Dział Zamówień Publicznych

tel. 0-12 614 25 53

e-mail: [przetargi@szpitaljp2.krakow.pl](mailto:przetargi@szpitaljp2.krakow.pl)

DZ- 271.36. 649.2023 Kraków, dnia 22.06.2023 r.

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Św. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, iż wpłynęły pytania do postępowania nr **DZ.271.36.2023: dostawa wyrobów medycznych do wysokospecjalistycznych procedur kardiologicznych i naczyniowych**

**Pytanie 1**

**Dotyczy pakietu nr 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okludera w kształcie podwójnego parasola, konstrukcja ramy wykonana ze stopu nitinolu i tytanu bez powłoki z PVA (lub równoważnej)?   
**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 2**

**Dotyczy pakietu nr 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okluderów do zamykania PFO o średnicach: 18 mm, 25 mm, 30 mm, 35 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 3**

**Dotyczy pakietu nr 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okluderów odczepianych poprzez odkręcenie z gwinta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 4**

**Dotyczy pakietu nr 61 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści elektrody diagnostyczne z płaskimi pierścieniami bez możliwości wyboru elektrod z pierścieniami wypukłymi, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5**

Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych?   
W przypadku uwzględnienia, prosimy o uzupełnienie wzoru umowy (załączonego do SWZ) zgodnie z art. 286 ust. 1 P.z.p., poprzez umieszczenie we wzorze postanowienia dotyczącego dodatkowych elementów podawanych w treści zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 6**

Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 931)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie akceptuje i podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 7**

**Dotyczy pakietu nr 3**

Czy Zamawiajacy dopusci w pakiecie nr 3 Cewnik balonowy do angioplastyki tętnic poniżej kolana o nastepujacym przedziale długości : 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220 mm ? pozostale parametry bez zmian

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8**

**Dotyczy pakietu nr 44**

Czy Zamawiajacy dopuści w pakiecie nr 44 Sonde IVUS do tętnic obwodowych kompatybilna z prowadnikiem 0,018 ["] z koszulką 6F ? pozostale parametry bez zmian

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9**

**Dotyczy pakietu nr 5**

Czy w pakiecie 5 Zamawiający dopuści sprzęt o poniższych parametrach:  
Stent samorozprężalny do tętnic obwodowych uwalniający lek  
- typ uwalnianego leku cytostatycznego: paclitaxel  
- długość systemu wprowadzającego: 80 [cm] oraz 125 [cm]   
- dostępne długości 20 [mm], 30 [mm], 40 [mm], 60 [mm], 80 [mm], 100 [mm], 120 [mm], 150 [mm]  
- dostępne średnice, min. 5 [mm], 6 [mm], 7[mm]  
- stent współpracujący w całym przedziale średnic z introducerem 6 [F]  
- spiralna, mikrosiateczkowa budowa  
Stent samorozprężalny do tętnic obwodowych długi  
- duża siła radialna i elastyczność  
- dostępne długości 20 [mm], 30 [mm], 40 [mm], 60 [mm], 80 [mm], 100 [mm], 120 [mm], 150 [mm]  
- dostępne średnice, min. 5 [mm], 6 [mm], 7[mm]  
- spiralna, mikrosiateczkowa budowa  
- stent wykonany z nitinolu

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 10**

**Dotyczy pakietu nr 10**

Czy w pakiecie 10 Zamawiający dopuści sprzęt o poniższych parametrach:  
Stent samorozprężalny kompatybilny z prowadnikiem 0,035" od 30[mm] do 80[mm]  
- długości zestawu wprowadzającego: 80 [cm] oraz 125 [cm]  
- dostępne średnice, min. 5 [mm], 6 [mm], 7 [mm]  
- dostępne długości 20 [mm], 30 [mm], 40 [mm], 60 [mm], 80 [mm]  
- system umożliwiający precyzyjną implantację, uwalnianie jedną ręką   
- kompatybilny z prowadnikiem 0,035 ["]  
- kompatybilny z introducerem 6 F dla wszystkich średnic  
- posiadający po sześć markerów na każdym końcu stentu  
Stent samorozprężalny kompatybilny z prowadnikiem 0,035" od 100[mm] do 150[mm]  
- długości zestawu wprowadzającego: 80 [cm] oraz 125 [cm]  
- dostępne średnice, min. 5 [mm], 6 [mm], 7 [mm]  
- dostępne długości, min. 100 [mm], 120 [mm], 150 [mm]  
- system umożliwiający precyzyjną implantację, uwalnianie jedną ręką   
- kompatybilny z prowadnikiem 0,035 ["]  
- kompatybilny z introducerem 6 F dla wszystkich średnic  
- posiadający po sześć markerów na każdym końcu stentu

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 11**

**Dotyczy pakietu nr 30**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu utworzenia komisu dla Pakietu nr 30 tj. Zestawu do stentowania aorty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 12**

**Dotyczy pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 2 pakietu 6 załącznika 3 do swz zbrojonych koszulek naczyniowych o dostępnych średnicach w przedziale od 5 do 9F

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13**

**Dotyczy pakietu nr 8**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 2 pakietu 8 załącznik 3 do swz uwalniane tylko poprzez popychanie prowadnikiem.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14**

**Dotyczy pakietu nr 14**

Z uwagi na wycofanie asortymentu z oferty prosimy o wykreślenie pozycji 1 i 2 z pakietu 14.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 15**

**Dotyczy pakietu nr 15**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu 15 załącznik 3 cewników do zabiegów specjalistycznych o dostępnych długościach: 40, 65, 80, 100, 125cm.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 16**

**Dotyczy pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie 23 prowadników do ciężkich zmian miażdżycowych o dostępnych końcówkach w kształcie prostej lub zagiętej 450.

**Odpowiedź:**

Tak. Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17**

**Dotyczy pakietu nr 20**

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 20 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracieńką 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 - ≤ 2,0 %

Siła promieniowa - ≥ 0,17N/mm2

Odrzut (recoil)– 4,0%

Lek: sirolimus (rapamycyna)

Dawka leku: 0,90 μm/mm2

Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów

Ciśnienie RBP – 17 barów

Zgodny cewnik prowadzący – 5F

Zgodny prowadnik – max 0,14”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 18**

**Dotyczy pakietu nr 24**

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 24 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracieńką 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 - ≤ 2,0 %

Siła promieniowa - ≥ 0,17N/mm2

Odrzut (recoil)– 4,0%

Lek: sirolimus (rapamycyna)

Dawka leku: 0,90 μm/mm2

Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów

Ciśnienie RBP – 17 barów

Zgodny cewnik prowadzący – 5F

Zgodny prowadnik – max 0,14”

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 19**

**Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający podając w załączniku 3 do specyfikacji: „dostępne długości balonu, min. od 40 [cm] do 80 [cm]”miał na myśli długość części roboczej?   
**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 20**

**Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii dwukanałowy z dwoma standardowymi łącznikami typu luer lock w części bliższej, średnicy cewnika 5F kompatybilnego z prowadnikiem 0,025’’ o maksymalnej średnicy naprężonego balonu 10 mm?   
**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 21**

**Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii dwukanałowy z dwoma standardowymi łącznikami typu luer lock w części bliższej, średnicy cewnika 6F kompatybilnego z prowadnikiem 0,035’’ o maksymalnej średnicy naprężonego balonu 12 mm?   
**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 22**

**Dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii dwukanałowy z dwoma standardowymi łącznikami typu luer lock w części bliższej, średnicy cewnika 7F kompatybilnego z prowadnikiem 0,038’’ o maksymalnej średnicy naprężonego balonu 14 mm?   
**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Z poważaniem

**Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa**

**lek. Ziemowit Wroński**