

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie p/t „**Hemodynamika - Wyroby jednorazowego użycia i sprzęt do cewnikowania i stymulacji serca**”

Zamawiający, Szpital Miejski nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o. informuje, że w postępowaniu j.w. wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ.
Poniżej zamieszczamy pytania Wykonawców w formie niezmienionej i odpowiedzi Zamawiającego.

Pytanie 1

Dotyczy pakietu 27 - Zwracamy się z prośbą o przedstawienie wymagań dotyczących aparatu do pomiaru ACT.

Odpowiedź

Opis aparatu: urządzenie dedykowane dla pracowni hemodynamiki wykonujące testy ACT- LR, ACT+, APTT, PT ze świeżej krwi pełnej oraz testów APTT i PT z krwi cytrynianowej; ilość krwi potrzebna do badania nie więcej niż 0,015 cc; zakres pomiaru czasu krzepnięcia nie mniejszy niż 1- 1005 s; wbudowana baza danych pacjentów- nie mniej niż 600 pacjentów z pomiarami; kuwety 2 kanałowe z precyzyjnym pomiarem objętości krwi; automatyczny autotest; zasilanie sieciowe i akumulatorowe (min. 3 godz.).

Pytanie 2

dot. Pakietu 18 poz 1 - Czy Zamawiający dopuści cewnik balonowy (DEB) uwalniający lek antymitotyczny z substancją czynną syrolimus w dawce 1,27 ug/mm² w fosfolipidowym nośniku. Shaft proksymalny 1,7F z ciśnieniem max 16 atm RBP?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 3

Pakiet nr 23 - Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4

Pakiet nr 23 - Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

Czy elektrody do czasowej stymulacji serca powinny być przeznaczone do ciągłego używania przez okres powyżej 24 godzin i nie dłużej niż 30 dni?

Odpowiedź

Zamawiający w opisie nie wskazuje wymaganego czasu czasu.

Pytanie 5

Pakiet nr 23 - Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

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

Odpowiedź

Zamawiający posiada stymulatory zewnętrzne firmy FIAB 4427 Easypace Italy.

Pytanie 6

Pakiet nr 23 - Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

Czy w oparciu o normę PN-EN 60601-1 „Medyczne urządzenie elektryczne. Część 1: Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego” Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca spełniających te wymogi, czyli posiadających zabezpieczenie elementów łączących z aparaturą (kardiostymulatorem) przed przypadkowym wyładowaniem elektrycznym?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, by wyroby medyczne były zgodne z obowiązującymi przepisami dotyczącymi przedmiotu zamówienia.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 31 wymaga sondy do mierzenia temperatury w przełyku o konstrukcji w kształcie litery S z szeregiem co najmniej 10 czujników temperatury rozmieszczonych na całej długości i szerokości przełyku, co w sposób zasadniczy zwiększa kontrolę temperatury podczas zabiegu?

Odpowiedź

Zamawiający nie określił takich wymagań.

Pytanie 8

Pakiet 21 - Czy w punkcie 1 Zamawiający dopuści wysokiej jakości cewnik balonowy o jednej średnicy, zbudowany z dwóch warstw gdzie zewnętrzna z nich jest wykonana innowacyjnego, termoplastycznego materiału zapewniającego lepszą okluzję i bezpieczeństwo stosowania podczas poszczególnych etapów zabiegu?

Odpowiedź

Przedmiot zamówienia winien być zgodny z opisem w SWZ (Zestawienie).

Pytanie 9

Pakiet 21 - Czy w punkcie 5 Zamawiający dopuści wysokiej jakości cewnik diagnostyczny do mapowania żył płucnych o jednej średnicy, która jest ogólnie przyjętym standardem w zabiegach krioablacji? Ponadto oferowany cewnik mapujący charakteryzuje się nie tylko izolacją poszczególnych elektrod, ale i rdzenia całej elektrody, dzięki czemu zniwelowane są zakłócenia i znacznie poprawiona jest jakość sygnału potencjału żył płucnych, również w trakcie aplikacji.

Odpowiedź

Przedmiot zamówienia winien być zgodny z opisem w SWZ (Zestawienie).

Pytanie 10

Pakiet 21. Pkt 7 (Dzierżawa kriokonsoli):

Czy Zamawiający wymaga dzierżawy kriokonsoli w systemie miesięcznym czy sesyjnym?

Odpowiedź

Zamawiający w SWZ wyraźnie zaznaczył warunki dzierżawy, w tym płatności.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści oryginalny, rekomendowany przez producenta wstrzykiwacza Illumena Wkład 150 ml z kolcem do napełniania zamiast rurki handi fill 1200 PSI?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 10

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 6 ust. 1a o następującej treści: „Wyroby medyczne przechowywane przez Zamawiającego w depozycie pozostają własnością Wykonawcy do momentu pobrania ich z depozytu przez Zamawiającego”.

Odpowiedź

Zamawiający wprowadził proponowany zapis do § 6 ust. 1.

Pytanie 11

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 6 ust. 7 o następującej treści: „Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w depozycie więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności wyrób z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą *first expired/first out*”

Odpowiedź

Zamawiający wprowadził w § 6 ustęp 7 o treści:

"Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wyrobu medycznego z "depozytu", któremu upłynął termin ważności na wyrób z aktualnym terminem ważności, na koszt własny.

W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w depozycie więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności wyrób z krótszym terminem ważności."

Pytanie 12

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 5 do SWZ poprzez dodanie § 6 ust. 8 o następującej treści: „Zamawiający zobowiązany jest dokonać cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności wyrobów medycznych pozostających w depozycie”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w pakiecie 17, stentów o poniższych parametrach:

- średnice **2.25 -4.00mm** (2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00)
- długości **8-38mm** (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38mm) z pominięciem rozmiaru 2.25 x 38mm
- **stop platynowo-chromowy (PtCr) – zawartość platyny 33% wagi.**
- pochodna rapamycyny (everolimus) uwalniana z trwałego polimeru akrylowo-fluorowego
- ciśnienie nominalne 11 atm
- ciśnienie RBP 18atm dla średnic 2.25 -2.75 i 16atm dla 3.0 – 4.0mm
- stosunek powierzchni stentu do naczynia 12,5-15,1 %
- profil końcówki natarcia lesion entry profile - 0.018” dla wszystkich rozmiarów
- profil przejścia stentu o średnicy 2.5 mm max. 0.040” (1,01 mm),
- profil przejścia stentu o średnicy 3.0 mm max. 0.042” (1,07 mm),
- długość balonu poza stentem („balloon overhang”) 0.4mm
- **recoil max. 3%**
- **dotakowe łączniki na końcu proksymalnym zabezpieczające przed skróceniem**
- **duża siła radialna min. 0.26 N/mm**
- **możliwość zwiększenia średnicy stentu ponad nominalną w ramach RBP (tym samym balonem) o ponad 5% dla wszystkich rozmiarów (dla 3.00 – 3.17mm)**
- **możliwość przepiężenia stentu (innym balonem) bez uszkodzenia struktury**
 - o 2.25 do 2.75;
 - o 2.50-2.75 do 3.50;
 - o 3.00-3.50 do 4.25;
 - o 4.00 do 5.75;

Pozostałe punkty bez zmian.

Odpowiedź

Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać parametry co najmniej jak w opisie w Zestawieniu i w SWZ. Zamawiający nie będzie oceniał **przed złożeniem oferty**, czy dany wyrób jest zgodny z wymaganiami, taki obowiązek ciąży na wykonawcy.

Pytanie 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 20, punkcie 3, cewników IVUS + jednorazowych sanek, kompatybilnych z systemem iLAB/Polaris firmy Boston Scientific oraz możliwości użyczenia urządzenia na czas obowiązywania umowy. Dane techniczne cewnika:

Cewnik HD IVUS OptiCross HD (kompatybilny z systemem iLab/Polaris):

- Napęd mechaniczny, obroty rdzenia obrazującego – 30 obrotów na sekundę
- Przetwornik ultradźwiękowy o częstotliwości – 60 MHz
- Rozdzielczość osiowa – 22 µm
- Długość od końcówki dystalnej do przetwornika – 20mm
- Położenie markera radiocieniującego – 5mm od końcówki dystalnej
- Maksymalna głębokość penetracji – 6mm
- Długość robocza cewnika – 135cm
- Cewnik kompatybilny z przewodnikiem 0,014” i cewnikiem prowadzącym 5F
- Budowa teleskopowa umożliwiająca badanie naczynia na długości 150mm bez zmiany pierwotnego położenia cewnika.
- Teleskop cewnika ze znacznikami zewnętrznymi umożliwiającymi ocenę położenia głowicy

W pakiecie 20, punkcie 1: cewników FFR kompatybilnych z systemem iLAB/Polaris firmy Boston Scientific. Dane techniczne przewodnika:

Przewodnik wieńcowy FFR Comet (kompatybilny z modułem FFR Link):

- Sensor optyczny
- Długość robocza przewodnika – 185cm
- Średnica przewodnika – 0.014” (≤0.36mm)
- Długość końcówki widocznej w skopii – 3cm
- Znaczniki odległości – 90cm (promieniowy) i 100cm (udowy)
- Długość przewodu optycznego – 2m
- Zakres pracy - -45mmHg do 300mmHg

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie 13.

Pytanie 15

Pakiet nr 4 - Poz. 1 - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Cewników balonowych non-compliant RX

- RX o poniższych parametrach
- zakres średnic: 2,0 - 5,00 mm; (2,0, 2,25mm, 2,5mm, 2,75mm, 3,0mm, 3,25mm, 3,5mm, 3,75mm, 4,0mm, 4,5mm, 5,0mm)
- długości: 8mm, 9mm, 10mm, 12mm, 15mm, 18mm
- ciśnienie nominalne 12 atm;
- ciśnienie RBP 20atm dla średnicy 1,50-4,00 mm, dla 4,50-5,00 - RBP - 18 atm,
- duża niepodatność (precyzja doprężenia stentu);
- przyrost średnicy balonu ponad nominalną w ramach RBP poniżej 4,4% dla wszystkich rozmiarów.

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie nr 13.

Pytanie 16

Pakiet nr 4 - Poz. 2 - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Cewników balonowych semi-compliant (półpodatne)

- powłoka hydrofilna, odporna na zadrapania i uszkodzenia podczas doprężania stentu;
- system RX;
- długości balonika: 5, 8, 12, 15, 20, 25, 30 mm
- kompatybilność z przewodnikiem 0,014"
- **profil wejścia 0,017" dla każdej średnicy balonu**
- różne średnice balonika od 1.25 do 4.0 mm zmieniające się co 0,25 mm w pełnym zakresie średnic.
- ciśnienie nominalne – 8 atm dla wszystkich rozmiarów
- ciśnienie RBP - 16 atm dla wszystkich rozmiarów

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie nr 13.

Pytanie 17

dot. Pakietu 6 - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przewodników angioplastycznych z dowolnie kształtowalną końcówką prostą oraz zagiętą typu angled. Przewodniki posiadają rdzeń ze stali nierdzewnej, pokrycie końcówki przewodnika HYDROFILNE. Dostępne w dwóch rozmiarach 190 i 300cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 18

Pakiet nr 23 - Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 i dopuszczenie elektrod do czasowej stymulacji serca, endokawitarnych, dwubiegunowych, które z powodzeniem stosowane są na wielu oddziałach kardiologii na terenie Polski i w Europie. Elektrody dostępne są w średnicach 5F i 6F. Długość elektrody 120cm. W zestawie introduktor do wprowadzania w rozm. 5F-6F, długość 11; 23

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 19

Pakiet nr 27 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie innego, równoważnego rozwiązania (w stosunku do aparatów opisanych w SIWZ) **pochodzącego od amerykańskiego lidera w zakresie pomiarów krzepliwości i bardzo konkurencyjnej cenie a co ważniejsze - o znacznie nowszej technologii.** Nasze aparaty są stosowane w licznych ośrodkach kardiologii oraz elektrofizjologii i kardiologii w Polsce z dużym powodzeniem. Gwarantujemy pakiet szkoleń z obsługi aparatu wraz z pierwszą dostawą sprzętu dla Zespołu Szpitalnego. Jednocześnie potwierdzamy, że aparat spełnia kluczowe warunki opisane w SIWZ:

- Aparat do przyłóżkowych pomiarów krzepliwości z krwi pełnej, i/lub z cytrynianem – do wyboru (możliwość oznaczania ACT, PT, APTT) dostosowany do potrzeb pracowni kardiologii, onkologii, elektrofizjologii, kardiologii, intensywnej terapii, bloków operacyjnych i chirurgii naczyniowej;
- Kuwety pomiarowe dedykowane do aparatu – opakowania zbiorcze, 50 sztuk w opakowaniu, każda kuweta zapakowana osobno;
- Mała objętość próbki krwi do badania – WYMAGANA JEST TYLKO 1 KROPLA KRWI PACJENTA;
- **Przenośny charakter aparatu – waga naszego aparatu wraz z bateriami to 0,8kg**
- Możliwość używania aparatu bez konieczności ładowania baterii do 24 godzin!
- Zasilanie sieciowe i akumulatorowe
- Możliwość skanowania próbek za pomocą kodów kreskowych
- Czułość wykrywania niskich stężeń heparyny – do 3u/ml krwi
- Zakres pomiaru czasu krzepnięcia 6s – 850 s;
- Krótki czas pomiaru
- Automatyczne wykonywanie autotestu po włączeniu urządzenia

- Przejrzysty wyświetlacz DOTYKOWY
- Możliwość zapisania w bazie danych minimum 500 pacjentów!
- Wbudowane testy kontroli na dwóch poziomach
- Dodatkowo: Możliwość podłączenia urządzenia do zewnętrznego komputera (system Windows) w celu archiwizacji badań oraz ich wydruku. Możliwość podłączenia za pomocą WI-FI lub kabla.

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie nr 13. Zamawiający nie wskazuje producenta, ani nie opisuje szczególnych warunków.

Pytanie 20

dot. Pakietu 5 -

Czy zamawiający dopuści **Cewniki balonowe do naczyń o krętym przebiegu** o nieznacznie zmienionych parametrach: Crossing profile 0,021" dla średnicy 3,0mm; ciśnienie nominalne 8 atm. dla wszystkich rozmiarów, oraz spełniające pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 21

Pakiet nr 13 - Poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści stentgraft o następujących parametrach: • Pokrycie (graft) nakładane metodą elektrospun (nie plecione) • Grubość pokrycia 90 µm • Dostępne długości: 15; 20; 26 mm • Dostępne średnice: 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0 mm • Różne grubości strut'ów stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej): o 60 µm (0,0024") dla średnic 2,25 - 3,0 mm o 80 µm (0,0031") dla średnic 3,5 - 4,0 mm o 120 µm (0,0047") dla średnic 4,5 i 5,0 mm • Ciśnienie nominalne (NP): o 7 atm (ø 4,0 - 5,0 mm) o 8 atm (ø 2,5 - 3,5 mm) • Ciśnienie RBP: o 14 atm (ø 4,5 - 5,0 mm) o 16 atm (ø 2,5 - 4,0mm) • Udowodniony 91,7% sukces procedury ?

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie nr 13.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści stent o następujących parametrach: • Konstrukcja hybrydowa – stenty chromowo - kobaltowe pokryte pasywną powłoką z węgliku krzemu oraz aktywną powłoką, zawierającą biodegradowalny polimer kontrolowanie uwalniający sirolimus o pasywna powłoka (węglík krzemu) nie aktywuje płytek krwi i fibrynogenu (zapobiega wykrzepianiu na powierzchni strut'ów), ogranicza dyfuzję jonów metali do otaczającej tkanki (redukuje ryzyko korozji i uczulenia na nikiel) oraz przyspiesza proces endotelializacji i gojenia naczynia o aktywna powłoka zawiera biodegradowalny polimer, który w sposób kontrolowany uwalnia sirolimus • Biodegradowalny polimer na bazie PLLA (Poly-L-Lactic Acid) • Lek: sirolimus • Dawka leku: 1,4 µg/mm² • Dostępne długości: 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 35; 40 mm • Dostępne średnice: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm • Ciśnienie nominalne (NP): 10 atm • Ciśnienie RBP: 16 atm • Różne grubości przesł stentu (uzyskanie optymalnego poziomu elastyczności i siły radialnej)

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie nr 13.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w paragraf 6 ust.1 wyrazi zgodę na wydłużenie terminu na utworzenie banku sprzętu z 3 dni do 5 dni od daty zawarcia umowy, a za „datę zawarcia umowy” uważana będzie data złożenia podpisu pod umową przez obie strony?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Data zawarcia umowy będzie o kilka dni przesunięta w stosunku do daty rozstrzygnięcia postępowania, a data rozpoczęcia realizacji umowy szacowana jest na 1 czerwca. Wykonawca będzie miał zatem sporo czasu na przygotowanie wyrobów do "depozytu".

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie treści paragraf 6 dot. depozytu o zapis gwarantujący pobieranie z „banku sprzętu” asortymentu z najkrótszą datą przydatności, zgodnie z zasadą FEFO (first expired, first out; polskie tłum.: pierwsze traci ważność, pierwsze wychodzi)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zgodnie z umową w "depozycie" mają być zabezpieczone wyroby w ilości po 3 szt z każdego rozmiaru. Nie jest to ilość, która "zalegałaby" w depozycie.

Pytanie 25

Czy w ramach miarkowania kar umownych Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenia ich wysokości z 2% do 1% w szczególności w zapisach w paragraf 8 ust. 1 pkt a); b); d) i e)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 26

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 8 ust. 1 pkt. a) – f):

1. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną za:

a) Za zwłokę w oddaniu przedmiotu zamówienia w wysokości 0,5% wartości **brutto opóźnionej w dostawie części** zamówienia za każdy dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;**

b) zwłokę w dostawie przedmiotu umowy - zamówienie częściowe "CITO" - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto określonego dla danego zamówienia częściowego za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki ponad umowny termin zakończenia; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego dostawie zamówienia częściowego**

c) zwłokę w pierwszej dostawie (utworzenie "depozytu") lub zwłokę w dostarczeniu i uruchomieniu przedmiotu dzierżawy - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1 (wartość **niezrealizowanej części** umowy) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy**

d) zwłokę w dostawie przedmiotu umowy wynikającej z reklamacji (§ 7 ust. 1) - w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto **reklamowanego** zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego zamówienia.**

e) zwłokę w naprawie przedmiotu dzierżawy (§ 7 ust. 4) - w wysokości 0,5 % miesięcznego czynszu dzierżawnego brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad umowny termin zakończenia; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niewykonanej w terminie naprawy**

f) odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub przez Wykonawcę z własnej woli, w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto

Niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 27

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 przysyłanie 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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 1 ust 3 § 6)

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 1 ust 3 i § 6)

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie 11.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 4 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 31

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Niemniej jednak wykonawca zawsze ma prawo do sprawdzenia zasadności reklamacji, a w przypadku braku zasadności - do dochodzenia zwrotu kosztów na zasadach ogólnych.

Pytanie 32

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 „Stenty wieńcowe uwalniające zotarolimus dopuści stenty: • System stentowy do naczyń wieńcowych uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru • Biokompatybilny polimer składający się z dwóch warstw: hydrofilnej i hydrofobowej, kontrolujący uwalnianie leku • Substancja czynna – Zotarolimus (pochodna Sirolimusa) • Platforma stentowa kobaltowo-chromowa wykonana w technice sinusoidalnej z jednego kawałka drutu łączonego laserowo, montowana fabrycznie na balonie • Budowa stentu otwartokomórkowa • dostępne średnice stentu: 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm • dostępne długości stentu: 8; 9; 12; 14; 15; 18; 22; 26; 30; 34; 38 mm • maks. rozszerzenie stentu do ok. 4,75 mm • profil przejścia 0,041 dla rozmiaru 3,0 mm • grubość elementów z jakich wykonany jest stent - 0,0036” • ciśnienie nominalne - 9 atm. • ciśnienie RBP 15-16 atm • bezpieczeństwo i skuteczność stosowania stentów potwierdzona wynikami wieloośrodkowych badań klinicznych z minimum pięcioletnią obserwacją pacjentów. 2) Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 5 : • typ: RX “rapid exchange” • ciśnienie nominalne 8 atm • ciśnienie RBP 14 atm. • profil balonu □ 0,027” dla średnicy 2,5 mm (pomiar zgodnie z zaleceniami FDA w najszerszym miejscu) • dla balonu o średnicy 1,5mm - obecność jednego markera • profil wejścia końcówki balonu □ 0,016” • końcówka w połączeniu z niskim profilem zapewnia łatwość przejścia przez ciasne, kręte i zwapniałe zmiany w naczyniach • nowy materiał balonu Fulcrum Lite bardzo trwałe i odporne na uszkodzenia gwarantowana możliwość minimum 10-krotnej inflacji do RBP • wymagane średnice balonu od 1,5 do 4,0 mm • dla średnic od 2,0 do 4,0 mm skok średnicy balonu co 0,25 mm • wymagane długości od 6,0 do 30,0 mm w tym długość 10 mm • cewnik kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F (min. 0,056”) we wszystkich rozmiarach • wymiar szafu dla średnic 1,5-3,5 mm dystalny 2,5F, proksymalny 2,1 F dla średnic 3,75 – 4,0 dystalny 2,7F, proksymalny 2,1F Pozostałe Parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie 13.

Pytanie 33

Pytanie Pakiet 4

Prosimy o dopuszczenie cewnika balonowego z nieznaczną modyfikacją tzn. „non compliant” z szafem dystalnym 2,7F zamiast 2,55F, długość końcówki 2-2,5mm zamiast 1,5-2,0mm oraz dla cewnika „semi compliant” szaf dystalny 2,36 (1-1,75mm) 2,55(2-3mm), 2,7(3,25-4mm). Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Jak odpowiedź na pytanie 13.

Powyższe odpowiedzi są integralną częścią SWZ i należy je uwzględnić przy opracowywaniu oferty.

Powyższe odpowiedzi nie stanowią modyfikacji SWZ w rozumieniu Prawa zamówień publicznych.

Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu składania ofert.

KIEROWNIK
SEKCJI ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I UMÓW
Szpital Miejski Nr 1 w Gliwicach Sp. z o.o.

Ewa KANIGOWSKA