

Gdańsk, dnia 23.06.2021 r.

nr sprawy: D10.251.10.F.2021

Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia
publicznego

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na dostawę wyrobów medycznych do zabiegów przeznaczyniowych (118 części).

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ).

Zestaw 1

Pytanie nr 1, dot. części 11, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta do 2 tygodni?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca mogących zabezpieczać pacjenta przez co najmniej 48 godzin.

Pytanie nr 2, dot. części 11, poz. 1

Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez Zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia.

Odpowiedź: Kardiostymulator Biotronik Reocor Adapt D.

Pytanie nr 3, dot. części 11, poz. 1

Czy elektrody do czasowej stymulacji serca powinny posiadać kod długości umożliwiający kontrolę głębokości wprowadzenia?

Odpowiedź: Elektrody nie muszą posiadać kodu długości.

Zestaw 2

Pytanie nr 1, dot. części 36, poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku dostarczenia karty katalogowej produktu opisanego w poz. 2? Faceplate jest częścią zamienną do strzykawki (VAT 23%) i jako taka nie posiada ulotki ani karty katalogowej

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw 3

Pytanie nr 1, dot. części 100

Czy Zamawiający oczekują 450 sztuk elektrod, czy też 450 kompletów po 2 sztuki? Elektrody te są pakowane właśnie jako komplety po 2 sztuki.

Pytanie nr 2, dot. części 100

Czy Zamawiający dopuści niesterylne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 4

Pytanie nr 1, dot. części 40

Czy Zamawiający w części nr 40 poz. 1 dopuści koszulki do dostępu promieniowego o długości 7 oraz 11cm w zestawie z igłą i miniprowadnikiem 0,018'' lub 0,025''? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 40

Czy Zamawiający w części nr 40 poz. 2 dopuści koszulki do dostępu udowego o długości 11cm w zestawie z miniprowadnikiem i igłą? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części 40

Czy Zamawiający w części nr 40 poz. 3 dopuści koszulki prowadzące o następujących parametrach:

- Wyrób medyczny jednorazowy
- Pakowany indywidualnie
- Sterylny
- Wykonana z PTFE z dystalnym markerem radioceniującym
- dystalna powłoka hydrofobowa
- Hemostatyczna zastawka
- średnice 4-8F, krzywizny: straight, straight z wyjątkowo atraumatyczną końcówką, hockey stick, multipurpose, RDC, LIMA
- długości 45, 60, 90cm
- Rodzaj i rozmiar do wyboru Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 41

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z części nr 41 pozycji nr 3 i stworzenie oddzielnego pakietu w celu zaferowania Zamawiającemu konkurencyjnej ceny oraz dopuszczenie więcej niż jednego wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5, dot. części 80

Czy Zamawiający w części nr 80 dopuści przewodniki hydrofilne bez wymaganej długości wynoszącej 300cm lub w długościach 150, 180, 220, 260cm? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. części 91

Czy Zamawiający w części nr 91 dopuści cewniki do aspiracji skrzeplin z tętnic wieńcowych z mandrynem zabiegowym o minimalnym odcinku RX wynoszącym 10cm, dystalnym hydrofilnym odcinku min. 30cm? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7, dot. części 101

Czy Zamawiający w części nr 101 pozycji nr 1 dopuści introducery dotętnicze promieniowe o następujących parametrach:

- Długość kaniuli 7cm i 11cm
- Rozmiar igły: 21G, 22G oraz przewodniki w rozmiarze: 0,018", 0,025" z końcówką prostą bez wymaganej wersji plastikowej 20G

Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8, dot. części 101

Czy Zamawiający w części nr 101 pozycji nr 2 dopuści introducery dotętnicze promieniowe z powłoką hydrofilną o zmienionych następujących parametrach:

- Długość kaniuli 11cm i 15cm
- Rozmiar igły: 21G, 22G oraz przewodniki w rozmiarze: 0,018", 0,025" z końcówką prostą

Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9, dot. części 102

Czy Zamawiający w części nr 102 pozycji nr 1 dopuści introducer dotętniczy udowy o długości 11 i 25cm? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10, dot. części 102

Czy Zamawiający w części nr 102 pozycjach nr 2-4 dopuści introducer dotętniczy zbrojony opłotem stalowym z końcówką hydrofobową w długościach odpowiednio 45cm, 60cm i 90cm? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 5

Pytanie nr 1, dot. części 65-Hemofiltry

Czy Zamawiający dopuści w poz.1 hemofiltr dla małych dzieci o powierzchni hemofiltra 0,3m² i wypełnieniu 32ml, z błoną polietrosulfonową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 65-Hemofiltry

Czy Zamawiający dopuści w poz.2 hemofiltr dla dziecka o powierzchni hemofiltra 0,8m² i wypełnieniu 50ml, z błoną polietrosulfonową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części 65-Hemofiltry

Czy Zamawiający dopuści w poz.1 i poz.2 hemokoncentrator z zestawem drenów zgodnie z załączonym schematem na str.2?

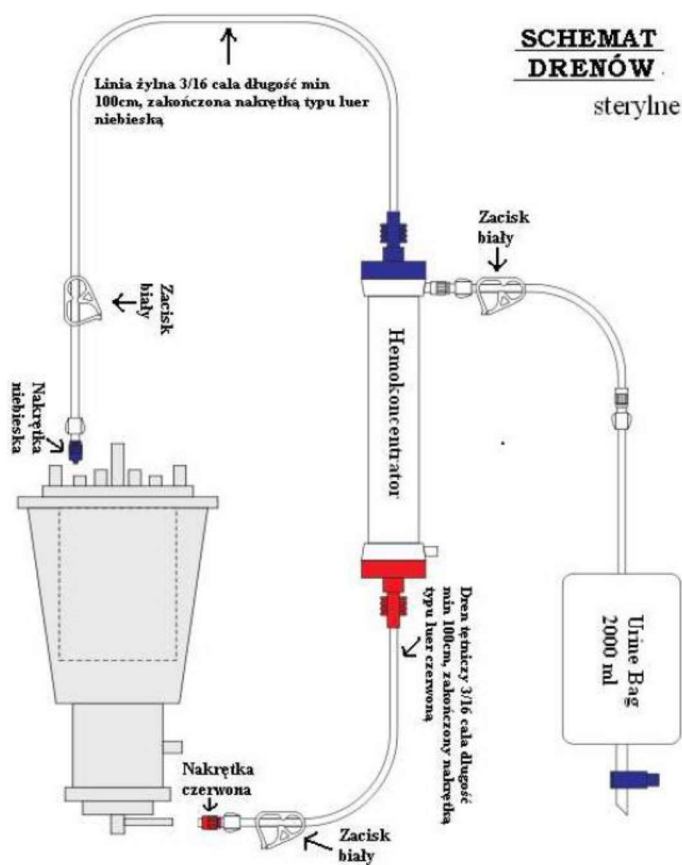
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 96-Zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Odpowiedź: końcówka Abbott.

Connectors available



Zestaw 6

Pytanie nr 1, dot. części 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 24 pozycji 1 stentu samorozprężalnego obwodowego o długości systemu wprowadzającego 75 i 120 cm spełniającego wszystkie pozostałe kryteria specyfikacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2, dot. części 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 24 pozycji 2 cewnika balonowego kompatybilnego z koszulkami 5F, 6F, 7F spełniającego wszystkie pozostałe kryteria specyfikacji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3, dot. części 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 24 pozycji 3 cewnika o długości 20-200mm kompatybilnego z koszulkami 5F(śr 3-7mm), 6F(śr 8-10), 7F(śr 12mm), spełniającego wszystkie pozostałe kryteria specyfikacji ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw 7

Pytanie nr 1, dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ - projekt umowy komis bez użyczenia poprzez dodanie § 7 ust. 1a o następującej treści: „Wyroby medyczne przechowywane przez Zamawiającego pozostają własnością Wykonawcy do czasu ich pobrania z miejsca przechowania przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: dodanie zapisu § 7a jest zbędne. Zamawiający potwierdza, że w okresie przechowania (do czasu pobrania) asortyment nie stanowi własności Zamawiającego, bowiem Zamawiający jedynie przechowuje ten asortyment.

Pytanie nr 2, dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ - projekt umowy komis z użyczeniem poprzez dodanie § 7 ust. 1a o następującej treści: „Wyroby medyczne przechowywane przez Zamawiającego pozostają własnością Wykonawcy do czasu ich pobrania z miejsca przechowania przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: dodanie zapisu § 7a jest zbędne. Zamawiający potwierdza, że w okresie przechowania (do czasu pobrania) asortyment nie stanowi własności Zamawiającego, bowiem Zamawiający jedynie przechowuje ten asortyment.

Pytanie nr 3, dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ – projekt umowy komis bez użyczenia poprzez dodanie § 7 ust. 3 o następującej treści: „Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z miejsca przechowania przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w miejscu przechowania więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, Zamawiający zobowiązuje się do pobrania w pierwszej kolejności wyrobu medycznego o krótszym terminie ważności, zgodnie z zasadą first expired/first out.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian zapisu.

Pytanie nr 4, dot. projektu umowy.

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ – projekt umowy komis z użyczeniem poprzez dodanie § 7 ust. 3 o następującej treści: „Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z miejsca przechowania przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w miejscu przechowania więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, Zamawiający zobowiązuje się do pobrania w pierwszej kolejności wyrobu medycznego o krótszym terminie ważności, zgodnie z zasadą first expired/first out.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian zapisu.

Zestaw 8

Pytanie nr 1, dot. części 96

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie o jakie zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia chodzi. Jaki typ złącza? Prosimy również o podanie przykładowego numeru katalogowego + producenta. Pozwoli to na dokładne określenie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zestaw Icumedical REF 011- OP229-01 „ 1 line, 1 transducer 60” (152 cm) 3 ml/hr macrodrip.

Zestaw 9

Pytanie nr 1, dot. części 108

Czy Zamawiający dopuści okluder o budowie dwóch dysków, wykonany z nitynułu pokrytego warstwą azotku tytanu dedykowany dla pacjentów uczulonych na nikiel? Powłoka azotku tytanu całkowicie izoluje nitynol zapobiegając uwalnianiu się jonów niklu do krwi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 108

Czy Zamawiający dopuści okluder o możliwość wprowadzenia implantu przez koszulki dostarczające/ delivery sheat/ o wielkości : od 18mm- koszulka 8F, 25mm- koszulka 9F, 30mmkoszulka 10F , 35mm-koszulka 14F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 10

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na użycie przez Wykonawcę podpisu elektronicznego, zgodnie z art. 78[1] Kodeksu cywilnego, dla celów podpisania umowy?

Zgodnie z art. 78[1] § 2 Kodeksu cywilnego ”oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej”. Dopuszczenie takiej formy, oprócz formy pisemnej, jest również w pełni uzasadnione z uwagi na aktualną sytuację epidemiczną i znacząco przyspiesza proces obiegu dokumentów pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, zapewniając jednocześnie jeszcze wyższy niż forma pisemna stopień bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od możliwości składania zamówień za pośrednictwem faksu? W celu przyspieszenia dostawy towarów do Zamawiającego, są one wysyłane bezpośrednio z

zagranicznego magazynu firmy. Dlatego też, najszybszym oraz bezpośrednim środkiem komunikacji jest w tym wypadku poczta elektroniczna.

Odpowiedź: Zamawiający w pierwszej kolejności korzysta z poczty elektronicznej do wysyłania zamówień. Faks wykorzystywany jest w sytuacjach awaryjnych.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w § III. Pkt 9 SIWZ nie popełnił oczywistej omyłki w zakresie pakietu nr 98? W ww. paragrafie SIWZ Zamawiający dopasował do pakietu nr 98 „umowę komis bez użyczenia”, podczas gdy w formularzu cenowym dla pakietu nr 98 Zamawiający wymaga niedopłatnego użyczenia aparatu do badania IVUS.

Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę. W zakresie części 98 powinna obowiązywać umowa komis z użyczeniem.

Pytanie nr 4 „umowa komis z użyczeniem”:

Prosimy o określenie terminów czynności wspomnianych w §9.9 tj. przeglądów, serwisowania, wymiany części lub wykreślenie §12.6. dot. naliczania kar umownych od niedotrzymania tych terminów. Niezasadne jest wymaganie dotrzymania nieokreślonych terminów ww. czynności oraz naliczanie kar umownych za niedotrzymanie ich, w momencie kiedy terminy te nie wynikają wprost z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że treść §9 ust. 9 nie wymaga doprecyzowania.

Zestaw 11

Pytanie nr 1, dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5-dniowego terminu rozpatrzenia reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia otrzymania informacji o reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 2

W związku z zapisem § 5 ust. 4 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2020 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że „złym stanem majątkowym” w rozumieniu cytowanego w §5 ust. 4, art. 490 ust 2 k. c. określa się niewystarczającą stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Brak jest podstawy aby do określenia „złego stanu majątkowego” niezbędna była analiza dokumentów finansowych zamawiającego.

Pytanie nr 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 3, 4 oraz § 12 projektu umowy komis z użyczeniem:

- 1) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy.**

2) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.**

3) W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.**

4) Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje zapisy umowy.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 3 umowy komis z użyczeniem) oraz udostępnienia (dot. § 9 umowy komis z użyczeniem), których wzory przesyłamy w załączeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dołączenie załącznika do umowy. Zamawiający wskazuje, iż ewentualne propozycje dodania zapisów w zakresie umowy powinny być zgłaszane jak propozycje dodania konkretnych zapisów do konkretnych paragrafów projektu umowy nie zaś jako dodanie załączników do umowy.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 9 ust umowy komis z użyczeniem)

Odpowiedź: SWZ bez zmian.

Zestaw 12

Pytanie nr 1, dot. części 57

Zwracamy uwagę Zamawiającego na wystąpienie omyłki pisarskiej w Części nr 57 w pozycji 1 oraz 2 polegającej na wymogu stentu o cechach:

*„Posiada po 4 markery w części proksymalnej i dystalnej oraz wplecione 2 nici **tytanowe** wewnątrz struktury plecionki stentu dla lepszej widoczności w skopii”.*

Prawidłowy zapis:

„Posiada po 4 markery w części proksymalnej i dystalnej oraz wplecione 2 nici **tantalowe** wewnątrz struktury plecionki stentu dla lepszej widoczności w skopii”.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje poprawy omyłki pisarskiej.

Pytanie nr 2, dot. części 58

Czy Zamawiający w Części nr 58 poz. 1 wymaga dwóch nici tantalowych wplecionych w struktury plecionki stentu, zamiast dwóch nici wolframowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dwóch nici tantalowych wplecionych w struktury plecionki stentu.

Zestaw 13

Pytanie nr 1, dot. części 11

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 produktu o następujących parametrach:

- wyrób medyczny jednorazowy
- sterylny
- koszulka udowa z zastawką 6 F i 9 F o długości 11 cm do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitarnych
- w zestawie przewodnik o długości 45 cm i średnicy 0,038''
- gładkie przejście między koszulką a dylatatorem
- igła w zestawie 18 G

Pozostałe warunki SIWZ dla pozycji 1 spełnione.

Dopuszczenie w/w rozwiązania z pewnością przełoży się na oferowaną cenę.

Proponowane produkty znane są wiele lat i cieszą się nienaganną opinią.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2, dot. części 40 pozycja 1 i 2

Ze względu na możliwość zaoferowania produktów konkurencyjnych, zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i 2 i stworzenie osobnego zadania na koszulki.

Posiadamy w ofercie produkty o następujących parametrach:

Pozycja 1

Koszulka wykonana z PTFE

Długość 7 i 11 cm do wyboru

Średnice 4-6 F

Przewodnik 45 cm o średnicach 0,018'' oraz 0,021''

Pozycja 2

Koszulka wykonana z PTFE

Długość 11 cm

Dostępne 5-9 F

Miniprowadnik 0,038'' o długości 45 cm

Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3, dot. części 72

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie balonów o następujących parametrach:

- pokryty Paclitaxelem 3 ug/mm²
- Średnice: 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, 4.00mm
- Długości: 10, 15, 20, 25, 30mm
- **wysokiej jakości (szwajcarski producent)**
- profil wejścia 0,017"
- przewodnik 0,014"
- długość użytkowa 138 cm
- 2 markery platynowo - irydowe
- Średnica szafu - dystalna: 1,9F
- Średnica szafu - proksymalna: 2,8F - pokrycie hydrofilne
- Ciśnienie nominalne (NP) - 7bar
- RBP - do 13 bar

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4, dot. części 80

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie przewodników hydrofilnych o długościach 150, 180 i 260 cm o standardowej sztywności z końcówką prostą lub angled do wyboru.

Rdzeń stalowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5, dot. części 84

Ze względu na możliwość zaoferowania wysokiej jakości cewników diagnostycznych, zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu o następujących parametrach:

- cewniki dostępne w rozmiarach 5F i 6 F
- długości 100/110/125cm
- i. dostępne różne cewniki, w tym kątowe (o kątach 145st. 155st.) i proste z 6 otworami, oraz cewniki pigtail z markerami w tym długość 110 cm,
- j. dobra manewrowalność, przenoszenie obrotu cewnika na całej długości 1:1
- zbrojone 16 włóknami
- konstrukcja nylonowa
- wytrzymałość do 1200psi
- duży wybór krzywizn dostępnych na rynku do lewej i prawej tętnicy wieńcowej oraz do pomostów żylnych i tętniczych z dostępu promieniowego i pachwinowego, w tym cewniki typu IM i MP oraz JL/JR/PIG/C2/H1/MIK/RLG/RS/SIM1/VERT/VTK/BLK/TIG/AL i inne
- duże światło wewnętrzne 4Fr-1.07mm , 5Fr- 1.19mm, 6Fr-1.40mm
- k. dobrze widoczny w skopii
- oporne na złamanie i zagięcie, charakteryzujące się długą pamięcią kształtu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6, dot. części 101 pozycja 1 i 2

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu konkurencyjnego, zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i 2 oraz dopuszczenie produktów o następujących parametrach:

Pozycja 1

Długość 7 i 11 cm do wyboru

Średnice 4-6 F

Igła 20 * 3,8 G oraz 21 * 3,8 G

Prowadnik 0,021 '' oraz 0,018'' o długości 45 cm

Gładkie przejście między koszulką a dylatorem

Pozycja 2

Prowadniki promieniowe hydrofilne

Długość 7 i 11 cm

Prowadnik 0,021'' oraz 0,018'' o długości 45 cm

Prowadnik stalowy

Atraumatyczne przejście

Odporne na złamania

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw 14

Pytanie nr 1, dot. części 67

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie stentu o grubości ściany stentu wynoszącej nie więcej niż 0,0032" dla stentów o średnicy 2,0 - 4,0 mm i 0,0036" dla stentów o średnicy 4,5 i 5,0 mm. oraz spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2, dot. części 61

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie:

- układu oksygenatora z niezależnym filtrem tętnicznym wbudowanym w układ drenów oraz oksygenatora:

a) o wypełnieniu statycznym 48 ml,

b) wypełnieniu dynamicznym 68 ml,

c) transferze tlenu 115 ml/min przy zalecanym maksymalnym przepływie 2,0 l/min

d) powierzchni membrany 0,67 m²

e) powierzchni wymiany ciepła 0.096 m²

f) zalecanym maksymalnym przepływie krwi 2,0 l/min

g) dodatkowo dwa dreny do kardioplegii

h) uchwyt (1 szt.) dostarczony nieodpłatnie

Dodatkowo wykonawca dostarczy nieodpłatnie na czas trwania umowy urządzenie do pomiaru parametrów na linii żylniej i tętniczej bez konieczności wykorzystywania cewek jednorazowych i naruszania ciągłości i sterylności układu drenów.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3, dot. części 62, poz. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kaniul aortalnych prostych niezbrojonych, bez prowadnicy oraz bez rozmiaru 16 Fr, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? Kaniule tego typu użytkowane są obecnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4, dot. części 65

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie hemofiltrów bez walidacji na działanie w układzie

żylny-tętniczym i żylny-żylnym w okresie powyżej 10 godzin? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5, dot. części 104

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie graftu pnia płucnego z zastawką w rozmiarach od 12 do 20 mm, bez rozmiaru 22 mm oraz bez wersji Supported, która została wycofana z produkcji?

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6, dot. części 105

Czy Zamawiający wyraża zgodę na nieodpłatne dostarczenie do oksygenatora noworodkowo-niemowlęcego na czas trwania umowy urządzenia do pomiaru parametrów na linii żylny i tętniczej bez konieczności wykorzystywania cewek jednorazowych i naruszania ciągłości oraz sterylności układu drenów? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7, dot. części 106

Czy Zamawiający wyraża zgodę na nieodpłatne dostarczenie do oksygenatora dla dorosłych na czas trwania umowy urządzenia do pomiaru parametrów na linii żylny i tętniczej bez konieczności wykorzystywania cewek jednorazowych i naruszania ciągłości oraz sterylności układu drenów? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zestaw 15

Pytanie nr 1, dot. części 97

pytanie o 3.1F „ Czy zamawiający dopuści w części numer 97 sondę o profilu przejścia 3,1 F reszta parametrów zgodnie z SWZ ”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 16

Pytanie nr 1, dot. części 97

Prosimy o dopuszczenie systemu HDi do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej IVUS składającego się z konsoli HDi, oraz cewnika o poniższej charakterystyce:

Cewnik jest minimalnie inwazyjnym cewnikiem do wewnątrznaczyniowego obrazowania ultrasonograficznego wysokiej rozdzielczości, służącym do badań patologii naczyń wieńcowych u ludzi.

1. Częstotliwość robocza to 60/ 40 MHz uzyskiwane na jednym cewniku
2. Rozdzielczość osiowa 40 mikronów
3. Penetracja tkanki powyżej 6,0mm
4. Pięć prędkości przesuwu cewnika w zakresie od 0,5 mm do 10 mm. Sanki wielorazowe.
5. Separacja klatek od 17 mikronów do 170 mikronów
6. Zestaw osłonki posiada powłokę hydrofilną podnoszącą właściwości poślizgowe cewnika wprowadzanego do cewnika prowadzącego i naczyń wieńcowych.

7. Cewnik jest kompatybilny z cewnikami prowadzącymi rozmiaru 6 Fr (średnica 2 mm [0,079 cala]) i większymi.
8. Cewnik posiada krótki ($\leq 2,0$ cm) system sprzęgający przewodnika jednokanałowego kompatybilny z dostępnymi w sprzedaży przewodnikami o średnicy 0,014 cala.
9. W odcinku kanału pojedynczego znajduje się znacznik radiologiczny umieszczony około 8 mm od dystalnego końca cewnika.
10. Profil wejściowy końcówki dystalnej cewnika ma rozmiar ≤ 2.0 Fr, profil przejściowy ≤ 3.2 Fr, natomiast odcinek roboczy cewnika ma długość ≥ 142 cm.
11. Cewnik posiada okienko obrazujące o długości ≥ 12 cm i dołączony zestaw teleskopowy. Znacznik udowy cewnika znajduje się około 100 cm od dystalnego końca cewnika.

Proponowany system renomowanej firmy Acist Medical Systems pozwala w łatwy, szybki i bezpieczny sposób na przeprowadzenie wewnątrznaczyniowego badania IVUS w największej dostępnej na rynku rozdzielczości. Prosta i bardzo przyjazna konsola systemu HD i w łatwy sposób pozwoli na szybką ocenę i interpretację badania. Proponujemy również bezpłatną dzierżawę aparatu kompatybilnego z opisywanym powyżej cewnikiem. Konsola systemu z intuicyjnym interfejsem w języku polskim, łączy się z cewnikiem na zasadzie „plug-and-play” i jest zamontowana na wózku transportowym ze stojakiem o regulowanej wysokości. Wózek można ustawić w pobliżu łóżka pacjenta. Wszystkie pięć kółek w podstawie wózka można oddzielnie blokować w celu uniemożliwienia przypadkowego przesunięcia systemu.. Dopuszczenie powyższego rozwiązania wprowadzi również element konkurencyjności, który przyniesie Zamawiającemu jedynie pozytywne następstwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 114

Prosimy o dopuszczenie systemu do pomiaru FFR i dPR składającego się z cewnika o poniższej charakterystyce:

Cewnik o pojedynczym świetle typu monorail przeznaczony do użytkowania ze standardowymi przewodnikami o średnicy 0,014 cala (0,36 mm) w naczyniach tętniczych

- długość całkowita 335 cm
- długość robocza 150 cm
- trzon dystalny typu monorail 26 cm z czujnikiem ciśnienia 5 mm od końcówki dystalnej
- cewnik posiada port RX
- trzon dystalny o kształcie eliptycznym o wymiarach 1,68 x 1,91 F (0,020 cala x 0,025 cala) do 10 mm od końca dystalnego
- profil maksymalny 2,7 F (0,035 cala) w lokalizacji czujnika ciśnienia
- marker położony jest do 3 mm od końca dystalnego
- trzon położony proksymalnie od odcinka monorail ma wymiar 2,4 F, umożliwia stosowanie cewników prowadzących od 5 F
- znaczniki umieszczono w odległości 80 i 100 cm od końca dystalnego
- w czujniku ciśnienia zastosowano optyczną technologię pomiarową

Proponowany system renomowanej firmy Acist Medical Systems pozwala w łatwy, szybki i bezpieczny sposób na pomiar FFR. Unikatowe rozwiązanie oparte na konstrukcji cewnika pozwala na dotarcie do najbardziej krętych i niedostępnych zmian przy wykorzystaniu dowolnego przewodnika angioplastycznego 0,014”. Ponadto konstrukcja cewnika eliminuje ryzyko związane z wielokrotnym przechodzeniem przez zmianę podczas procedury. Proponujemy również bezpłatną dzierżawę aparatu kompatybilnego z opisywanym powyżej cewnikiem. Aparat ma formę dotykowej, kolorowej konsoli z intuicyjnym interfejsem w języku polskim, która łączy się z cewnikiem na zasadzie „plug-and-play”. Dopuszczenie powyższego rozwiązania wprowadzi również element konkurencyjności, który przyniesie Zamawiającemu jedynie pozytywne następstwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 17

Pytanie nr 1, dot. części 61

Czy w części nr 61 Zamawiający dopuści do przetargu oksygenator dziecięcy powlekany ze zintegrowanym filtrem tętnicznym wraz z zestawem drenów, z parametrem transferu tlenu 95 ml / min, stalowym wymiennikiem ciepła o powierzchni 0,035 m², pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 61

Czy w części nr 61 Zamawiający poda dane identyfikujące producenta cewek parametrów perfuzatu: tętnicznego i żylnego wraz z numerami katalogowymi producenta dla tego pakietu?

Odpowiedź: Oksygenator nr katalogowy M484901C, nr katalogowy M484901D, producent Medtronic, więcej danych zamawiający nie posiada.

Pytanie nr 3, dot. części 105

Czy w części nr 105 Zamawiający dopuści do przetargu oksygenator noworodkowo – niemowlęcy powlekany ze zintegrowanym filtrem tętnicznym wraz z zestawem drenów, ze stalowym wymiennikiem ciepła o powierzchni 0,035 m², powierzchnia membrany 0,5 m², pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 105

Czy w pakiecie nr 105 Zamawiający poda dane identyfikujące producenta cewek parametrów perfuzatu: tętnicznego i żylnego wraz z numerami katalogowymi producenta dla tego pakietu?

Odpowiedź: Oksygenator nr katalogowy M484901C, nr katalogowy M484901D, producent Medtronic, więcej danych zamawiający nie posiada.

Pytanie nr 5, dot. części 105

Czy Zamawiający dla pakietu nr 105 zaakceptuje załączony schemat drenów do oksygenatora noworodkowo – niemowlęcego? Jeżeli wymagane są zmiany, prosimy o informację w odpowiedzi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 18

Pytanie nr 1, dot. części 112

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na stenty wieńcowe konaltno – chromowe powlekane sirolimusem do krętych naczyń o nieznacznie zmienionych parametrach:

- Budowa otwartokomórkowa, umożliwiająca łatwy dostęp do bocznic z polem powierzchni pojedynczej komórki stentu 3,60 mm² dla stentu o średnicy 3mm
- Powłoka bezpolimerowa, substancja czynna nakładana w technologii abluminalnej - okres uwalniania leku do 90 dni
- Montowany na balonie wysokociśnieniowym (RBP 18atm dla średnic 2.0 – 3,5 mm i 15 atm dla średnicy 4,0 mm)
- Podwójna terapia przeciwplatek w okresie 6 – 12 miesięcy potwierdzone w Instrukcji Producenta
- Grubość ściany stentu nie większa niż 65 mikrometrów
- Minimalny zakres średnic: 2,00-4,0mm, minimalny zakres długości: 9-38mm (8 różnych długości)

Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 19

Pytanie nr 1, dot. części 96

Czy Zamawiający wymaga obecnie używanego wysokiej klasy przetwornika amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennymi, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Proponowane przetworniki są kompatybilne z już posiadanymi kablami.

W razie konieczności zobowiązujemy się dostarczyć nieodpłatnie dodatkowe kable, które zapewnią kompatybilność przetworników z posiadanymi przez Zamawiającego monitorami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 20

Pytanie nr 1, dot. części 65

Czy Zamawiający w Części nr 65 w pozycji 1 dopuści Hemofiltr dla małych dzieci o powierzchni 0,22m² i błonie zbudowanej z Poliaryloeterosulfonu (PAES) wchodzącego w grupę Polisulfonów a w pozycji 2 dopuści Hemofiltr dla dzieci o powierzchni 0,65m² i błonie zbudowanej z Poliaryloeterosulfonu (PAES) wchodzącego w grupę Polisulfonów pozostałe parametry zgodne z SIWZ Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 95

Czy Zamawiający w Części nr 95 dopuści Cewniki do kontrapulsacji wewnątrzortralnej do pompy Arrow Autocat II Wire będącej na wyposażeniu Zamawiającego o objętości 34cc i 40cc, pozostałe parametry zgodne z SWZ Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 21

Pytanie nr 1, dot. części 8 – Pętla do usuwania ciał obcych

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pętla do usuwania ciał obcych o następujących parametrach:

- Długość pętli od 65 do 175 cm?

Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 33 – Cewnik do usuwania ciał obcych z układu sercowo-naczyniowego typu Lasso

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik do usuwania ciał obcych z układu sercowo-naczyniowego typu Lasso o następujących parametrach:

- Długość cewnika od 50 do 150 cm

Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części 69 – Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe powlekane lekiem antyproliferacyjnym - ewerolimusem o zwiększonym zakresie długości

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stenty kobaltowo-chromowe powlekane ewerolimusem o ultra cienkich stratach o następujących parametrach:

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego L605
- stent uwalniający lek Everolimus, dawka leku: 1,25µgm/mm²
- budowa stentu hybrydowa (komórki brzegowe zamknięte, komórki wewnętrzne otwarte)
- stent rozpręża się począwszy od części środkowej, co minimalizuje ryzyko uszkodzenia ściany tętnicy na brzegach stentu (ogranicza brzeżne dyssekcje)
- dostępne długości : 8; 13; 16; 19; 24; 29; 32; 37; 40; 44; 48
- dostępne średnice: 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50
- grubość ściany stentu (strut) ≤50 µm
- profil przejścia 0,039" dla 3mm
- NP 8 atm
- RBP 14/16 atm (w zależności od średnicy i długości stentu)
- długość systemu doprowadzającego: 142 cm
- system doprowadzający typu RX
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F oraz przewodnikiem 0,014 cala

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 70 – Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe powlekane sirolimusem do krętych naczyń i bifurkacji

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stenty kobaltowo-chromowe powlekane sirolimusem zaprojektowane i przeznaczone specjalnie do krętych naczyń i bifurkacji o następujących parametrach:

- Stop kobaltowo-chromowy L605, polimer biodegradowalny i biokompatybilny (PLLA + PLGA)
 - Pokrycie stentu: syrolimus 1,25µgm/mm²
 - Grubość ściany stentu (strut): 65µm (0,065mm / 0,0026"),
 - Średnice stentu (MB-SB): 2,50-2,50; 3,00-2,50; 3,50-2,50; 3,50-3,00; 4,00-3,50
 - Długości stentu 16-19-24-29 (mm)
 - Profil przejścia 1,10mm (dla 2,50-2,50;3,00-2,50); 1,20mm (dla 3,50-2,50;3,50-3,00);1,25mm (dla 4,00-3,50)
- Ciśnienie nominalne NP 9 atm, Ciśnienie RBP 16 atm,
3 markery platynowo-irydowe zapewniające świetną widoczność w RTG,
1 marker platynowo-irydowy karina (marker na bocznice)
Długość cewnika prowadzącego 142 cm, 5F (min I.D. 0,056" /1,42 mm), Prowadnik: 0,014" (0,36mm)
Skrócenie stentu: 1%, Overhang balonu: < 0,5mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5, dot. części 72 – DEB – balony do angioplastyki powlekane paklitakselem

Czy Zamawiający dopuści do postępowania balony do angioplastyki powlekane paklitakselem o następujących parametrach:

- Długości: od 15 do 30mm (15, 20, 25, 30mm)

Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. części 73 – Cewniki balonowe półpodatne do predylatacji i postdylatacji. Cewniki balonowe niepodatne do predylatacji i postdylatacji

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewniki balonowe półpodatne do predylatacji i postdylatacji (pozycja 1), cewniki balonowe niepodatne do predylatacji i postdylatacji (pozycja 2) o następujących parametrach:

Pozycja 1 :

- RBP 14 atmosfer dla wszystkich średnic / Ciśnienie ABP 20 atmosfer

- system Rapid Exchange (RX)

Reszta parametrów bez zmian

Pozycja 2 :

- długości balonów 8-18mm, średnice: 2,0 – 5,0mm

- system Rapid Exchange (RX)

Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7, dot. części 74 – Cewniki balonowe półpodatne do trudnych zwężeń (w tym rekanalizacji). Cewniki balonowe niepodatne do trudnych zwężeń (w tym rekanalizacji)

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewniki balonowe półpodatne do trudnych zwężeń (w tym rekanalizacji) (pozycja 1), cewniki balonowe niepodatne do trudnych zwężeń (w tym rekanalizacji) (pozycja 2) o następujących parametrach:

Pozycja 1 :

- średnice(mm) : 1.00, 1.25, 1.50, 1.75, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00,3.25, 3.50, 4.00

- długości (mm): 5, 10, 15, 20, 30 dla wszystkich rozmiarów średnic

- długość użytkowa cewnika: 140 cm dla wszystkich rozmiarów

Pozycja 2:

- średnice (mm): 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00,3.25, 3.50, 4.00, 4.50, 5.00

Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8, dot. części 91 – Cewnik do aspiracji skrzeplin z tętnic wieńcowych z mandrynem zabiegowym

Czy Zamawiający dopuści do cewnik do aspiracji skrzeplin z tętnic wieńcowych o następujących parametrach:

- odcinek Rx o długości 10,5cm

- dystalny odcinek z powłoką hydrofilną 31cm

- prędkość aspiracji: 6F – 81ml/min. ; 7F – 152,4 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9, dot. części 112 – Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe powlekane sirolimusem do krętych naczyń i bifurkacji

Czy Zamawiający dopuści do postępowania stenty kobaltowo-chromowe powlekane sirolimusem do krętych naczyń i bifurkacji o następujących parametrach:

- Stop kobaltowo-chromowy L605, polimer biodegradowalny i biokompatybilny (PLLA + PLGA)
 - Pokrycie stentu: syrolimus 1,25µgm/mm²
 - Grubość ściany stentu (strut): 65µm (0,065mm / 0,0026”),
 - Średnice stentu (MB-SB): 2,50-2,50; 3,00-2,50; 3,50-2,50; 3,50-3,00; 4,00-3,50
 - Długości stentu 16-19-24-29 (mm)
 - Profil przejścia 1,10mm (dla 2,50-2,50;3,00-2,50); 1,20mm (dla 3,50-2,50;3,50-3,00);1,25mm (dla 4,00-3,50)
- Ciśnienie nominalne NP 9 atm, Ciśnienie RBP 16 atm,
3 markery platynowo-irydowe zapewniające świetną widoczność w RTG,
1 marker platynowo-irydowy karina (marker na bocznice)
Długość cewnika prowadzącego 142 cm, 5F (min I.D. 0,056” /1,42 mm), Prowadnik: 0,014” (0,36mm)
Skrócenie stentu: 1%, Overhang balonu: < 0,5mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 22

Pytanie nr 1, dot. części 4

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 4 poz. 1 cewników balonowych niskociśnieniowych do walwuloplastyki o następujących parametrach:

- balon wyposażony w znaczniki platynowo-irydowe,
 - średnica 4 do 30mm pracujący na prowadniku 0.014”, 0.018” 0.021” 0.025”, 0.035” w zależności od średnicy,
 - balon wykonany z termoplastycznego elastomeru,
 - podatność balonu na rozciąganie poza średnicę nominalną max. 10%.
- Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego części nr 4 poz. 2 cewników balonowych wysokociśnieniowych do walwuloplastyki o następujących parametrach:

- balon wyposażony w znaczniki platynowo-irydowe,
 - balon wykonany z termoplastycznego elastomeru,
 - ciśnienie rozrywające RBP 1-10 atm,
 - podatność balonu na rozciąganie poza średnicę nominalną max. 10%.
- Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 8 pętli do usuwania ciał obcych o następujących parametrach:

- wysoce cieniодajna pętla wykonana z nitinolu owiniętego platyną,
- średnica pętli : 5, 10, 15, 20, 30mm,
- średnica mikropętli: 2, 4mm,
- długość pętli: 125cm dla śr. 5-30mm i 175cm dla śr. 2-4mm,
- skład zestawu wchodzi: pętla, cewnik pętli, wspornik do wprowadzania pętli i torquer.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części 27

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 27 poz. 2 przewodników typu Amplatz extra stiff o dostępnym zakresie średnic 0,025"-0,035", końcówki proste i J 3 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 27 poz. 3 koszulek wprowadzających zbrojonych o dostępnej długości 40-90 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 28

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 28 poz. 2 cewników diagnostycznych – dedykowanych: wieńcowych i sercowych 6-8 typów. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. .

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 28 poz. 3 przewodników diagnostycznych o końcówce prostej i J 3mm oraz J 15mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5, dot. części 29

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 29 poz. 2 stentów platynowych aortalnych rozprężanych do średnicy od 12 do 24 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 29 poz. 3 stentów platynowych aortalnych- PTFE rozprężanych do średnicy od 12 do 24 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 29 poz. 5 koszulek diagnostycznych wprowadzających (zestawy z przewodnikiem lub z igłą i przewodnikiem) o dostępnej długości 13cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 29 poz. 6 koszulek diagnostycznych o dużych średnicach o dostępnej długości 85 cm dla średnicy 18F. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. części 33

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 33 cewników do usuwania ciał obcych typu lasso o następujących parametrach:

- zestaw zawierający pętlę oraz cewnik pętli, wspornik do wprowadzenia pętli i torquer,
- średnice pętli od 2 do 30mm,

- pętla odchodząca pod kątem 90° od cewnika prowadzącego,
- długość pętli: 125cm (dla śr. 5-30mm) oraz 175cm (dla śr. 2-4mm),
- rozmiar do wyboru przez zamawiającego
- wyrób medyczny j. u., pakowany indywidualnie, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7, dot. części 50

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 50 poz. 2 zestawu dostarczającego do spirali PDA składającego się z systemu wprowadzającego (80, 110 cm), zestawu wprowadzającego z przewodnikiem 5F, cewnikiem MP, gdzie każdy wyrób pakowany jest indywidualnie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8, dot. - zapisów wzoru umowy (komis bez użyczenia) - Załącznik do SWZ

Zwracamy się z prośbą o rozszerzenie zapisów §3 ust. 1 o zwrot: „Za wyrób uszkodzony uważany jest również towar rozsterylizowany, w uszkodzonym lub oklejonym taśmą, naklejkami opakowaniu zewnętrznym (folia lub opakowanie kartonowe).”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści §3 ust. 1. Zapis „w stanie nie wskazującym na zniszczenie lub uszkodzenie” jest wystarczający.

Zestaw 23

Pytanie nr 1, dot. części 24

Czy w Części nr 24 Zamawiający dopuści produkty o nieznacznie zmienionych parametrach:

- w pozycji 1 - stent samorozprężalny otwartokomórkowy, średnice: 5-14 mm, większy zakres długości: 20-200 mm, system wprowadzający 80 i 120 cm, reszta parametrów zgodnie z SWZ
- w pozycji 2 - cewnik balonowy wysokociśnieniowy kompatybilny z koszykami 6-7F, długości cewników: 40, 80, 135 cm, RBP: 16-24 w zależności od rozmiaru, reszta parametrów zgodnie z SWZ
- w pozycji 3 - cewnik balonowy uniwersalny o dostępnych długościach 20 - 300 mm, kompatybilny z koszykami 5-7F, RBP 11-18 reszta parametrów zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 92

Czy w Części nr 92 Zamawiający dopuści system dystalnej protekcji, do wprowadzania na niezależnym, uniwersalnym przewodniku, dostępny w pięciu rozmiarach dostosowanych do naszyń o średnicach od 2 do 7 mm, doskonale widoczny w skopii, posiadający markery proksymalny i dystalny obrazujące początek i koniec koszyka oraz doskonale widoczną w obrazie RTG obręcz koszyka, wykonaną z drutu wolframowego. Pory filtra w rozmiarach uzależnionych od umiejscowienia w filtrze - od 250 µm w części proksymalnej, 160 µm w środkowej, i 70 µm w części dystalnej. Reszta parametrów zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części 7, poz. 2

Proszę o dopuszczenie mikroprowadnika o zakończeniu w postaci oplotu platynowego o długości 10 cm dla przewodnika 0,010"/200cm i oplotu o długości 5cm dla przewodnika 0,014"/205cm. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części 7, poz. 3

Proszę o dopuszczenie cewnika balonowego o średnicy przejścia (crossing profile) 2,2F. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5, dot. części 7, poz. 3

Proszę o dopuszczenie stentu posiadającego trzy markery platynowe na dalszym końcu stentu, jeden marker na bliższym końcu dla rozmiaru 3 i 4 oraz cztery markery platynowe na dalszym końcu stentu, jeden marker na bliższym końcu dla rozmiaru 5 i 6. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. części 13, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zaoferowania dwóch średnic urządzenia 4 i 6 mm o długość 20/24/40mm. Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7, dot. części 13, poz. 1

Proszę o dopuszczenie długość balonu 10mm (dla rozmiaru 8 i 9F) oraz długości balonu 7mm (dla rozmiaru 7F). Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 24

Pytanie nr 1, dot. części 88

Czy Zamawiający, w zakresie części nr 88, dopuści złożenie oferty z cewnikiem dwuświatłowym o długości 140cm, z taperowaną końcówką dystalną, długość odcinka szybkiej wymiany (RX) 21cm, dystans pomiędzy końcówką RX a portem OTW 6,5mm, pokrytym hydrofilnie, średnica zewnętrzna części dystalnej 2,2F, kompatybilny z cewnikiem 5F, wyposażonym w dwa markery radioceniujące?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 91

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 91, dopuści złożenie oferty cewnikiem do aspiracji skrzeplin o długości 140cm, dostępnymi w dwóch wersjach z usuwalnym mandrynem zwiększającym sztywność lub bez - 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"), 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 trójdrożnym, przedłużaczem i koszykiem na skrzepliny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zestaw 25

Pytanie nr 1, dot. części 4

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 pozycja 1 cewniki balonowe do przezskórnej walwuloplastyki (w tym do zastosowań pediatrycznych) o średnicach od 4mm do 30mm i długościach balonu od 20mm do 60mm oraz długościach cewników:

- 100cm dla średnic 14 - 30 mm
- 90cm dla średnic 9 - 12 mm
- 70cm dla średnic 4 - 8mm

spełniające wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 4 pozycja 2 wysokociśnieniowe cewniki balonowe do przezskórnej walwuloplastyki o średnicach od 5mm do 30mm i długościach balonu od 20mm, 30mm, 40mm i 60mm i znamionowym ciśnieniu rozrywającym (RBP) 15 – 4 atm spełniające wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 26

Pytanie nr 1, dot. części nr 67, poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli zaoferować stenty o poniższych parametrach?

- stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego;
- budowa otwartokomórkowa;
- powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek;
- uwalniany lek - Sirolimus;
- dawka leku - 1,4µg/mm²;
- długość użytkowa 142 cm;
- długość światła dla systemu RX - 25 cm;
- zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości);
- zakres długości: 9 - 49 mm (10 dostępnych długości);
- ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm;
- obecność markerów widocznych w skopii;
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów;
- skracalność po rozprężeniu max 3%;
- zwężenie po rozprężeniu max 5%;
- profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046";
- średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F;
- średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F;
- średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F;
- grubość ścianki - 75 µm dla średnic od 2 do 2,5 mm; 80 µm dla średnic od 2,75 do 3,5 mm; 85 µm dla średnic od 4 do 4,5 mm;

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. części nr 67, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie stentów o poniższych parametrach?

- stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego;
- budowa otwartokomórkowa;
- powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek;
- uwalniany lek - Sirolimus;
- dawka leku - 1,4µg/mm²;
- długość użytkowa 142 cm;
- długość światła dla systemu RX - 25 cm;
- zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości);
- zakres długości: 9 - 49 mm (10 dostępnych długości);
- ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm;
- obecność markerów widocznych w skopii;
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów; • skracalność po rozprężeniu max 3%;
- zwężenie po rozprężeniu max 5%;
- profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046";
- średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F;
- średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F;
- średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F;
- grubość ścianki - 75 µm dla średnic od 2 do 2,5 mm; 80 µm dla średnic od 2,75 do 3,5 mm; 85 µm dla średnic od 4 do 4,5 mm;

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. części nr 68

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania stenty o poniższych parametrach?

- stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego;
- budowa otwartokomórkowa;
- powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek;
- uwalniany lek - Sirolimus;
- dawka leku - 1,4µg/mm²;
- długość użytkowa 142 cm;
- długość światła dla systemu RX - 25 cm;
- zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości);
- zakres długości: 9 - 49 mm (10 dostępnych długości);
- ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm;
- obecność markerów widocznych w skopii;
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów;
- skracalność po rozprężeniu max 3%;
- zwężenie po rozprężeniu max 5%;
- profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046";
- średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F;
- średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F;
- średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F;
- grubość ścianki - 75 µm dla średnic od 2 do 2,5 mm; 80 µm dla średnic od 2,75 do 3,5 mm; 85 µm dla średnic od 4 do 4,5 mm;

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. części nr 72

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie balonów lekowych o profilu wejścia 0,017', profilu przejścia 0,027'-0,041' oraz ciśnieniu RBP 16 atm. Pozostałe parametry zgodne ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 5, dot. części nr 73, poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli zaferować balony półpodatne o poniższych parametrach?

- cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX;
- typ balonu - semi - compliant;
- ciśnienie NP - 6 Atm, RBP - 14 Atm, ABP - 20 Atm;
- profil przejścia dla balonu 1,0 mm - 0,0186", 1,25 mm - 0,0190", 3,0 mm - 0,0210";
- średnice balonów od 1,0 do 4,0 mm (1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0 mm);
- długość balonów od 5 do 30 mm (5;8;10;12;15;20;25;30 mm);
- profil wejścia - 0,016";
- długość końcówki - 1,5 mm dla balonu o średnicy 1,0-1,75 mm, 2,0 mm dla balonu o średnicy 2,0-3,0 mm, 2,5 mm dla balonu o średnicy 3,25-4,0 mm;
- dostępna długość użytkowa - 140 cm;
- średnica zewnętrzna szafu proksymalnie - 1,9F;
- średnica zewnętrzna szafu dystalnie - 2,36F/2,55F/2,7F;
- hydrofilna powłoka SilderTM w części dystalnej cewnika;
- hydrofobowa powłoka EelTM dla kanału przewodnika;
- 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu, 1 marker dla średnic 1,0-1,75 mm;

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. części nr 73, poz. 2

Czy Zamawiający pozwoli zaferować balony niepodatne o poniższych parametrach?

- cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany RX;
- typ balonu - non compliant;
- ciśnienie NP- 12 Atm, RBP- 22 Atm (ø2,0- 4,0 mm); 20 Atm (ø4,5-5,0 mm), ABP- 30 Atm;
- profil przejścia dla balonu 2,0 mm - 0,0230", 2,75 mm - 0,0240", 3,0 mm - 0,0250", 4,0 mm - 0,0280", 5,0 mm - 0,0310";
- średnice balonów od 2,0 do 5,0 mm (2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75, 4,0, 4,5, 5,0 mm);
- długość balonów: od 8 do 18 mm (8;10;12;15;18 mm);
- profil wejścia - 0,016";
- długość końcówki - 2,0 mm dla balonu o średnicy 2,0-3,0mm, 2,5 mm dla balonu o średnicy 3,25-5,0 mm;
- dostępna długość użytkowa - 140 cm;
- średnica zewnętrzna szafu proksymalnie - 2,0F;
- średnica zewnętrzna szafu dystalnie - 2,55F/2,6F
- hydrofilna powłoka SilderTM w części dystalnej cewnika;
- hydrofobowa powłoka EelTM dla kanału przewodnika;
- 2 markery platynowo-irydowe na obu krańcach balonu;

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7, dot. części nr 85

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania cewniki przedłużające dla cewnika prowadzącego bez wymagania rozmiaru 5F? Pozostałe parametry zgodne ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8, dot. części nr 86

Czy Zamawiający pozwoli zaferować mikrocewniki o poniższych parametrach?

- mikrocewnik z pojedynczym światłem w systemie OTW;
- minimalny kompatybilny cewnik prowadzący 4F;
- dostępne długości - 135 cm i 150 cm;
- długość sekcji hydrofilnej - 70 cm i 90 cm;
- typ powłoki hydrofilnej Hydraxplus;
- średnica zewnętrzna w części dystalnej - 1,8F;
- średnica zewnętrzna w części proksymalnej - 2,5F;
- profil wejścia końcówki stożkowej - 0,020";

- profil przejścia 0,023";
- min. średnica wew. proksymalnie 0,55 mm;
- min. średnica wew. dystalnie 0,45 mm;
- odległość końcówki dystalnej od markera 0,6 mm;
- 1 marker Pt/Ir;
- elastyczna, zaokrąglona, atraumatyczna, końcówka o dł. 0,60 mm całościowo widoczna w skopii;
- korpus cewnika opleciony płaskim drutem ze stali nierdzewnej o zmiennym profilu;
- kompatybilny przewodnik 0,014";

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9, dot. części nr 89

Czy Zamawiający dopuści do oceny mikrocewniki o poniższych parametrach?

- mikrocewnik z pojedynczym światłem w systemie OTW;
- minimalny kompatybilny cewnik prowadzący 4F;
- dostępne długości – 135 cm i 150 cm;
- długość sekcji hydrofilnej - 70 cm i 90 cm;
- typ powłoki hydrofilnej Hydraxplus;
- średnica zewnętrzna w części dystalnej - 1,8F;
- średnica zewnętrzna w części proksymalnej - 2,5F;
- profil wejścia końcówki stożkowej - 0,020";
- profil przejścia 0,023";
- min. średnica wew. proksymalnie 0,55 mm;
- min. średnica wew. dystalnie 0,45 mm;
- odległość końcówki dystalnej od markera 0,6 mm;
- 1 marker Pt/Ir;
- elastyczna, zaokrąglona, atraumatyczna, końcówka o dł. 0,60 mm całościowo widoczna w skopii;
- korpus cewnika opleciony płaskim drutem ze stali nierdzewnej o zmiennym profilu;
- kompatybilny przewodnik 0,014";

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10, dot. części nr 90

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikrocewników o poniższych parametrach?

- mikrocewnik z pojedynczym światłem w systemie OTW;
- minimalny kompatybilny cewnik prowadzący 4F;
- dostępne długości – 135 cm i 150 cm;
- długość sekcji hydrofilnej - 70 cm i 90 cm;
- typ powłoki hydrofilnej Hydraxplus;
- średnica zewnętrzna w części dystalnej - 1,8F;
- średnica zewnętrzna w części proksymalnej - 2,5F;
- profil wejścia końcówki stożkowej - 0,020";
- profil przejścia 0,023";
- min. średnica wew. proksymalnie 0,55 mm;
- min. średnica wew. dystalnie 0,45 mm;
- odległość końcówki dystalnej od markera 0,6 mm;
- 1 marker Pt/Ir;
- elastyczna, zaokrąglona, atraumatyczna, końcówka o dł. 0,60 mm całościowo widoczna w skopii;
- korpus cewnika opleciony płaskim drutem ze stali nierdzewnej o zmiennym profilu;
- kompatybilny przewodnik 0,014";

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11, dot. części nr 91

Czy Zamawiający dopuści do oceny system do trombektomii o poniższych parametrach?

- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F/7F, przewodnikiem 0,014";

- znaczniki cieniujące - 1 w końcówce cewnika, 1 oddalony 15mm od końcówki;
 - powierzchnia ekstrakcji: 6F= 0,99mm², 7F=1,39F;
 - przepustowość aspiracyjna: 6F=1,70 cc/s, 7F=2,34 cc/s;
 - długość cewnika 140 cm;
 - średnica zew. proksymalna: 6F= 1,4mm, 7F=1,6mm;
 - długość odcinka RX wynosi 17,5 cm;
 - profil wejścia: 6F= 0,021", 7F= 0,025";
 - profil przejścia: 6F=0,049", 7F= 0,054";
- zawartość zestawu to dodatkowo dwie strzykawki 30cc z blokadą, mandryn usztywniający, kranik jednokierunkowy, przedłużacz;
- Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami, na podstawie art. 137 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 06.07.2021 r. również termin składania i otwarcia ofert na dzień **06.07.2021 r.** oraz **modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ)** w następujący sposób:

- treść § XIV pkt 2 SWZ- SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT ORAZ TERMIN OTWARCIA OFERT otrzymuje brzmienie:

Termin składania ofert upływa dnia 06.07.2021 r. o godz. 10.00

- treść § XIII. pkt 1 SWZ -TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA otrzymuje brzmienie:

Termin związania ofertą wynosi 90 dni, licząc od upływu terminu składania ofert, czyli do dnia 03.10.2021 r. Pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

Zatwierdził
Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski

Sporządziła: Magdalena Fuławka – Sekretarz Komisji Przetargowej