 i 104 wymagane jest zawarcie umowy banku wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 68: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 69 poz. 1 elektrod: w tym z biegunem ablacyjnym 4mm i krzywiznami D,F,J oraz z biegunem ablacyjnym 8mm i krzywizną C (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 69 poz. 2 elektrod; w tym krzywiznami B, D,F oraz/lub z krzywizną D/F, F/F, F/J,J/J (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 69 poz. 10 wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod z zakresem średnicy 7F-8F (z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian)? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71: Czy Zamawiający dopuści elektrody z liczbą biegunów inną niż 4+2 (pozostałe parametry bez zmian)? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 104 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod: jednokierunkowych z 3 krzywiznami oraz dwukierunkowej z krzywizną D/F (do wyboru przez Zamawiającego) ? Pozostałe parametry bez zmian. Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakiecie nr 104 poz. 8 elektrod; w tym krzywiznami B, D,F oraz/lub z krzywizną D/F, F/F, F/J, J/J (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74: Czy zamawiający dopuści w Pakiecie 1 pozycja 10 spirale bez pokrycia żelowego, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75: Zgodnie z § 5A ust. 3 projektu umowy:

„§5A [Klauzula waloryzacyjna do Umowy]

3. Zmiany wynagrodzenia dokonuje się na podstawie wniosku złożonego przez jedną ze Stron Umowy nie wcześniej niż po upływie 6 pełnych miesięcy kalendarzowych od dnia jej zawarcia.”

W związku z powyższym prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację z § 5A ust. 3 poprzez zmianę powyższego postanowienia na „Zmiany wynagrodzenia dokonuje się za pomocą aneksu na podstawie wniosku złożonego przez jedną ze Stron Umowy nie wcześniej niż po upływie 6 pełnych miesięcy kalendarzowych od dnia jej zawarcia.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Zamawiający modyfikuje SWZ zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.
2. Zamawiający modyfikuje pkt 21.1. oraz 21.2. w zakresie kryteriów oceny ofert zgodnie z informacjami zawartymi w ogłoszeniu, jak niżej.

Przy dokonywaniu wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający stosować będzie niżej podane kryteria:

Część zamówienia	Nazwa kryterium - waga [%]
Wszystkie części z wyłączeniem pakietu nr 1, 4, 17, 18, 34, 36, 38, 42, 48, 56, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 65, 69, 72.	1 - Cena - 100
Dotyczy pakietu nr 1, 4, 17, 18, 34, 36, 38, 42, 48, 56, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 65, 69, 72.	1 - Cena – 100 2 – Ocena jakościowa - 40

Punkty przyznawane za podane kryteria będą liczone według następujących wzorów:

Część zamówienia	Wzór
Wszystkie części z wyłączeniem pakietu nr 1, 4, 17, 18, 34, 36, 38, 42, 48, 56, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 65, 69, 72.	<p>1 - Cena</p> <p>Liczba punktów = $(C_{min}/C_{of}) * 100 * waga$</p> <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - C_{min} - najniższa cena spośród wszystkich ofert - C_{of} - cena podana w ofercie
Dotyczy pakietu nr 1, 4, 17, 18, 34, 36, 38, 42, 48, 56, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 65, 69, 72.	<p>1 - Cena</p> <p>Liczba punktów = $(C_{min}/C_{of}) * 100 * waga$</p> <p>gdzie:</p> <ul style="list-style-type: none"> - C_{min} - najniższa cena spośród wszystkich ofert - C_{of} - cena podana w ofercie <p>2 – Ocena jakościowa</p> <p>Liczba punktów = P_{Tofer}</p>

3. Zamawiający zmienia treść Opisu Przedmiotu Zamówienia w zakresie pakietu nr 4,35,38,45,58,63,65, zgodnie z załącznikiem nr 1, który stanowi ujednolicony wzór oferty.
4. Zamawiający dodaje do SWZ pkt 4.8., jak niżej.
 - 4.8. Zamawiający przewiduje skorzystać z prawa opcji w zakresie pakietu nr 33. Zasady skorzystania z prawa opcji określa wzór umowy oraz Opis Przedmiotu Zamówienia.