

SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024
tel. 86 47 33 266 fax 86 47 33 210

e – mail: przetargi@szpital-lomza.pl

www.szpital-lomza.pl

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/27/2019

27 września 2019 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę wyrobów medycznych na potrzeby Oddziału Kardiologii z Pododdziałem Intensywnej Opieki Kardiologicznej Szpitala Wojewódzkiego w Łomży.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), zwanej dalej *ustawą*, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami i zmianą treści SIWZ.

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 16

Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ dopuści do przetargu Cewnik balonowy do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej autoryzowanego producenta Datscope, kompatybilny z wszystkimi dostępnymi systemami Datascope Corp/USA oraz kompatybilne z pompa typu ARROW KAAT II plus: o następujących parametrach technicznych

Zestaw do kontrapulsacji

- cewnik do kontrapulsacji wewnątrzaoortalnej w rozmiarze 7,5Fr/34 i 40 ml
- korpus cewnika z poliuretanu, cewniki odporne na zaginanie
- kanał centralny o średnicy 0,027” wykonany z poliamidu.
- w każdym zestawie z cewnikiem min. 2 przewodniki o długości 145 cm pokryte PTFE i średnicy 0,025” oraz 2 sztuki introduktorów dotętnicznych,
Sterylna zastawka jednokierunkowa ze strzykawką 30 ml (z cewnikiem IAB)
- Sterylny zestaw wprowadzający, w skład którego wchodzi:
- igła angiograficzna o rozmiarze 18
- rozszerzacz naczyniowy
- koszulka introduktora z zastawką hemostatyczną
- rozszerzacz introduktora
- kranik trójdrożny
- nasadka luer
- przedłużacz cewnika (183 cm)
- Dreny ciśnieniowe: Dwa dreny ciśnieniowe o długości 1,2 m

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu nr 16

Czy Zamawiający będzie wymagał cewnika, który na obu końcach balonu ma markery widoczne w promieniach Rtg

ułatwiający pozycjonowanie go w aorcie, co zmniejsza do minimum ryzyko przypadkowego zamknięcia tętnic nerkowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający w pak 12 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewnik do trombektomii znanego amerykańskiego producenta o następujących parametrach:

- kompatybilny z przewodnikiem 0,014"
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F o świetle 0,070" i 7F o świetle 0,078"
- długość robocza cewnika 138 cm
- cewnik ze zbrojeniem (wtopiony podłużny popychacz)
- pokrycie hydrofilne na dystalnych 18 cm cewnika
- rozmiar kanału ekstrakcyjnego 1,25mm² dla 6F i 1,45mm² dla 7F
- marker 2mm od końcówki dystalnej
- szybkość aspiracji 1,79 ml/sek dla 6F i 2,82 ml/sek dla 7F
- 2 markery dostępne na szafcie
- średnica przejścia 0,0675"
- cewnik OTW
- opatentowana stożkowa końcówka Silva, centruje się samodzielnie, aby chronić ścianę naczynia w trakcie wprowadzania i aspiracji
- w zestawie: 2x30ml strzykawka aspiracyjna z blokadą; 1x70µm filtr koszykowy; dren z kranikiem o długości 20cm?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 16

Czy Zamawiający w pak 16 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewniki do kontrapulsacji wewnątrzortalnej kompatybilne z pompą typu ARROW KAAT II plus z jedną sztuką introduktora dotętniczego w zestawie? Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 13

Czy zamawiający w Pakiecie 13 wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu poz. 1 Strzykawka wysokociśnieniowa z zachowaniem wymaganych przez zamawiającego parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu nr 19

Czy zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z Pakietu 19 części 1 – Elektrody diagnostyczne celem zaferowania

znanego w kraju producenta elektrod.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Dotyczy Pakietu nr 19

Czy zamawiający w Pakiecie 19 w części 1 poz. 1 wyraża zgodę na dopuszczenie elektrod o następujących odległościach biegunów:

- 2mm
- 5mm
- 2-5-2mm
- 2-8-2mm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 19

Czy zamawiający w Pakiecie 19 w części 1 poz. 2 wyraża zgodę na dopuszczenie elektrod o następujących odległościach biegunów:

- 2mm
- 5mm
- 2-5-2-5-2-5-2-5mm
- 2-8-2-8-2-8-2-8-2mm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Dotyczy Pakietu nr 19

Czy zamawiający w Pakiecie 19 w części 1 poz. 3 wyraża zgodę na dopuszczenie elektrod o następujących odległościach biegunów:

- 2mm
- 5mm
- 2-5-2-5-2-5-2-5mm
- 2-8-2-8-2-8-2-8-2mm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr 19

Czy zamawiający w Pakiecie 19 w części 1 poz. 4 wyraża zgodę na dopuszczenie elektrod z płaskimi pierścieniami

Platynowo-Irydowymi.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu nr 20

Czy zamawiający w Pakiecie 20 poz. 1 wyraża zgodę na dopuszczenie igieł o następujących parametrach:

- długości : 56cm/71cm oraz 89cm

- krzywizny : N0 oraz N1

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy Pakietu nr 20

Czy zamawiający w Pakiecie 20 poz. 2 wyraża zgodę na dopuszczenie koszulek o następujących parametrach:

- długości : 60cm/62cm oraz 80cm

- krzywizny : T0/T1/T2 oraz T3

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

Dotyczy Pakietu nr 24, 25

Dot. załącznika 5 do SIWZ. – WZÓR UMOWY

§ 6 ust 1 b i c (wysokość kar umownych):

Czy zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie kary umownej z 2% na 0.5% dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 14

Dotyczy Pakietu nr 24, 25

Dot. załącznika 5 do SIWZ. – WZÓR UMOWY

Czy zamawiający wyraża zgodę na ograniczenie łącznej wysokości kar umownych do 10% wartości umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 15

Dotyczy Pakietu nr 23

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23 dopuści elektrody do LV over the wire bipolarne przynajmniej 2 długości do wyboru przez Zamawiającego, bez elektrod unipolarnych niedostępnych już na rynku?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy Pakietu nr 27

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 dopuści jako równoważną osłonkę elektrod Optim, która jest kopolimerem czyli ma

biostabilność silikonu i wytrzymałość mechaniczną poliuretanu?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr 23

- a) Poz. 3 - Czy zamawiający zaakceptuje elektrody do defibrylacji pasywne/aktywne, jedno/dwukoilowe, przynajmniej dwie długości -do wyboru, o max. średnicy 7,8F?
- b)Poz. 17 - Czy zamawiający dopuści urządzenie z automatycznym pomiarem optymalnego opóźnienia A-V oraz z algorytmem LV opt , który dokonuje automatycznego pomiaru opóźnienia V-V a na podstawie otrzymanych wyników można optymalnie zaprogramować wektor stymulacji LV.
- c) Poz. 23 - Czy zamawiający zaakceptuje urządzenie bez możliwości programowania stałej szerokości impulsu defibrylacji w obu fazach ?
- d) Poz. 25 - Czy zamawiający zaakceptuje elektrody lewokomorowe sterydowe 4-biegunowe o średnicy korpusu 4,8F na całej długości , natomiast z możliwością wyboru 2 kształtów: litery S i litery L ?
- e) Poz. 26 - Czy zamawiający zaakceptuje urządzenie bez algorytmu zwiększającego amplitudę załamka R pomniejszającego amplitudę załamka T, natomiast zapewniające unikanie nadwyczuwania załamka T za pomocą filtrów oraz 11 parametrów programowania wyczuwania ?

Odpowiedź:

a), b), c), d), e) TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy Pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści produkt z pakietu nr 18 o następujących parametrach:

- Stenty chromowo – kobaltowe pokryte pasywną powłoką z węgliku krzemu
- Pokrycie (graft) nakładane metodą elektrospun (nie plecione)
- Grubość pokrycia 90 µm
- Dostępne długości: 15; 20; 26 mm
- Dostępne średnice: 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm
- Ciśnienie RBP: 14 atm (4.5 - 5.0 mm) – 16 atm (2.5 – 4.0mm)?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu 18

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie stentu wieńcowego typu stent-graft z dostępnym zakresem średnic 2,8 do 4,8 mm?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu 13, poz.2

- a) Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy wydzielenie z zadania

13 pozycji 2 – zestaw do koronarografii i utworzenie z niej osobnego pakietu.

b) Jednocześnie prosimy o dopuszczenie zestawu niezawierającego przetwornika do pomiaru ciśnienia oraz drenu z zastawką do oszczędzania kontrastu i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu.

Odpowiedź:

a), b) Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentów, na który nałożono powłokę z biostabilnego fluoropolimeru i Sirolimusu o minimalnej długości 9 mm? (łącznie 8 długości) Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający pozwoli zaoferować stenty pokrywane lekiem Sirolimus o minimalnej długości 9 mm (łącznie 8 długości) oraz ciśnieniu RBP 16 Atm? Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania cewniki balonowe o ciśnieniu NP 6 Atm oraz ciśnieniu RBP 16 Atm i szafcie proksymalnym 2,0 F? Balon posiada łącznie 6 długości między 10-40 mm oraz badania potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo terapeutyczne przedstawione na EuroPCR 2019. Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników balonowych RX bez wymagania OTW? Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu 12

Czy Zamawiający pozwoli zaoferować cewniki z jedną strzykawką w zestawie 50/60 cc? Dodatkowo w zestawie znajdują się kranik, przedłużacz oraz mandryn usztywniający. Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu 17

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania opaski uciskowe o poniższych parametrach:

- ucisk poprzez silikonową, przezroczystą, półokrągłą soczewkę umożliwiającą bezpośredni, ciągły podgląd uciskanego miejsca;
- docisk regulowany obrotowo, z możliwością blokady w dowolnym miejscu zabezpieczającą przed przypadkową zmianą siły nacisku;
- opaska posiada obrotowy indykator z blokadą do oznaczenia godziny założenia;
- opaska posiada podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym rozpięciem oraz skalę siły nacisku od 0 do 9;

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentgraftów kobaltowo-chromowych o maksymalnej długości 24 mm? Urządzenie dodatkowo posiada długości 8 i 12 mm oraz średnice 2,5 i 2,75 mm, oraz wyjątkowo długi okres ważności 3 lata. Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu 23 kardiowerter-defibrylator resynchronizujący punkt 2)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie dostarczające defibrylację o energii 36J od pierwszej terapii? Układ może być zaoferowany z elektroda podskórną, jako klinicznie udowodnione rozwiązanie mające wpływ na zmniejszenie proggu defibrylacji?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu 23 kardiowerter-defibrylator resynchronizujący punkt 3 i 24)

Czy Zamawiający dopuści elektrody defibrylacyjne pasywne/aktywne, jedno/dwucoilowe o zakresach długości 52-100cm i średnicy $\leq 8,6\text{Fr}$ do wyboru DF-1/DF-4?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu 23 kardiowerter-defibrylator resynchronizujący punkt 10)

Czy Zamawiający dopuści elektrody lewokomorowe bipolarne i quadripolarne o dwóch długościach i trzech krzywiznach, uwalniające steryd na każdym z pierścieni co może mieć wpływ na obniżenie proggu stymulacji?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu 23 kardiowerter-defibrylator resynchronizujący punkt 23)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o nieprogramowalnej szerokości impulsu defibrylacji, natomiast z możliwością programowania różnych konfiguracji wektorów przepływu impulsu wysokoenergetycznego w ramach jednej sekwencji dostarczanych terapii wysokoenergetycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu 23 kardiowerter-defibrylator resynchronizujący punkt 25)

Czy Zamawiający dopuści elektrody lewokomorowe o średnicy 5,3Fr, w części dystalnej 3,9Fr i średnicach 5,1 Fr z możliwością stymulacji w konfiguracji 16 wektorów, elektrody posiadają krótki wektor zmniejszający ryzyko stymulacji nerwu przeponowego, elektrody posiadają 3 krzywizny jedną z nich jest kształt litery S?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu 23 kardiowerter-defibrylator resynchronizujący punkt 26)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające algorytm dyskryminacji załamka T?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu 27 stymulator jednojamowy parametry graniczne, programowane punkt 4)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o szerokości impulsu w zakresie 0,12- 1,5ms co nieznacznie różni się od wymaganych wartości?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu 27 stymulator jednojamowy parametry graniczne, programowane punkt 11)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z gniazdem IS 1, kompatybilne z łącznikami umożliwiającymi połączenie elektrod o średnicach 3,2mm, 5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu 27 stymulator dwujamowy parametry graniczne, programowane punkt 3)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o amplitudzie impulsu w zakresie 0,5-7,5V?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu 27 stymulator dwujamowy parametry graniczne, programowane punkt 4)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie o szerokości impulsu w zakresie 0,12- 1,5ms co nieznacznie różni się od wymaganych wartości?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu 27 stymulator dwujamowy parametry graniczne punkt 11)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z gniazdem IS 1, kompatybilne z łącznikami umożliwiającymi połączenie elektrod o średnicach 3,2mm, 5mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 3)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie dostarczające defibrylację o energii 36J od pierwszej terapii? Układ może być zaoferowany z elektrodą podskórną, jako klinicznie udowodnione rozwiązanie mające wpływ na zmniejszenie proggu defibrylacji?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 6)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające algorytm dyskryminacji załamka T?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 7)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, którego pamięć IEGM wynosi 32min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 8)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, z algorytmem dostosowującym energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta co 15 min, ale zapewniającym dwukrotny margines bezpieczeństwa przy każdym pobudzeniu?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 9)

Czy Zamawiający dopuści elektrody defibrylacyjne pasywne/aktywne, jedno/dwucoilowe o zakresach długości 52-100cm i średnicy $\leq 8,6\text{Fr}$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 10)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością programowania pierścienia SVC typu ON/OFF o nieprogramowalnej szerokości impulsu defibrylacji, natomiast z możliwością programowania różnych konfiguracji wektorów przepływu impulsu wysokoenergetycznego w ramach jednej sekwencji dostarczanych terapii wysokoenergetycznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu 28 ICD VR parametry graniczne punkt 15)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości monitorowanie zmienności odcinka ST?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 46

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 3)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie dostarczające defibrylację o energii 36J od pierwszej terapii? Układ może być zaferowany z elektroda podskórną, jako klinicznie udowodnione rozwiązanie mające wpływ na zmniejszenie proggu defibrylacji?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 6)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie posiadające algorytm dyskryminacji załamka T?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 48

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 7)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, którego pamięć IEGM wynosi 32min?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 49

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 9)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, z algorytmem dostosowującym energię impulsu do indywidualnych potrzeb pacjenta co 15 min, ale zapewniającym dwukrotny margines bezpieczeństwa przy każdym pobudzeniu?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 10)

Czy Zamawiający dopuści elektrody defibrylacyjne pasywne/aktywne, jedno/dwucoilowe o zakresach długości 52-100cm i średnicy $\leq 8,6\text{Fr}$ do wyboru DF-1/DF-4?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 11)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie z możliwością programowania pierścienia SVC typu ON/OFF o nieprogramowalnej szerokości impulsu defibrylacji, natomiast z możliwością programowania różnych konfiguracji wektorów przepływu impulsu wysokoenergetycznego w ramach jednej sekwencji dostarczanych terapii wysokoenergetycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 52

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 14)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez automatycznego testu umożliwiającego optymalny dobór opóźnienia AV/PV?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 53

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 17)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości monitorowanie zmienności odcinka ST?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 54

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 18)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez możliwości monitorowania impedancji wewnątrzkatkowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 55

Dotyczy pakietu 28 ICD DR parametry graniczne punkt 19)

Czy Zamawiający dopuści urządzenie bez histerezy promującej własny rytm, ale posiadające tryb pracy promujący własny rytm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 56

Dotyczy pakietu 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego pakietu lub alternatywnie o możliwość składania ofert na poszczególne pozycje pakietu nr 13 osobno.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 57

Dotyczy pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny stent ze Stopu kobaltowo-chromowego L605 , Pokrycie stentu: Lek: Sirolimus, Polimer: BioPoly™ (biodegradowalny oraz biokompatybilny), Ciśnienie RBP 16 ATM (14ATM dla 3,5mm i dł >35mm; śr 4,0mm i dł >30mm; śr.4,5 mm dla wszystkich dł.) Średnice stentu (8) : 2,00-2,25-2,50-2,75-3,00-3,50-4,00-4,50 (mm); Długości stentu (11) : 8,13,16,19,24,29,32,37,40,44,48 (mm)?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny stent z Polimerem: BioPoly™ (biodegradowalny oraz biokompatybilny) pokryty lekiem Everolimus o hybrydowej budowie: zamknięte komórki brzegowe i otwarte wewnątrz, Cewnik balonowy typu:

Rapid Exchange, Ciśnienie RBP 14/16 ATM (w zależności od średnicy i długości)-(14ATM dla 3,5mm i dł >35mm; śr 4,0mm i dł >30mm; śr.4,5 mm dla wszystkich dł.); Średnice stentu (8) : 2.00 ; 2.25 ; 2.50 ; 2.75 ; 3.00 ; 3.50 ; 4.00 ; 4.50 (mm); Długości stentu (11) : 8,13,16,19,24,29,32,37,40,44,48 (mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 59

Dotyczy pakietu 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny cewnik do aspiracji skrzepin z tętnic wieńcowych w rozmiarach 6 i 7F o poniższych parametrach?

- cewnik wyposażony we wkładkę usztywniającą (sztylet)
- długość cewnika 135 cm dla 6F oraz 141 cm dla cewnika 7F
- powierzchnia portu ekstrakcji cewnika 6F > 3,90 mm²
- wskaźnik przepływu aspiracji dla cewnika 6F min. 81 cc/min; 152,40 cc/min dla cewnika 7F
- Światło aspiracyjne; dla 6F = 1,10 mm (0,043"); dla 7F = 1,30 mm (0,050")
- Średnica zew. 6F = 1,75mm (0,069"); 7F = 1,58mm (0,062")

W zestawie: 2 x 30ml polikarbonowe strzykawki blokujące, 1 x linia przedłużająca z kranikiem trójdrożnym, 1 x 40µm koszyk z filtrem

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60

Dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający dopuści do oceny balony do kontrapulsacji kompatybilne z pompą Arrow KAAT II plus o parametrach:

Balony o profilu 7 fr (30-35cc) - 8 Fr (40cc)

7Fr 30cc- zalecany wzrost pacjenta 150-165 cm

7Fr 35cc- zalecany wzrost pacjenta ≥ 165 cm

8Fr 40cc- zalecany wzrost pacjenta ≥ 165 cm

Opatentowana konstrukcja połączenia szafu z balone typu Inner Stoper,

- Szaft cewnika wykonany z nylonu i budowie taperowanej

(trójstopniowej) zapewnia:

*precyzyjne pozycjonowanie balonu,

*lepszą elastyczność i trakcyjność przy wprowadzaniu,

* stabilizuje i ogranicza przemieszczanie balonu,

* lepszy przepływ helu

*gładkie i precyzyjne przejście pomiędzy dylatorem a krawędzią koszulki hemostatycznej,

- Znaczniki (2x) do weryfikacji położenia cewnika w skopii,

- średnica wewnętrzna kanału ciśnienia 0,035" dla 8Fr, 0,028" dla 7Fr

- materiał balonu: Poliuretan

- materiał cewnika: Nylon

- Budowa cewnika He gas lumen to konstrukcja typu Co lumen, w której kanał ciśnienia mocowany jest do wewnętrznej ścianki szafu. Taka budowa zapewnia lepszy przepływ helu.

Wyposażenie cewników do kontrapulsacji:

Tacka z cewnikiem:

- Cewnik balonowy do IABP x1
- Jednokierunkowa zastawka x1
- Strzykawka o pojemności 50 ml x1

Tacka z zestawem do wprowadzania:

Koszulka hemostatyczna x1

- Dylator x1
- Igła 18G x 1
- Kranik trójdrożny x1
- Przewód ciśnieniowy (800mm x1, 1500mm x1)
- Prowadnik: J typ 80cm x1, 150 cm x1
- Adapter do pompy Datascope x1
- Adapter do pompy Arrow/TeleFlex x1

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61

Dotyczy pakietu 12

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 12, dopuści złożenie oferty cewnikiem do trombektomii o długości 140cm przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, dostępnym w wersji z usuwalnym mandrynem zwiększającym sztywność oraz standardowej do swobodnego wyboru przez Zamawiającego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna 1,4mm (0,055”), szybkość aspiracji 115,2cm³/min, dostarczany wraz z dwoma strzykawkami a³30cm³, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny?

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Dotyczy pakietu 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowego użytku do albacji, w którym jest:

- Serweta angiograficzna o wymiarze 240x370cm
- Ręcznik celulozowy o wymiarze 35x40cm
- Powłoka ochronna o wymiarze 110x145cm
- Serweta o wymiarze 150x190cm
- Kleszczyki plastikowe proste o długości 19cm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Dotyczy pakietu 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowego użytku do elektrody endokawitarnej, w którym jest:

- Serweta angiograficzna o wymiarze 240x370cm
- Powłoka ochronna z gumką na szybę typu czaeka o wymiarze 75x75cm
- Kleszczyki plastikowe proste o długości 140mm
- Ręcznik celulozowy 35x40cm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Dotyczy pakietu 26, poz. 3

a) Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowego użytku do stymulatorów, w którym jest :

- Serweta angiograficzna 3-warstwowa o wymiarach 240 cm x 370 cm z dwoma otworami o średnicy 12 cm, otoczone folią przylepną i z warstwą przezroczystą z prawej i lewej strony o szerokości 70 cm. Warstwa wyso- kochłonna w polu zabiegowym 70 cm x 70 cm.
- Powłoka ochronna z gumką na szybę typu czaeczka o wymiarze 75x75cm
- Kleszczyki plastikowe proste o długości 140mm
- Prześcieradło pod pacjenta o wymiarze 150x190cm ze wzmocnieniem na całej powierzchni
- Recznik celulozowy 35x40cm

b) Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z tej pozycji koszuli pooperacyjnej jednorazowej dla pacjenta roz. uniwersalny.

Tak skonstruowany pakiet uniemożliwia naszej firmie – producentowi wysokiej jakości wyrobów jednorazowego użyt- ku oraz folii operacyjnych złożenie oferty na dostawy wyrobów określonych w tym pakiecie. Podział pakietu nie naru- sza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwo- li wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej ra- cjonalne wydatkowanie środków budżetowych.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

a)TAK, Zamawiający dopuszcza.

b)Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy z depozytem)

Prosimy o doprecyzowanie wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy z depozytem) poprzez nadanie § 2 ust. 3 zdanie pierwsze następującego brzmienia: „Sprzedaż Asortymentu nastąpi w momencie pobrania przez Kupującego danego kompletu/danego zestawu/danej sztuki*, o których mowa w ust. 2 z depozytu.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 66

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy z depozytem)

Prosimy o doprecyzowanie wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy z depozytem) poprzez dodanie § 2 ust. 12 o następującej treści: „Towar, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w depozycie więcej niż jeden towar danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności towar z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

Pytanie 67

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy z depozytem)

Prosimy o doprecyzowanie wzoru umowy (załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy z depozytem) poprzez dodanie § 2 ust. 13 o następującej treści: „Zamawiający jest zobowiązany do cyklicznej, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności towarów przechowywanych w depozycie przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści SIWZ w przedmiotowym zakresie.

Ponadto, Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy, dokonał następującej zmiany treści SIWZ:

Rozdział IV SIWZ otrzymuje nowe brzmienie

Termin wykonania zamówienia: od 01.01.2020 r. do 31.12.2020 r. – dotyczy Pakietów 1, 2, 4-12, 14-17, 19-27, 29.

Termin wykonania zamówienia: od daty zawarcia umowy do 31.12.2020 r. – dotyczy Pakietów: 3, 13, 18, 28.

Rozdział XI ust. 1 i ust. 4 SIWZ otrzymują nowe brzmienie:

„1. Ofertę należy zaadresować zgodnie z opisem wskazanym w Rozdziale X SIWZ oraz złożyć w kancelarii Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego (pokój 235), Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża **do dnia 18 października 2019 r. do godz. 10.00**. Godziny pracy kancelarii: od poniedziałku do piątku w godz. 7.30- 15.05.

4. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **w dniu 18 października 2019 r. o godz. 11.00** w pok. 210d – II piętro Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego, Al. Piłsudskiego 11, 18– 404 Łomża.”

Zapis na stronie tytułowej SIWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„**TERMIN SKŁADANIA OFERT: 18 października 2019 r. godz. 10.00**

OTWARCIE OFERT: 18 października 2019 r. godz. 11.00”

Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietów: 3 poz. 1 oraz 13 poz. 4 otrzymuje nowe brzmienie w kolumnie:

„**Ilość**” (Aktualny Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietów: 3 poz. 1 oraz 13 poz. 4 w załączeniu)

W związku z powyższą zmianą SIWZ, zmianie ulega **Ogłoszenie o zamówieniu nr 2019/S 172-419145** z dnia 06/09/2019 r. i otrzymuje nowe brzmienie:

Pakiet 3

Część nr: 3

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 31/12/2020

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

Pakiet 13

Część nr: 13

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 31/12/2020

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

Pakiet 18

Część nr: 18

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 31/12/2020

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

Pakiet 28

Część nr: 28

II.2.7) Okres obowiązywania zamówienia, umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów

Koniec: 31/12/2020

Niniejsze zamówienie podlega wznowieniu: nie

IV.2.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału

Data: 18/10/2019

Czas lokalny: 10:00

IV.2.7) Warunki otwarcia ofert

Data: 18/10/2019

Czas lokalny: 11:00

Miejsce:

Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża, II piętro
(Administracja) pok. 210 d.

Informacje o osobach upoważnionych i procedurze otwarcia: Otwarcie ofert jest jawne. Wykonawcy mogą uczestniczyć w otwarciu ofert

ZATWIERDZAM

Podpisal
DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
mgr Mariusz Obrycki