

Koszalin, 21.12.2022 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.112.2022 JK – Sprzęt medyczny jednorazowego użytku do Pracowni Hemodynamiki

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy projektu umowy

„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 w § 2 ust. 7 dopuszcza możliwość przysyłania dokumentów w formacie pliku elektronicznego PDF.

PYTANIE NR 2: dotyczy projektu umowy

„W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 6 ust. 9 projektu umowy pozostaje bez zmian.

PYTANIE NR 3: dotyczy projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy”

ODPOWIEDŹ

Zapis § 7 ust. 1 lit. a projektu umowy otrzymuje brzmienie: „za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,1% ceny brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki,”

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 24

„Czy Zamawiający dopuści stenty wieńcowe z biodegradowalną matrycą uwalniające sirolimus do naczyń krętych i ciasnych o nieznacznie zmienionych parametrach: obecność dwóch markerów na systemie dostawczym oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 10

„Czy w niniejszym pakiecie Zamawiający dopuści złożenie oferty na PROWADNIKI ANGIOPLASTYCZNE MIĘKKIE 0,014”o następujących parametrach:

- Długość przewodnika 195 cm,*
- Średnica 0,014” / 0,36 mm,*
- rdzeń przewodnika wykonany ze stali nierdzewnej,*
- część oplotu przewodnika wykonana ze stali nierdzewnej o długości 25 cm, zakończona dodatkowo 3 centymetrowym oplotem wykonanym ze stopu platyny i wolframu dla doskonałej widoczności w skopii,*

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

- *przewodnik o bardzo wysokiej hydrofilności z oplotem i bez pokrycia polimerem,*
- *przewodnika pokryty jest powłoką hydrofilną na długości 35 cm, trzon przewodnika pokryty jest powłoką hydrofobową z teflonu PTFE,*
- *dostępne końcówki proste, z możliwością kształtowania i typu „J”,*
- *dostępne sztywności końcówki: Extra Floppy, Floppy, Intermediate i Standard,*
- *dostępne dwie sztywności strefy stentu: Standard i STIFF”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 14

„Czy Zamawiający dopuszcza balony:

- *o średnicach od 1,20mm,*
 - *z proximal/distal shaft nie większym niż 2,1F/2,4F dla wszystkich rozmiarów,*
- i spełniające pozostałe wymagania opisu?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający dopuszcza balony:

- *posiadające crossing profile dla 1.20 – 0,021”,*
 - *o średnicach od 1,20mm,*
- i spełniające pozostałe wymagania opisu?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający może przedstawić orientacyjne zużycie cewników balonowych OTW w ramach Części 15?”

ODPOWIEDŹ

Orientacyjne zużycie cewników balonowych OTW to około 15%.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 29

„Czy Zamawiający dopuszcza stenty o sile radialnej 26 PSI dla 3,0mm i spełniające pozostałe wymagania opisu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy SWZ

„Zwracamy się z prośbą o rezygnację z próbek lub zmniejszenie ich ilości do 1 sztuki w każdym pakiecie, w którym są wymagane.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 14

„Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki balonowe o długości użytkowej 140 cm oraz średnicy dystalnej szafu 2,55F i 2,7F?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający pozwoli zaferować cewniki balonowe w systemie RX o crossing profile dla 1,25 mm 0,0190”,
długościach: 5, 8, 10, 12, 15, 20, 25 i 30 mm oraz proksymalnym szafcie 1,9F i dystalnym szafcie wynoszącym 2,36F/ 2,55F/ 2,7F?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 16

„Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki balonowe o proximal shaft 2,0F?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 17

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikrocewników Hiszpańskiej firmy o poniższych parametrach ?

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 18

„Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki balonowe o długościach: 5, 8, 10, 12, 15, 20, 25 i 30 mm, dystalnym szafcie wynoszącym 2,36F/ 2,55F/ 2,7F i materiale balonu z Pebax?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 20

„Czy Zamawiający pozwoli zaoferować balony lekowe semi-compliant o dawce leku - 3µg/mm²?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 24

„Czy Zamawiający dopuści od oceny steny o poniższych parametrach?

- stop kobaltowo-chromowy wycięty laserowo z jednolitej rurki o zygzakowatym schemacie;
- powlekany biodegradowalnym polimerem - uwalniany lek - Sirolimus;
- grubość stratu od 68 µm dla średnic (2,0-2,5mm), 79 µm dla średnic (2,75-4,00);
- powierzchnia stentu mikroporowata z abluminalnie naniesioną powłoką polimerową;
- dwu-konektorowa konstrukcja;
- dawka leku – 12,5µg/mm;
- grubość pokrycia stentu lekiem 3-5 µm;
- długość użytkowa 143 cm;
- zakres średnic: 2,0, 2,5, 2,75, 3,0, 3,5, 4,0 mm;
- zakres długości: 8, 12, 16, 18, 21, 24, 28, 32, 40 mm;
- średnica zewnętrzna trzonu cewnika 1,9 F proksymalnie, 2,7 F dystalnie;

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

- ciśnienie nominalne - 11 Atm, RBP - 16 Atm;
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów;
- profil przejścia dla średnicy 2,5 mm - 0,035";
- profil wejścia 0,016";
- średnica proksymalnego szafu – 1,9F;
- średnica dystalnego szafu - 2,7F;
- przewodnik 0,014"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 53

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników przedłużających dla cewnika prowadzącego o poniższych parametrach?

- cewnik przedłużający w systemie szybkiej wymiany RX dla cewnika prowadzącego;
- kompatybilny z cewnikami prowadzącymi – 5,5F, 6F, 7F, 8F;
- długość użytkowa - 150 cm;
- trzon o długości 125 cm;
- długość odcinka szybkiej wymiany (RX) - 25 cm;
- dystalna końcówka cewnika pokryta powłoką hydrofilową, elastyczna, atraumatyczna;
- 2 znaczniki radiocieniujące dobrze widoczne w skopi;
- znacznik dystalny umieszczony w odległości 2 mm od końcówki dystalnej;
- znacznik proksymalny umieszczony w odległości 4 mm od proksymalnego wejścia do cewnika;
- średnice wewnętrzne światła: 5,5F- 0,052", 6F- 0,057", 7F – 0,063", 8F- 0,072";
- średnica zewnętrzna sekcji dystalnej: 5,5 F - 0,064", 6F – 0,068", 7F – 0,076", 8 F – 0,086";
- cewnik stosowany jest razem z przewodnikami o standardowej długości i z przewodnikami o średnicy maksymalnej 0,014 cala (0,36 mm)"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 43

„Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika >200 Hz. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu o następujących parametrach?

Dostępne rozmiary 4, 5, 6Fr (0,051" dla 6F)

Dostępne długości 65, 80, 90, 100, 110cm

Dostępne cewniki z bocznymi otworami

Cewnik wykonany z POLIURETANU z NYLONEM

Cewnik podwójnie zbrojony, zapewniający dobre manewrowanie i obrót 1:1, miękka końcówka atraumatyczna widoczna pod kontrolą RTG, pokrycie wewnętrzne umożliwiające dobry przepływ kontrastu

Dostępne standardowe krzywizny, jak również krzywizny dające optymalne podparcie z dostępu promieniowego, w tym min. dwa cewniki zarówno do lewej i prawej tętnicy wieńcowej typu TIGER, BLK"

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 3

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o następujących parametrach?

Introducer naczyniowy krótki

Dostępne średnice 4 - 5 – 6 – 7 - 8 – 9-10-11 Fr

Dostępne długości 10 cm

Dostępna koszulka o długości 25cm z przewodnikiem długości 80cm, bez igły w zestawie

Zestawy z przewodnikiem stalowym typu spring J o średnicy 0,035" lub 0,038"

Długość przewodnika 45cm

Odpowiednia igła metalowa z krótkim ostrzem 18G

Koszulka wykonana ze śliskiego materiału ETFE odporna na załamania, szczelna zastawka hemostatyczna, atraumatyczne, gładkie przejście pomiędzy rozszerzaczem a koszulką, rozszerzacz łączący zatrzaskowo, łatwo odłamywalny jedną ręką, boczny port z kranikiem trójdrożnym w zestawie. Atraumatyczne przejście między koszulką a rozszerzaczem.

Rozmiary kodowane kolorami i liczbowo

Pakowane na tacy"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 9

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o następujących parametrach?

Dostępne średnice 5, 6, 7, 8Fr o długości 100cm

Niezmiennie duże światło wewnętrzne 0,071" dla 6Fr; 0,081" dla 7Fr

Zewnętrzne śliskie pokrycie hydrofilne ułatwiające przejście w trudnych anatomiach

Metalowe zbrojenie zachowujące niezmiennie światło wewnątrz na całej długości cewnika

Pełna gama krzywizn typowych i nietypowych, w tym krzywizna dająca optymalne podparcie przy dostępie promieniowym typu TIGER, Extra Backup do lewej i prawej tętnicy wieńcowej

Miękka i atraumatyczna końcówka

Odporny na załamania i skręcanie

Obrót 1:1

Dostępny cewnik 125cm z krzywizną dedykowaną do tętnic nerkowych z dostępu promieniowego Multipurpose"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 17

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o następujących parametrach?

Kompatybilny z przewodnikiem 0,014"

Miękka, atraumatyczna, hydrofilna końcówka ze złotym markerem dł 0,7mm umiejscowionego 0,7mm od końca dystalnego

Zwężane światło wewnętrzne

Średnica dystalna 0,018"

Średnica proksymalna nie większa 0,021"

Średnica zewnętrzna nie większa niż 1,8F (dystalnie)/2,6F (proksymalnie)

Zbrojenie na całej długości

Pokrycie zewnętrzne: warstwa hydrofilna (bez pokrycia 60cm w części proksymalnej)

Pokrycie wewnętrzne: PTFE + warstwa silikonu

Elastyczny 13cm segment dystalny

Dostępne długości 130/150cm"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 14

„Czy zamawiający dopuści cewniki balonowe półpodatne hydrofilne które posiadają szaft dystalny: 2.30F (Ø1.0-1.75mm), 2.50F (Ø 2.0 – 3.0mm), 2.7F (Ø 3.25 – 4.0mm) i długość 140 cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 20

„Czy zamawiający dopuści cewniki balonowe niepodatne powlekane paklitakselem posiadające

- 7 średnic: 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.5, 4.0, 4.5mm

- 3 długości: 10, 15, 20mm

- RBP: 2.50-2.75 = 24 bar; 3.00 – 3.50 = 22 bar; 4.00-4.50 = 18bar

- Stabilne, niezmywalne pokrycie lekiem w dawce 3µg/mm²?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 23

„Czy zamawiający dopuści cewnik balonowy tnący, którego profil wynosi 0.035”?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 49

„Czy zamawiający dopuści cewnik spiracyjny kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 43

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników o długości 130+30cm lub 120+30 z połączeniem bezpinowym, wodoszczelnym?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 43

„Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?”

Connectors available



ODPOWIEDŹ

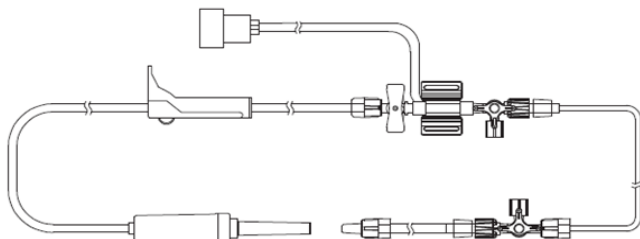
Connectors available



znak pisma: TP.382.112.2022 JK

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 43

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przetworników do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną zgodnie z poniższym schematem?:



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 12

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 12 przewodników angioplastycznych specjalistycznych o dostępnych szytywnościach końcówek: 0,5g; 0,6g; 0,8g; 1,0g; pozostałe parametry bez zmian?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 26 stentów wieńcowych kobaltowo-chromowych uwalniających Sirolimus o następujących parametrach:

- Stent bezpolimerowy
- Dostępne 7 różnych długości stentu od 9 mm do 46 mm
- Diameter shaft prox/dist 1.9 F/2,7 F
- Pokrywane Sirolimusem zawieszonym w nośniku będącym kwasem organicznym zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczynia Pozostałe parametry bez zmian”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 16

„Czy Zamawiający dopuści użytkowane obecnie japońskie cewniki balonowe o średnicach 1,5- 4,5mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy §5 ust. 7 projektu umowy

„Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 7, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualne postanowienia §5 ust. 7 wzoru umowy są na tyle ogólne i nieprecyzyjne, że na ich podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać jako postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dając Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść przywołanego art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, a następnie w umowie przetargowej, bez względu na zastosowane nazewnictwo, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z regulacją art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy wskazane przez ustawodawcę przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród wyżej wymienionych warunków, Zamawiający szczególnie zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie sobie (i tylko sobie) zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę dosadne brzmienie ust. 2 (art. 441 PZP), nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał żadnego obowiązku zrealizowania jej.”

ODPOWIEDŹ

§5 ust. 7 projektu umowy dotyczy tylko części nr 33.

PYTANIE NR 35: dotyczy §7 ust. 5 projektu umowy

„Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna ma charakter bezsporny oraz wymagalny.””

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

PYTANIE NR 36: dotyczy części 32

„Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 32 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracienką 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%

znak pisma: TP.382.112.2022 JK

Lek: sirolimus (rapamycyna)
Dawka leku: 0,90 $\mu\text{m}/\text{mm}^2$
Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów
Ciśnienie RBP – 17 barów
Zgodny cewnik prowadzący – 5F
Zgodny prowadnik – max 0,14”
ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części 48

„Czy Zamawiający, w zakresie Pakietu nr 48, dopuści złożenie oferty z cewnikiem aspiracyjnym o długości 140cm, z metalowym opłotem zwiększającym sztywność, przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna 1,4mm (0,055”), szybkość aspiracji 115,2cm³/min, pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm, wyposażonym marker na końcu cewnika, dostarczanym wraz z dwoma strzykawkami a’30cm³, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny?”
ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych