



ISO 9001



**Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych**

**tel. 74/64 89 600 fax 74/ 64 89 746
www.zdrowie.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl**

DZPZ-530-Zp/44/PN-39/12

Wałbrzych, 13.06.2012r.

Wykonawcy-wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „ Dostawy sprzętu do zabiegów kardiologii inwazyjnej w pracowni hemodynamiki wraz z zapewnieniem składu konsygnacyjnego”.

-Zp/44/PN-39/12

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytanie Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt. 1 Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy poprzez wprowadzenie zmian w §2 ust. 2

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, **jednakże zmniejszenie nie będzie przekraczało 20 % wartości umowy**

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy

Pyt. 2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 9 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1) 0,2 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na cito”, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wartości niewykonanej dostawy**

2) 10 % **niezrealizowanej części umowy** – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy

Pyt. 3 . Czy w związku ze znowelizowanym brzmieniem art. 144 ustawy PZP, Zamawiający dopuści w następujących przypadkach możliwość wprowadzenia zmian do umowy:

1.gdy podczas realizacji umowy wystąpią nieprzewidywalne zdarzenia lub okoliczności, które uniemożliwiają zrealizowanie przedmiotu zamówienia w sposób, w zakresie i w terminie przewidzianym w ofercie;

2. w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie;

3. Zamawiający zobowiązuje się pobierać i zużywać sprzęt medyczny począwszy od sprzętu medycznego o najkrótszym terminie przydatności do użycia w ramach danego asortymentu. Strony ustalają, iż Zamawiający przeprowadzał będzie kwartalne przeglądy powierzonego sprzętu medycznego, w ramach których możliwe jest zgłoszenie Wykonawcy możliwości wymiany sprzętu medycznego o zbliżającym się upływie terminu przydatności do użycia. Strony ustalają, iż Zamawiający nie może żądać dokonania wymiany sprzętu medycznego o terminie przydatności do użycia krótszym niż 6 miesięcy.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy

Pyt. 4 dotyczy wzoru umowy

Prosimy o rezygnację z wymogu utworzenia składu konsygnacyjnego dotyczącego zaoferowanego asortymentu. W razie odmownej odpowiedzi prosimy o określenie wielkości komisu w wysokości 1 szt. każdego rozmiaru.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy. Na stanie składu konsygnacyjnego 2szt. każdego rozmiaru.

Pyt. 5 dotyczy wzoru umowy, § 4, pkt. 3b.

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie modyfikacji w projekcie umowy;

W § 4, pkt. 3b prosimy zmienić na:

„b) dla zamówień „na cito” – do 48 godzin przypadających w dni robocze”.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy.

Pyt. 6 Dotyczy wzoru umowy, § 6, pkt. 5.

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie modyfikacji w projekcie umowy;

W § 6, pkt. 5 prosimy zmienić na:

„5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wartość brutto umowy, natomiast wartość netto zaoferowanego asortymentu pozostanie bez zmian”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy.

Pyt. 7 dotyczy wzoru umowy, § 9, pkt. 1.1).

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie modyfikacji w projekcie umowy;

W § 9, pkt. 1.1) prosimy zmienić na:

„1) 0,2% wartości nie dostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki (...)”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy.

Pyt. 8 dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane cewniki:

- były miękkie i elastyczne, a kanał środkowy był zbrojony metalowym oplotem,
- budowa cewnika zapewniająca minimalizację oporu przepływu helu
- system mocowania cewnika – 2 szt. skrzydełek do przyszywania
- cewniki w rozmiarach 7Fr/30 cc, 8Fr/40 cc oraz 9Fr/50 cc przystosowane do wzrostu pacjenta w przedziale 150-200 cm, długość wprowadzanego cewnika 69,3 cm;
- średnica zestawu wprowadzającego dopasowana do średnicy oferowanych cewników;
- cewnik z zestawem umożliwiającym założenie metodą bezkoszulkową i z koszulką, w każdym zestawie znajdują się 2 prowadniki, 2 koszulki dotętnicze w tym 1 sztuka. koszulki zbrojonej metalowym oplotem z portem bocznym;
- balon wykonany z Cardiothanu, pokryty powłoką hydrofilną o wysokiej odporności na uszkodzenia mechaniczne
- cewnik ze znacznikami długości ułatwiającymi ocenę głębokości implantacji
- czas realizacji zamówienia do 3 dni roboczych
- do oferty dołączone potwierdzenie zastosowania w co najmniej 500 przypadkach w Polsce,
- Kompatybilny z pompą wewnątrzaortalną DataScope ?

Odp. Nie wymaga, ale dopuszcza.

Pyt. 9 dotyczy pakietu 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o ergonomicznym kształcie, (widocznym na rysunku poniżej). Parametry strzykawki są identyczne jak wymienione w SIWZ, jedna różnica jest jej kształt.



Odp. Nie

Pyt. 10 dotyczy pakietu 18 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ramy 3 drożne wytrzymałe na ciśnienie 500PSI?

Odp. Nie

Pyt. 11 dotyczy pakietu 18 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze wysokociśnieniowe wytrzymałe na min. 1100PSI o długości 100 cm?

Odp. Nie

Pyt. 12 dotyczy pakietu 18 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze niskociśnieniowe wytrzymałe na ciśnienie 450 PSI o długości 25 cm, 50 cm, 100 cm, 150 cm?

Odp. Nie

Pyt. 13 dotyczy pakietu 24

Czy Zamawiający dopuści opaskę uciskową z dwoma balonami, pierwszy podtrzymujący ciśnienie bezpośrednio ponad miejscem nakłucia, drugi balon utrzymujący pierwszy we właściwej pozycji, jak również posiadać w swoim sterylnym opakowaniu strzykawkę do napełniania powietrzem, kompatybilną z tą opaską, tzn. która poprzez odmienny system połączenia niż system Luer / Luer-Lock, jednocześnie zabezpiecza przed przypadkowym podaniem powietrza do tętnicy?

Odp. Nie

Pyt. 14 dot. pakietu 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rampę dwudrożną o parametrach:

- do ciśnienia do 41 bar (600psi)
- strzałki wskazujące kierunek przepływu
- przezroczysta obudowa – umożliwiająca ocenę wzrokową oznakowanie kolorystyczne
- obrotowy łącznik luer



Odp. Tak

Pyt. 15 dot. pakietu 18, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz niskociśnieniowy wytrzymujący ciśnienie 300PSI.

Odp. Nie

Pyt. 16 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie zapisu w § 9:

2) 10% **niezrealizowanej** wartości umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy.

Pyt. 17 dotyczy pakietu nr 5:

Czy Zamawiający dopuści przewodniki o średnicach od 0,021''-0,038''?

Odp. Nie

Pyt. 18 dot. pakietu 16

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 strzykawkę z manometrem:

- 25 ml , 30 atm
- z mechanizmem skrzydełkowym
- ze skalą pomiarową ustawioną pod kątem, luminescencyjna
- krystalicznie przezroczysty cylinder ułatwiający odpowietrzanie
- z drenem wysokociśnieniowym 30 cm z kranem trójdrożnym i adapterem rotacyjnym

Odp. Nie

Pyt. 19 dot. pakietu 11: Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe semi complaint o następujących parametrach:

Ciśnienie nominalne 6 atm

Długości 8, 12, 15, 20 30 mm

Średnice: 1,2 - 4.0 mm

Ciśnienie RBP 14 atm dla średnic 1.2-3.25 mm, 12 atm dla średnic 3.5 – 4.0 mm

Shaft proksymalny 2.6F, dystalny 2.3/2.4 F

Przedział długości 8-30 mm dla wszystkich oferowanych średnic w przedziale 2.0-4.0 mm

Profil przejścia balonu 0,031" dla średnicy 3.0 mm

Odp. Nie

Pyt. 20 dot. pakietu 12: Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe typu semi compliant o następujących parametrach:

Ciśnienie nominalne 6 atm dla wszystkich średnic

Ciśnienie RBP 12 atm dla średnic 3.5-4.0 mm, 14 atm dla średnic 1.2-3.25 mm

Profil balonu 0,031" przy średnicy 3.0 mm

Profil balonu 0,026" przy średnicy 1.25 mm

Profil wejścia końcówki balonu 0,017"

Średnice balonu 1.2-4.0 mm

Długości: 8 – 30 mm

Odp. Tak

Pyt. 21 dot. pakietu 13: Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe non compliant do angioplastyki wieńcowej o następujących parametrach:

Średnice: 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 3.75, 4.0, 4.5, 5.0 mm

Długości: 6, 8, 12, 15 20, 30 mm

Balon wykonany z materiału Pebax – elastyczny, giętki, wpływa na łatwe przejście przez wąskie naczynia

Ciśnienie nominalne 12 atm

Ciśnienie RBP 18 atm dla średnic 2.0-4.0 mm, 18 atm dla średnic 4.5-5.0 mm

Długość użytkowa cewnika 143 cm

Crossing profile dla balonu 3.0mm – 0,033"
entry profile 0,017"

Dwa rodzaje pokrycia balonu: Bioslide (hydrofilne) oraz pokrycie typu Xtra (silikonowe) redukujące tarcie

Średnice przewodnic balonów 3.0 mm:

- części proksymalnej 2.1F dla balonów długości 8 – 20 mm
- części proksymalnej 2.3F dla balonów długości 30 mm
- części dystalnej 2,4 F dla balonów długości 8 - 20 mm
- części dystalnej 2,7 F dla balonów długości 30 mm

Odp.Tak

Pyt. 22 dot. pakietu 16: Czy Zamawiający dopuści strzykawki wysokociśnieniowe z manometrem o ciśnieniu do 26 atm, z gwintowanym ruchomym tłokiem?

Odp. Nie

Pyt. 23 dot. pakietu 19 : Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe non compliant do angioplastyki wieńcowej o następujących parametrach:

- profil wejścia 0,017"

- średnie ciśnienie pęknięcia w stencie dla balonu o średnicy 3.0mm (average <<mean>> burst pressure) wynosi 27.9 atm; poza stentem 28.6 atm

- Profil przejścia dla balonu 3.0mm – 0,033"

- Średnice: 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 3.75, 4.0, 4.5, 5.0 mm

- Długości: 6, 8, 12, 15 20, 30 mm

- Ciśnienie RBP 18 atm dla średnic 2.0-4.0 mm, 18 atm dla średnic 4.5-5.0 mm

- długość systemu doprowadzania 143 cm

Odp. Tak

Pyt. 24 dot. pakietu 20 : Czy Zamawiający dopuści stenty wieńcowe pokrywane lekiem o następujących parametrach:

stenty ze stopu platynowo-chromowego (platyna 33%, chrom 18%, żelazo 37%, molibden 2,6%, mangan <0,05%, nikiel 9%.) dla stentów o średnicach 2.25 – 3.75 mm: 0.0032”, dla stentów o średnicy 4.0 mm: 0.0034”

długość systemu doprowadzającego 144 cm

Siła radialna stentu 0,26 N/mm

Średnice; 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0 mm

Długości: 8, 12, 16, 20, 24, 28 ,32, 38 mm

Ciśnienie nominalne 12 atm dla wszystkich średnic

Ciśnienie RBP 18 atm dla wszystkich średnic

Profil przejścia dla średnicy 3.0 mm – 0,043”

dostęp do gałęzi bocznej dla stentu o średnicy 3.0 mm wynosi 5.7 mm

skrócenie stentu przy średnicy nominalnej (2.25 – 4.00 mm) 0,02-1,17 mm, co mieści się w zakresie 0,25% - 3,1%

Odp. Nie

Pyt. 25 dot. pakietu 29 : Czy Zamawiający dopuści cewniki diagnostyczne do koronarografii o następujących parametrach:

Cewniki o średnicach zewnętrznych od 5-6F

Cewniki pigtail, długości 110, 125 cm

Światło wewnętrzne dla 5F prawy 0.045”, lewy 0.047”, średnica 6F - 0.056”,

Odp. Tak

Pyt. 26 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 dopuści balony o pojemności 25cc, 34cc, 40cc i średnicy szafu 7,5F (średnica zestawu wprowadzającego 7,5F) oraz 50cc o średnicy szafu 8F (średnica zestawu wprowadzającego 8F), przy spełnieniu pozostałych wymogów specyfikacji. Zgodnie z posiadaną wiedzą, nie występują balony do kontra pulsacji o pojemności w zakresie 25cc-50cc w jednej średnicy szafu.

Odp. Tak

Pyt. 27 dot. pakietu nr 27

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie stentu wieńcowego kobaltowo-chromowego o grubości ściany 0,0027. Reszta parametrów bez zmian.

Odp. Nie

Pyt. 28 dot. pakietu nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 27 „Stenty wieńcowe kobaltowo-chromowe” stentów dla których profil przejścia przy średnicy 3,0mm jest równy 0,038”, shaft dystalny jest równy 2,7F a grubość ściany stentu w zależności od rozmiaru wynosi 0,0027"- 0,0031"; pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Nie

Pyt. 29 dot. pakietu nr 13

Czy w Pakiecie nr 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie balonów o parametrach: przekroje 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); długości balonów od 8 do 18 mm (8; 10; 12; 15; 18 mm); materiał HIP o doskonałej giętkości i elastyczności; NP – 12 Atm, RBP – 22 Atm; Prox shaft 1,9F, distal 2,7F; Długość użytkowa 140 cm; Niski profil balonu – 0.0295”; pokryty hydrofilnym materiałem, nie przemieszczający się podczas inflacji?

Odp. Nie

Pyt. 30 dot. pakietu nr 19

Czy w Pakiecie nr 19 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie balonów o parametrach: Długość użytkowa 140 cm; profil balonu – 0.0295”; długości balonów od 8 do 18 mm (8; 10; 12; 15; 18 mm); przekroje 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); NP – 12 Atm, RBP – 22 Atm?

Odp. Nie

Pyt. 31 dot. pakietu nr 9 - „Stenty chromowo – kobaltowe”

Czy Zamawiający dopuści stenty o następujących parametrach :

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego L 605
- dostępne długości od 8-40 mm (8,13,16,19,24,29,32,37,40)
- dostępne średnice od 2,5 mm do 4,5 mm (2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5)
- ciśnienie nominalne : 9 ATM dla wszystkich rozmiarów
- długość systemu doprowadzającego 140 cm
- RBP 14 ATM dla średnicy 4,5 mm i wszystkich długości; 3,5 mm i długości > 35 mm oraz 4,0 mm i długości > 30 mm; , RBP 16 ATM dla pozostałych średnic i długości
- wystawanie balonu poza stent poniżej 0,5 mm z każdej strony stentu
- skrócenie stentu po implantacji (tzw. foreshortening) poniżej 0,3%
- zmniejszenie średnicy stentu po implantacji (tzw. recoil) 3%
- system doprowadzający typu RX
- siła radialna 16 PSI (1,1 bar)

Odp. Nie

Pyt. 32 dot. pakietu nr 10 - „Stenty wieńcowe Cr-Co na balonie wysokociśnieniowym”

Czy Zamawiający dopuści stenty o następujących parametrach :

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego L 605
- dostępne długości od 8-40 mm (8,13,16,19,24,29,32,37, 40)
- dostępne średnice od 2,5 mm do 4,5 mm (2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5)
- system doprowadzający typu RX
- RBP 14 ATM dla średnicy 4,5 mm i wszystkich długości; 3,5 mm i długości > 35 mm oraz 4,0 mm i długości > 30 mm; , RBP 16 ATM dla pozostałych średnic i długości
- wystawanie balonu poza stent poniżej 0,5 mm z każdej strony stentu
- siła radialna 16 PSI (1,1 bar)
- grubość przeseł (strutów) stentu 0,0026 cala (65 μm)

Odp. Nie

Pyt. 32 dot. pakietu nr 20 - „Stenty wieńcowe kobaltowo – chromowe pokrywane lekiem”

Czy Zamawiający dopuści stenty o następujących parametrach :

- stent wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego L 605
- stent pokrywany lekiem Sirolimus
 - dostępne długości od 8-40 mm (8,13,16,19,24,29,32,37, 40)
 - dostępne średnice od 2,5 mm do 4,5 mm (2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5)

- długość systemu doprowadzającego 140 cm
- siła radialna 16 PSI (1,1 bar)
- ciśnienie nominalne : 9 ATM dla wszystkich rozmiarów
- RBP 14 ATM dla średnicy 4,5 mm i wszystkich długości; 3,5 mm i długości > 35 mm oraz 4,0 mm i długości > 30 mm; , RBP 16 ATM dla pozostałych średnic i długości
- wystawanie balonu poza stent poniżej 0,5 mm z każdej strony stentu

Odp. Nie

Pyt. 34 dot. pakietu nr 23 - „Stenty wieńcowe kobaltowo – chromowe uwalniające lek antyproliferacyjny z polimeru”

Czy Zamawiający dopuści stenty o następujących parametrach :

- stent wieńcowy uwalniający lek antyproliferacyjny z polimeru
- substancja czynna – Sirolimus
- budowa stentu hybrydowa (komórki zamknięte i komórki otwarte)
- dostępne średnice stentów od 2,5 mm do 4,5 mm (2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5)
- grubość przęseł (strutów) stentu 0,0026 cala (65 µm)
- RBP 14,19 bar dla średnicy 4,5 mm i wszystkich długości; 3,5 mm i długości > 35 mm oraz 4,0 mm i długości > 30 mm; , RBP 16,21 bar (16 atm) dla pozostałych średnic i długości

Odp. Nie

Pyt. 35 dot. pakietu nr 21

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 21 ma na myśli materiały eksploatacyjne charakteryzujące się wysoką jakością, znane i atestowane przez producenta urządzeń lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis, czyli takie, które SA- w sposób potwierdzony stosowanym oświadczeniem tych podmiotów- w pełni kompatybilne z eksploatowanymi przez Zamawiającego wstrzykiwaczami kontrastu: Medrad Mark V ProVis (o nr seryjnych 109645 i 93181), i – jako takie- nie spowodują usterek w ich działaniu, ani nie będą powodem ich uszkodzenia, jak również nie spowodują ryzyka cofnięcia udzielonych na te aparaty gwarancji lub/ i rękojmi (udzielanych standardowo po wykonanych interwencjach serwisowo-naprawczych i okresowych przeglądach technicznych)?

Odp. Tak

*Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Exploatacyjnych
mgr inż. Andrzej Stążka*