



Gdynia, dnia 22 września 2020 r.

## Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Sukcesywne dostawy asortymentu do chirurgii naczyniowej, nr D25M/251/N/21-43rj/20**

Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami:

**Pytanie nr 1** dot. zadania nr 10

Czy w zadaniu nr 10 Zamawiający dopuści stentgrafty o średnicy zestawu wprowadzającego 6-12 F oraz następujących średnicach:

5-8mm dla długości 2.5 i 25cm, 5-13mm dla dł. 5cm i 10cm oraz 5-10mm dla dł. 15cm (pozostałe parametry bez zmian) ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 2** dot. zadania nr 16 poz. 1, 2, 5

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 16 w pozycji 1 i 2 cewników wraz z przewodami ciśnieniowymi z pozycji 5? Wszystko pakowane jest w jednym pudełku co ułatwia magazynowanie. Dodatkowo przewody w zestawie z cewnikiem mają udoskonalony wyłącznik suwakowy (on/off) nie zmieniający siły ssącej systemu. W przypadku zgody na zaoferowanie cewników w zestawach z pozycji 1 i 2 prosimy o wykasowanie pozycji 5( przewodów wysokociśnieniowych) z zadania 16.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 16 pozycji 1 i 2, jako równoważne, cewników wraz z przewodami ciśnieniowymi z pozycji 5.

W przypadku zaoferowania cewników wraz z przewodami ciśnieniowymi, w pozycji 1 i 2 Formularza asortymentowo-cenowego należy odnotować ten fakt, w pozycji 5 Formularza asortymentowo-cenowego należy wpisać: „nie dotyczy”

**Pytanie nr 3** dot. zadania nr 23 poz. 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 zadanie 23 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: 19/40 cm, 23/44 cm, 28/49 cm, 33/54 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI



Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 124; fax +48 58 72 60 338  
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201  
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148  
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | [szpitalepomorskie.eu](http://szpitalepomorskie.eu)



- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Jeżeli Wykonawca oferuje asortyment o ww parametrach jako równoważny do opisanego w SIWZ, zobowiązany jest nanieść adnotację o zaferowaniu asortymentu dopuszczonego niniejszym pismem.

**Pytanie nr 4** dot. zadania nr 4 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z zadania 23 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 5** dot. zadania nr 23 poz. 1

Powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o wydzielenie systemu do trombolizy z pozycji nr 1 z Zadania nr 23 do osobnego Zadania. Wydzielenie systemu do trombolizy do osobnego zadania zwiększy konkurencyjność oferty co przełoży się na wybranie najkorzystniejszej oferty cenowo jakościowej przez zamawiającego.

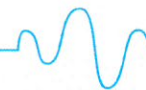
**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 6** dot. zadania nr 23 poz. 1

W kolumnie drugiej opisu przedmiotu zamówienia dla pozycji 1 Zamawiający podał opis systemu do trombolizy: System do trombolizy o składzie: cewnik typu Fountain, prowadnik zamykający, Y-konektor, strzykawka pistoletowa, 20 ml strzykawkę na środek terapeutyczny, kapturek zabezpieczający prowadnik (systemy 5F); lub cewnik Fountain, prowadnik zamykający, Y-konektor, zawór z blokadą, 20 ml strzykawkę na środek terapeutyczny, 1 ml strzykawkę infuzyjną, kapturek zabezpieczający prowadnik (systemy 5F). Średnice: 4F i 5F, długość systemów: 45 cm, 90 cm, 135 cm. Długość segmentu infuzyjnego: Systemy 45 cm: 10 cm i 20 cm, systemy 90 cm i 135 cm: 5 cm, 10 cm, 20 cm, 30 cm, 40 cm, 50 cm  
Kompatybilny z prowadnikiem 0,035". Prowadnik okluzyjny zapewniający szczelne zamknięcie otworu centralnego cewnika z zabezpieczeniem przed jego przemieszczaniem się oraz uszkodzeniem proksymalnej końcówki. Otwory wykonane spiralnie wokół osi cewnika zapewniające jednolite podawanie środka terapeutycznego do całego światła zmiany. Otwory podzielone na sekwencje o narastającej średnicy, w celu zapewnienia jednolitego ciśnienia infuzji na całej długości segmentu infuzyjnego cewnika. Pistoletowy system podawania umożliwiający zarówno pulsacyjne jak i jednostajne podawanie środka terapeutycznego z





regulowaną objętością w zakresie od 0,0 ml do 1,0 ml. Laserowa technologia wykonywania otworów zmniejszająca ryzyko ich zatykania się w trakcie infuzji

Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone.

Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania systemu do trombolizy o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Cewnik do trombolizy zawiera, przewodnik zamykający, Średnica cewników 5F; Długości cewników: 45cm,90cm,135cm, długość segmentu infuzyjnego: systemy 45 cm: 10 cm i 20 cm, systemy 90 cm i 135 cm: 2 cm 5 cm, 10 cm, 20 cm, 30 cm, 40 cm, 50 cm.

Kompatybilny z przewodnikiem 0,035"; Prowadnik okluzyjny zapewniający szczelne zamknięcie otworu centralnego cewnika z zabezpieczeniem przed jego przemieszczaniem się oraz uszkodzeniem proksymalnej końcówki; Szczeliny wykonane wokół osi cewnika zapewniające jednolite podawanie środka terapeutycznego do całego światła zmiany; Szczeliny rozwierające się pod wpływem ciśnienia i zapewniające jednolite ciśnienie infuzji na całej długości segmentu infuzyjnego cewnika; Technologia wykonywania otworów zmniejszająca ryzyko ich zatykania się w trakcie infuzji Cewnik wyposażony w dwa radiocieniujące markery ułatwiające pozycjonowanie.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza, gdyż parametry opisanego w pytaniu nr 6 systemu do trombolizy znacznie odbiegają od parametrów opisanych w SIWZ.

**Pytanie nr 7** dot. zadania nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 1 dopuści

- Stent samorozprężalny wykonany z nitinolu w technice wycinania laserowego z jednego kawałka tuby
- Stent o zamkniętych celach na obu końcach, co zapewnia lepszą apozycję, i otwartych celach w części środkowej
- Średnice stentu: 5 -14 mm
- Długości stentu: 20 – 120 mm
- Długości systemu wprowadzającego: 75 cm i 120 cm
- Kompatybilny z przewodnikiem 0.035", „over the wire”
- Kompatybilny z koszulką wprowadzającą 6F dla wszystkich rozmiarów
- Markery na końcach – 4 lub 5 markerów na każdym z końców w zależności od rozmiaru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza. Jeżeli Wykonawca oferuje asortyment o ww parametrach jako równoważny do opisanego w SIWZ, zobowiązany jest nanieść adnotację o zaferowaniu asortymentu dopuszczonego niniejszym pismem.

**Pytanie nr 8** dot. zadania nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 pozycja 2:

- Stent wycinany laserowo w kształt tabularnej siatki, zamontowany na cewniku balonowym
- Stent wykonany ze stopu stali 316L

Zamontowany fabrycznie na balonie w sposób uniemożliwiający jego zsunięcie podczas manipulacji

- Cewnik balonowy akceptujący przewodnik 0,035" „over the wire”,
- Długość cewnika 75 oraz 135cm
- Cewnik balonowy wysokociśnieniowy, RBP 12atm
- Stent o dużej elastyczności i możliwości dopasowania do kształtu naczynia,
- Stent o dużej statycznej sile radialnej





- Stent o małej skrącalności < 2%
- Zacieśnianie światła stentu po usunięciu balonu (recoil) < 2%
- Długości stentu 17/25/27/37/57mm, średnice 5/6/7/8/9/10 mm
- Kompatybilny z koszulką 6F (średnice 5,0-8,0mm), 7F ( dla rozmiaru 8x57mm oraz średnic 9,0-10,0 mm)
- Dobra widoczność stentu we fluoroskopie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza. Jeżeli Wykonawca oferuje asortyment o ww parametrach jako równoważny do opisanego w SIWZ, zobowiązany jest nanieść adnotację o zaferowaniu asortymentu dopuszczonego niniejszym pismem.

**Pytanie nr 9** dot. zadania nr 17 poz. 3 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zadaniu 17 w pozycji 3 cewników wraz z przewodami wysokociśnieniowymi (z pozycji 5)?

Wszystko fabrycznie pakowane jest w jednym sterylnym pudełku, co znacznie skraca czas przygotowania sprzętu do wykonania zabiegu.

W przypadku zgody na zaferowanie cewników w zestawach z pozycji 3 prosimy o usunięcie pozycji 5 (przewodów wysokociśnieniowych) z zadania 17. Przewody wysokociśnieniowe zostały unowocześnione i poprzednia wersja – sprzedawana osobno będzie wycofywana ze sprzedaży w najbliższym czasie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zadaniu nr 17 pozycji 3, jako równoważne, cewników wraz z przewodami wysokociśnieniowymi z pozycji 5.

W przypadku zaferowania cewników wraz z przewodami wysokociśnieniowymi, w pozycji 3 Formularza asortymentowo-cenowego należy odnotować ten fakt, w pozycji 5 Formularza asortymentowo-cenowego należy wpisać: „nie dotyczy”

**Pytanie nr 10** dot. zadania nr 3

Czy Zamawiający zwiększy ilość przewodników (Przewodnik interwencyjny sterowalny 0,14”, końcówka prosta, dostępne w wersji SUPPORT lub równoważne - dodatkowe podparcie lub EXTRA SUPPORT lub równoważne - znaczne podparcie,

- pokrycie typu Duraglide lub równoważne

-3 cm końcówki cieniującej widocznej w skopii

-długość 180 cm lub 300 cm

-kończówka prosta)

do 5 sztuk, ponieważ sprzęt ten jest oferowany w opakowaniach zbiorczych, cewniki do powrotu do światła naczynia zgodnie SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 11** dot. zadania nr 22

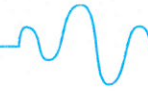
Czy Zamawiający dopuści zamykacz oparty na mechanicznym zamknięciu z użyciem balonu wewnątrz naczynia i zewnątrz naczyniowego uszczelnacza dwuwarstwowego z PGA, gdzie pierwsza warstwa aktywnie przywiera do ściany naczynia. System umożliwia zamknięcie naczynia bez pozostawienia czegokolwiek w świetle wewnętrznym arterii. Uszczelniacz podlega absorpcji w ciągu 30 dni, umożliwiając ponowną interwencję w miejscu wkłucia bez ograniczeń czasowych. Zestaw składa się z cewnika balonowego z integralnym uszczelniaczem, strzykawki o pojemności 10 ml. Dostępny w średnicach 5,6,7F.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 12** dot. zadania nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu 12 pkt 1 dopuści stenty samorozprężalne pokryte pasywną powłoką węgla krzemowego o długościach 20-80 mm, średnicach 4,0,5,0,6,0,7,0 mm, o długościach systemu



dostarczania 70-75 cm oraz 120-135 um posiadających skracalność poniżej 2%, posiadających po 6 złotych markerów na każdym z końców stentu, kompatybilnych z introducerem 4F dla wszystkich średnic, shaft 3,6F pokryty hydrofobowo oraz o konstrukcji wieloelementowej dającej dobrą elastyczność i apozycję do ścian naczynia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 13** dot. zadania nr 12 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 12 pkt 7 cewnik balonowy wysokociśnieniowy o długościach 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0, 12.0 mm, pozostałe parametry SIWZ pozostają bez zmian?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 14** dot. zadania nr 4 poz. 1

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o WYDZIELENIE pozycji 1 oraz dopuszczenie stentów najwyższej jakości (od producenta ze Szwajcarii - nitinolowe stenty obwodowe) o innowacyjnej konstrukcji.

Oferujemy Zamawiającemu dwa modele: „Pull” oraz „Flex” - z tej samej serii stentów, które odchodzą od zasady „one - fits – all”. Stenty te pozwalają na optymalizację wyników klinicznych w zależności od miejsca i stopnia kalcyfikacji zmiany naczyń peryferyjnych. Jako jedyne na rynku są w 100% tworzone są ręcznie, przechodzą także 3-krotną kontrolę jakości, 5-krotne hartowanie oraz 3-krotną pasywację powłoki;

Stenty „PULL” gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mniej ruchliwym naczyniom z masywną lub dużą kalcyfikacją o sile radialnej dwukrotnie wyższej niż jakikolwiek stent dostępny na rynku, dzięki czemu zmiany typu total occlusion nie wymagają reoperacjom w 1-rocznym follow-up u 92% pacjentów.

Stenty „FLEX” są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów.

Biorąc pod uwagę powyższą argumentację, prosimy o dopuszczenie naszych parametrów użytkowych opisanych poniżej:

- średnice 6 mm, 7 mm, 8 mm, 9 mm, 10 mm
- długość stentów : 30mm, 40 mm, 60mm, 80 mm, 100mm, 120mm, 140 mm, 160 mm
- długość użytkowa systemu delivery: 85cm oraz 135cm do wyboru Zamawiającego;
- 4 markery tantalowe
- kompatybilne z introducerem 6Fr
- kompatybilne z przewodnikiem 0,035
- system uwalniania stentu z możliwością błyskawicznego odłączenia i ręcznego uwolnienia stentu
- dostępne w wersji do silnych kalcyfikacji: „Pull” oraz bardziej podatne „Flex”;

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obciążone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 15** dot. zadania nr 5 poz. 1, 2, 3

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1, 2 i 3 i stworzenie osobnego zadania oraz dopuszczenie koszulek o następujących parametrach:

**Pozycja 1**

- koszulka wykonana z PTFE





- długość 7 cm lub 11 cm
  - miniprowadnik 0,021'' oraz 0,018''
  - igła 20 G X 3,8 mm oraz 21 G X 3,8 mm
- Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

#### **Pozycja 2**

- koszulka wykonana z PTFE
  - dla średnicy 4 F długość 9 cm, dla średnic 5-9 F długość 11 cm
  - miniprowadnik 0,038'' dla każdej średnicy, dodatkowo prowadnik 0,035'' dla średnicy 5 F
  - końcówka prosta, igła 18 G ( dla 4 F igła 20 G )
- Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

#### **Pozycja 3**

- koszulka wykonana z PTFE
  - długość 11 cm i 23 cm
  - dla 5 F 11 cm dostępny prowadnik 0,035''
  - dla 11 cm dostępne rozmiary 5-9 F , dostępna wersja 9 cm dla 4 F
  - dla 23 cm dostępne rozmiary 5,6,7 i 8 F
- Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obciążone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

#### **Pytanie nr 16** dot. zadania nr 5 poz. 6

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 i stworzenie osobnego zadania na mikrocewniki do embolizacji.

Posiadamy w ofercie wysokiej jakości produkt japońskiego producenta o następujących parametrach.

- dostępne w rozmiarach proksymalnych/dystalnych: 2.9/2.7, 2.9/2.2, 2.7/1.8, 2.8/1.7, 2.8/1.9 o długościach 105 – 150 cm
  - kształty końcówek: prosta/ 45 stopni/ „Cobra”/ „W angeled”
  - kompatybilne z prowadnikami: 0.016”, 0.018” oraz 0.025”
  - mikrocewniki nie zawierają mikroprowadnika w zestawie
  - dostępna wersja mikrocewnika SI z podwójnymi markerami platynowymi w celu łatwej identyfikacji położenia spirali
  - powlekane warstwą hydrofilną, z domieszką wolframu, wyścielone powłoką PTFE;
  - dwie wersje światła wewnętrznego: prosta i typu „tapered”
  - końcówka typu „flex”, mikrocewnik o budowie typu „mult-istep” ułatwiający manewrowalność w ekstremalnie krętych naczyniach
  - bardzo dobry przepływ kontrastu przy dużych ciśnieniach
  - szeroka kompatybilność z wieloma środkami embolizacyjnymi
- Poniżej zdjęcie dostępnych końcówek :





Straight



45 degrees



Cobra angled



W angled

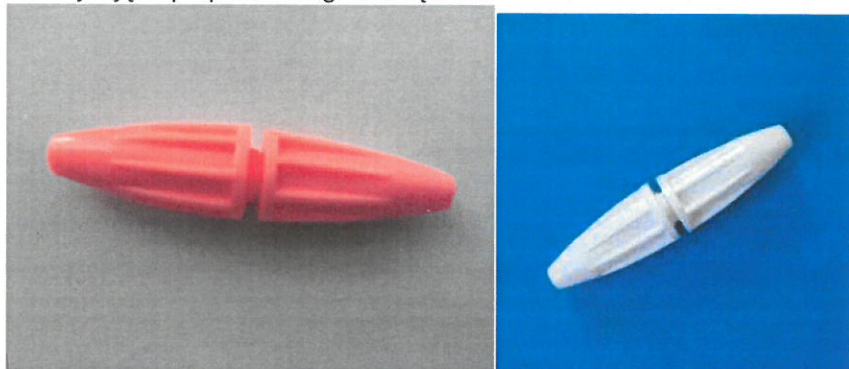
**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 17** dot. zadania nr 9

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie współpracującego z przewodnikami opisanymi w SIWZ.

Poniżej zdjęcie proponowanego rozwiązania .



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 18** dot. zadania nr 11 poz. 4

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 – przewodniki PTFE i stworzenie osobnego zadania.

Posiadamy w ofercie przewodniki znane od wielu lat w pracowniach w Polsce, poniżej parametry proponowanego rozwiązania :

- długości 150, 180 i 260 cm
- średnice: 0.025"/0.028"/0.032"/0.035"/0.038"
- wersja prosta i J

przewodnik stalowy pokryty PTFE

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.





**Pytanie nr 19** dot. zadania nr 11 poz. 8

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 8 i stworzenie osobnego zadania na prowadniki hydrofilne.

Poniżej parametry proponowanego produktu:

- końcówka prosta oraz angled
- jeden rodzaj sztywności
- długość 150,180 i 260 cm
- średnice : 0,018", 0,025", 0,032", 0,035", 0,038"

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 20** dot. zadania nr 11 poz. 11

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11 oraz stworzenie osobnego zadania na balony.

Posiadamy w ofercie balony szwajcarskiego producenta w wyjątkowo atrakcyjnej cenie dla Szpitala.

Poniżej zdjęcie proponowanego produktu :

- kompatybilny z prowadnikiem 0,018"
- kompatybilny z koszulką 4 F
- system wprowadzający 85 cm i 135 cm
- średnice balonu 2-4 mm
- długości 80mm, 100mm, 120mm, 150mm
- RBP 18 atm
- OTW

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 21** dot. zadania nr 11 poz. 17

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o WYDZIELENIE pozycji 1 oraz dopuszczenie stentów najwyższej jakości (od producenta ze Szwajcarii - nitinolowe stenty obwodowe) o innowacyjnej konstrukcji.

Oferujemy Zamawiającemu dwa modele: „Pull” oraz „Flex” - z tej samej serii stentów, które odchodzą od zasady „one - fits – all”. Stenty te pozwalają na optymalizację wyników klinicznych w zależności od miejsca i stopnia kalcyfikacji zmiany naczyń peryferyjnych. Jako jedyne na rynku są w 100% tworzone są ręcznie, przechodzą także 3-krotną kontrolę jakości, 5-krotne hartowanie oraz 3-krotną pasywację powłoki;

Stenty „PULL” gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mniej ruchliwym naczyniom z masywną lub dużą kalcyfikacją o sile radialnej dwukrotnie wyższej niż jakiegokolwiek stent dostępny na rynku, dzięki czemu zmiany typu total occlusion nie wymagają reoperacjom w 1-rocznym follow-up u 92% pacjentów.

Stenty „FLEX” są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów.

Biorąc pod uwagę powyższą argumentację, prosimy o dopuszczenie naszych parametrów użytkowych opisanych poniżej:





- średnice 5- 8 mm
- długość stentów : 30- 200 mm
- długość użytkowa systemu delivery: 85cm oraz 135cm do wyboru Zamawiającego;
- 4 markery tantalowe
- kompatybilne z introducerem 6Fr
- kompatybilne z przewodnikiem 0,035
- system uwalniania stentu z możliwością błyskawicznego odłączenia i ręcznego uwolnienia stentu
- dostępne w wersji do silnych kalcyfikacji: „Pull” oraz bardziej podatne „Flex”;

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 22** dot. zadania nr 11 poz. 18

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o WYDZIELENIE pozycji 1 oraz dopuszczenie stentów najwyższej jakości (od producenta ze Szwajcarii - nitinolowe stenty obwodowe) o innowacyjnej konstrukcji.

Oferujemy Zamawiającemu dwa modele: „Pull” oraz „Flex” - z tej samej serii stentów, które odchodzą od zasady „one - fits – all”. Stenty te pozwalają na optymalizację wyników klinicznych w zależności od miejsca i stopnia kalcyfikacji zmiany naczyń peryferyjnych. Jako jedyne na rynku są w 100% tworzone są ręcznie, przechodzą także 3-krotną kontrolę jakości, 5-krotne hartowanie oraz 3-krotną pasywację powłoki;

Stenty „PULL” gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mniej ruchliwym naczyniom z masywną lub dużą kalcyfikacją o sile radialnej dwukrotnie wyższej niż jakikolwiek stent dostępny na rynku, dzięki czemu zmiany typu total occlusion nie wymagają reoperacjom w 1-rocznym follow-up u 92% pacjentów.

Stenty „FLEX” są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów.

Biorąc pod uwagę powyższą argumentację, prosimy o dopuszczenie naszych parametrów użytkowych opisanych poniżej:

- średnice 5- 10 mm
- długość stentów : 30- 200 mm
- długość użytkowa systemu delivery: 85cm oraz 135cm do wyboru Zamawiającego;
- 4 markery tantalowe
- kompatybilne z introducerem 6Fr
- kompatybilne z przewodnikiem 0,035
- system uwalniania stentu z możliwością błyskawicznego odłączenia i ręcznego uwolnienia stentu
- dostępne w wersji do silnych kalcyfikacji: „Pull” oraz bardziej podatne „Flex”;
- pull back OTW delivery system

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 23** dot. zadania nr 11 poz. 19



Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 19 i stworzenie osobnego zadania na inflatory .Posiadamy w ofercie inflator 20 ml 30 atm.  
Poniżej zdjęcie proponowanego rozwiązania.

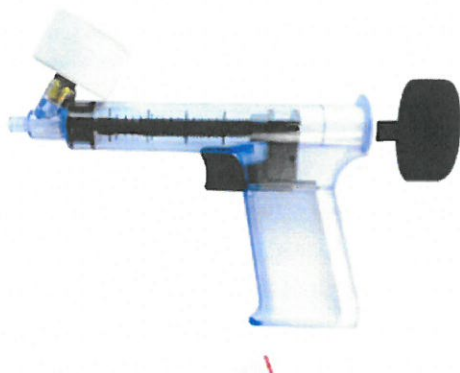


**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 24** dot. zadania nr 11 poz. 19

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 19 i stworzenie osobnego zadania na inflatory .Posiadamy w ofercie inflator 20 ml 30 atm.  
Poniżej zdjęcie proponowanego rozwiązania.



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Szpitala Pomorskie Sp. z o.o.**



ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 124; fax +48 58 72 60 338  
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201  
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148  
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | [szpitalpomorskie.eu](http://szpitalpomorskie.eu)

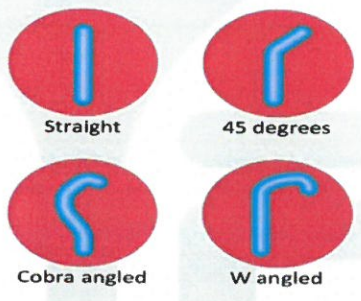


**Pytanie nr 25** dot. zadania nr 13 poz. 3

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 i stworzenie osobnego zadania na mikrocewniki do embolizacji.

Posiadamy w ofercie produkt japońskiego producenta o następujących parametrach :

- dostępne w rozmiarach proksymalnych/dystalnych: 2.9/2.7, 2.9/2.2, 2.7/1.8, 2.8/1.7, 2.8/1.9 o długościach 105 – 150 cm
  - kształty końcówek: prosta/ 45 stopni/ „Cobra”/ „W angled”
  - kompatybilne z przewodnikami: 0.016”, 0.018” oraz 0.025”
  - mikrocewniki nie zawierają mikroprowadnika w zestawie
  - dostępna wersja mikrocewnika SI z podwójnymi markerami platynowymi w celu łatwej identyfikacji położenia spirali
  - powlekane warstwą hydrofilną, z domieszką wolframu, wyścielone powłoką PTFE;
  - dwie wersje światła wewnętrznego: prosta i typu „tapered”
  - końcówka typu „flex”, mikrocewnik o budowie typu „mult-istep” ułatwiający manewrowalność w ekstremalnie krętych naczyniach
  - bardzo dobry przepływ kontrastu przy dużych ciśnieniach
  - szeroka kompatybilność z wieloma środkami embolizacyjnymi
- Poniżej zdjęcie dostępnych końcówek :



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 26** dot. zadania nr 14 poz. 3

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 i stworzenie osobnego zadania na koszulki sterowalne.

Posiadamy w ofercie koszulki sterowalne amerykańskiego producenta o następujących parametrach :

Dla średnic 6,5 i 7 F dostępne krzywizny 9 mm, 17 mm i 22mm , długość robocza 45 i 55 cm

Dla średnicy 8,5 F dostępna krzywizna 17 mm, długość robocza 45 i 55 cm

Pozostałe warunki SIWZ spełnione.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.





**Pytanie nr 27** dot. zadania nr 16 poz. 7

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 7 i stworzenie osobnego zadania na mikrocewniki do embolizacji.

Posiadamy w ofercie produkt japońskiego producenta o następujących parametrach :

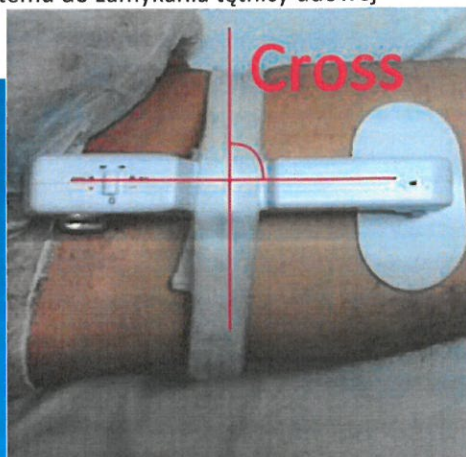
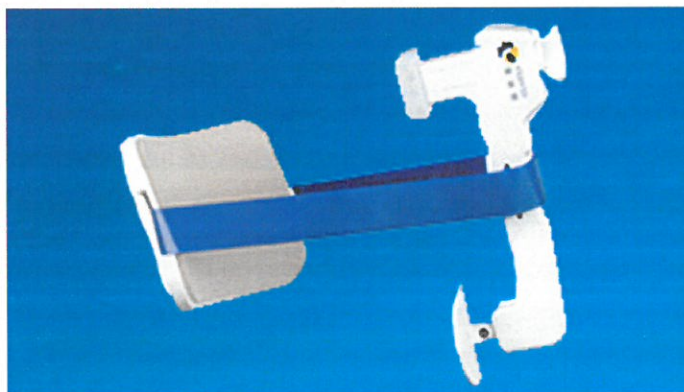
- dostępne w rozmiarach proksymalnych/dystalnych: 2.9/2.7, 2.9/2.2, 2.7/1.8, 2.8/1.7, 2.8/1.9 o długościach 105 – 150 cm
- kształty końcówek: prosta/ 45 stopni/ „Cobra”/ „W angeled”
- kompatybilne z przewodnikami: 0.016”, 0.018” oraz 0.025”
- mikrocewniki nie zawierają mikroprzewodnika w zestawie
- dostępna wersja mikrocewnika SI z podwójnymi markerami platynowymi w celu łatwej identyfikacji położenia spirali
- powlekane warstwą hydrofilną, z domieszką wolframu, wyścielone powłoką PTFE;
- dwie wersje światła wewnętrznego: prosta i typu „tapered”
- końcówka typu „flex”, mikrocewnik o budowie typu „mult-istep” ułatwiający manewrowalność w ekstremalnie krętych naczyniach
- bardzo dobry przepływ kontrastu przy dużych ciśnieniach
- szeroka kompatybilność z wieloma środkami embolizacyjnymi

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obciążone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 28** dot. zadania nr 22

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie poniższego systemu do zamykania tętnicy udowej



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 29** dot. zadania nr 24 poz.3



Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 i stworzenie osobnego zadania na cewniki diagnostyczne.

Posiadamy w ofercie produkt o następujących parametrach:

Cewniki dostępne w rozmiarach 5/6Fr i długościach 40/65/80/90/100/110/125cm

Zbrojone 16 włóknami, konstrukcja nylonowa, wytrzymałość do 1200psi

krzywizny JL/JR/PIG/C2/H1/MIK/RLG/RS/SIM1/VERT/VTK/BLK/ TIG

Duże światło wewnętrzne (4Fr-1.07mm/5Fr- 1.19mm,6Fr-1.40mm)

Miękka, atraumatyczna końcówka.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 30** dot. zadania nr 25 poz. 2

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 i stworzenie osobnego zadania na koszulki .

Poniżej parametry proponowanego produktu:

- dostępne 11 i 23 cm

- dostępne 5-12 F

- w zestawie prowadnik 45 cm dla wersji 11 cm, oraz prowadnik 70 cm dla wersji 23 cm

Poniżej zdjęcie proponowanego introducera udowego:



**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SIWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

**Pytanie nr 31** dot. załącznika nr 6 do SIWZ Projekt umowy § 4 ust. 10

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez nadanie § 4 ust. 10 następującego brzmienia: „Do chwili pobrania asortymentu z miejsca przechowania przez Zamawiającego jego właścicielem pozostaje Wykonawca.”





**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę i zmienia treść § 4 ust. 10 Projektu umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), nadając mu brzmienie:

*„Do chwili pobrania ww asortymentu przez Zamawiającego w sposób, o którym mowa w ust. 7, właścicielem ich pozostaje Wykonawca.”*

**Pytanie nr 32** dot. załącznika nr 6 do SIWZ Projekt umowy § 4 ust. 8a

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 6 do SIWZ poprzez dodanie § 4 ust. 8a o następującej treści: „Zamawiający nie jest uprawniony do pobrania z miejsca przechowania asortymentu, któremu upłynął termin ważności.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie widzi konieczności dodania przedmiotowego zapisu, ponieważ jest oczywisty.

**Pytanie nr 33** dot. zadania nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 1 protez dzianych uszczelnianych żelatyną wchłaniającą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych, o grubości ściany 0,55mm, w rozmiarach dla śr. 6-16mm o dł. 15, 30, 60 cm, dla średnic 18-24mm o dł. 12,5cm, 25, 50 cm oraz dla śr. 8 i 10mm o dł. 100cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Jeżeli Wykonawca oferuje asortyment o ww parametrach jako równoważny do opisanego w SIWZ, zobowiązany jest nanieść adnotację o zaferowaniu asortymentu dopuszczonego niniejszym pismem.

**Pytanie nr 34** dot. zadania nr 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 w pozycji pierwszej w miejsce pierwotnych długości protez w rozmiarach dla śr. 6-16mm o dł. 15, 30, 60 cm, dla średnic 18-24mm o dł. 12,5cm, 25, 50 cm oraz dla śr. 8 i 10mm o dł. 100cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Jeżeli Wykonawca oferuje asortyment o ww parametrach jako równoważny do opisanego w SIWZ, zobowiązany jest nanieść adnotację o zaferowaniu asortymentu dopuszczonego niniejszym pismem.

**Pytanie nr 35** dot. zadania nr 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 21 w poz. 1 i 2 łat dzianych, poliestrowych, uszczelnianych żelatyną wchłaniającą na drodze hydrolizy, impregnowanych przy użyciu aldehydu w rozmiarach 10x75mm, 10x100mm, 10x150mm. Pakowane po 1 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Jeżeli Wykonawca oferuje asortyment o ww parametrach jako równoważny do opisanego w SIWZ, zobowiązany jest nanieść adnotację o zaferowaniu asortymentu dopuszczonego niniejszym pismem.

**Pytanie nr 36** dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia protez o średnicy 12mm i 14mm przy długości 60 cm przy zachowaniu średnic 6, 7, 8, 10 mm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w zadaniu nr 1 poz. 1, protez o średnicy 6, 7, 8 i 10 mm przy długości 60 cm bez protez o średnicy 12 i 14 mm przy długości 60 mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie nr 37** dot. zadania nr 1 poz. 1

Zamawiający przy protezie o długości 100 cm podał średnice 8 i 1 mm. Jeżeli chodzi o średnicę 1 mm czy nie doszło do omyłki pisarskiej? Protezy o średnicy 1mm nie są dostępne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający prostuje oczywistą omyłkę w zakresie średnic protez przy długości 100 cm:

Wymagane średnice protez przy długości 100 cm wynoszą **8 mm i 10 mm.**





**Pytanie nr 38** dot. zadania nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający miał na myśli w pozycji nr 3 protezę wykonaną z PTFE heparynizowaną czy protezę wykonaną z PTFE bez heparyny ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający precyzuje opis przedmiotu zamówienia poz. 3 zadania nr 2 nadając mu brzmienie:

Proteza naczyniowa wykonana z PTFE z heparyną, zbrojona, z usuwalnym spiralnym zbrojeniem wykonanym z PTFE sterylna, o dwustronnej budowie ściany, co umożliwi jej nacięcie podłużne bez potrzeby zakładania szwów zabezpieczających, grubość ściany 0,7mm. Możliwość wymiany czystych nie zużytych resztek protez dających sumaryczną długość oryginalną protezy na nową protezę, przy czym resztki z danej protezy nie mogą stanowić więcej niż 20% pierwotnej długości tej protezy. Rozmiar protezy (średnica i długość) do wyboru Zamawiającego

**Pytanie nr 39** dot. zadania nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie protezy o długości 80 cm zamiast 45 cm ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry bez zmian.

Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej ustawą Pzp, informuje, że zmianie ulega treść SIWZ w następującym zakresie:

**Załącznik nr 2 do SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy Zadanie nr 3 poz. 2 – zmiana treści na:**

Lp.	PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	Średnica [mm]	Długość	Ilość na 24 m-ce
1	2	3	4	5
2	Prowadnik interwencyjny sterowalny 0,14", końcówka prosta, dostępne w wersji SUPPORT lub równoważne - dodatkowe podparcie lub EXTRA SUPPORT lub równoważne - znaczne podparcie, - pokrycie typu Duraglide lub równoważne -3 cm końcówki cieniującej widocznej w skopii -długość 180 cm lub 300 cm -końcówka prosta	-----	-----	5 szt.

**Załącznik nr 6 do SIWZ Projekt umowy § 4 ust. 10 – zmiana treści na:**

10. „Do chwili pobrania ww asortymentu przez Zamawiającego w sposób, o którym mowa w ust. 7, właścicielem ich pozostaje Wykonawca.”

**WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SIWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SIWZ W ODPOWIEDNIM ZAKRESIE.**

Z poważaniem  
Przewodniczący  
Komisji Przetargowej  
Beata Martyn-Mrozowska  
DYREKTOR  
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I IT

**Szpital Pomorskie Sp. z o.o.**

Beata Martyn-Mrozowska

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 124; fax +48 58 72 60 338  
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201  
| kapitał zakładowy: 172 650 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148  
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | [szpitalepomorskie.eu](http://szpitalepomorskie.eu)

