

Koszalin, 07.03.2025 r.

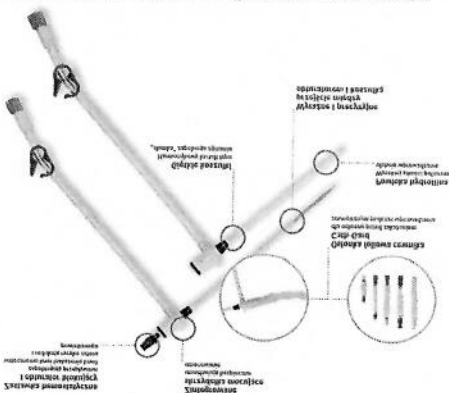
Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetargu nieograniczonego nr TP.382.011.2025 JK – sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Pracowni Hemodynamiki

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 3

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 3 introduktorów
Według opisu w miejsce aktualnego opisu przedmiotu zamówienia : Introduktor naczyniowy poliuretanowy z zastawką i portem bocznym zakończonym końcówką luer lock z koreczkiem, z możliwością wprowadzenia elektrody do stymulacji serca, w skład którego wchodzi minimum: introduktor z zintegrowanym portem bocznym 6,0Fr/10cm, 7,0 Fr/10 cm, 8,0Fr/10cm, 8,5Fr/10cm, 9,0Fr/10cmw części przyśrodkowej o budowie harmonijkowej z możliwością zagięcia o 360 stopni zachowując światło w całości, w części proksymalnej zastawka hemostatyczna, zewnętrzna uszczelka oraz jeden wypustek do mocowania osłonki foliowej, w części dystalnej gładko zakończona idealnie dopasowana do dołączonego rozszerzadła. W zestawie prowadnica 0,035"/45cm zakończona J, igła 18Ga/6,35cm, zawór bezpieczeństwa do zastawki hemostatycznej, osobnie pakowana sterylnie w TYVEC osłonka foliowa na elektrodę o długości 30.5 cm, gaziki 4x4". Na opakowaniu wszystkie składowe zestawu, co najmniej dwie wklejki w kartę pacjenta i historii zabiegu zawierające nr katalogowy oraz dane o cewniku: seria, data ważności.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 2: dotyczy § 7 ust.1 pkt. 2, 3 projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust.1 pkt. 2), 3):

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:
- 2) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów, o których mowa w § 6 ust. 3 w wysokości 0,5% wynagrodzenia netto należnego za przedmiot umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty za każdy dzień zwłoki,
- 3) za odstąpienie od umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia netto niezrealizowanej części, której odstąpienie dotyczy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis § 7 ust. 1 pkt 3 projektu umowy, który otrzymuje brzmienie: „za odstąpienie od umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia netto, o którym mowa w § 2 ust. 1 pkt 1).”

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 42

„Czy zamawiający wymaga zaoferowania kabla do zestawu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga przetworników do pomiaru ciśnienia metodą krwawą wraz z okablowaniem.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 42

„Zwracamy się z prośbą o określenie rodzaju wtyczki w przetworniku. Edwards/ ICU/ B.braun?”



ODPOWIEDŹ

Wtyczka w przetworniku typu B.Braun.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 23

„Czy Zamawiający dopuści w Części nr 23 stenty wieńcowe z biodegradowalną matrycą uwalniającą 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 6: dotyczy części nr 56

„Prosimy o wyjaśnienie czy w opisie wymagań w części 56 poz. 2 Konsola IVUS nie wkraść się błąd w pkt. 5 i czy Zamawiającemu nie chodziło o „możliwość co-rejestracji - zintegrowanej współpracy ze stołem zabiegowym”

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający miał na myśli „możliwość co-rejestracji - zintegrowanej współpracy ze stołem zabiegowym”.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 „Cewniki balonowe niepodatne powlekane paklitakselem” dopuści możliwość zaoferowania cewników o poniższych parametrach:

- typ: „rapid exchange”
- materiał balonu – Pebax
- nowy system dostawczy PowerTrac i pokrycie hydrofilne gwarantuje dobrą dostarczalność balonu do miejsca zmiany
- nowatorski otwarty system pokrywania lekiem powoduje jednakowe, równomierne pokrycie balonu Paclitaxelem przed złożeniem w zakładki /folds/, co gwarantuje zachowanie do 65% leku w obrębie złożonych następnie zakładek balonu.
- ciśnienie nominalne 8 atm
- ciśnienie RBP 14 atm.
- długość użytkowa 142 cm
- entry profile -0,019”
- crossing profile – 0,037”
- średnica shaftu: proksymalny - 2,1F; dystalny – 2,5F dla średnic od 2,0 do 3,5 mm, oraz 2,7 F dla średnicy 4,0 mm
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F
- czynny lek: Paklitaxel 3,5 ug/mm2 na powierzchni balonika

- czas uwalniania leku od 30 do 60 s
- lek uwalniany z powłoki FreePac złożonej z cząsteczek mocznika
- cewnik kompatybilny z przewodnikiem 0,014"
- wyposażony w dwa kute markery platynowo-irydowe
- oferowane średnice balonu od 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm.
- oferowane długości 10; 15; 20; 25; 30 mm
- bezpieczeństwo i skuteczność potwierdzone w wieloośrodkowych badaniach klinicznych"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 51

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 51 „Przedłużacze do cewników prowadzących” dopuści możliwość zaoferowania produktów o poniższych parametrach:

- dostępne Rozmiary 6F, 7F
- światło wewnętrzne cewnika: dla 6F – 0,056" dla 7 F - 0,062"
- długość cewnika 150 cm ; długość kanału dystalnego 25 cm
- szaft proksymalny o jednolitym okrągłym przekroju zapewniający optymalny przekaz siły
- miękka atraumatyczna końcówka z markerem radiocieniującym
- pokrycie hydrofilne w części dystalnej na długości 21 cm
- cewnik wykonany w technologii SmoothPass minimalizującej ryzyko zahaczenia urządzenia przy wprowadzaniu do części dystalnej cewnika przedłużającego - wszystkie elementy metalowe zatopione w powłoce polimerowej w miejscu wprowadzania urządzenie do części dystalnej tzw. "entry port", taperowany szaft na odcinku 10 cm
- specjalny marker radiocieniujący o długości 3 mm w miejscu wprowadzania urządzenie do części dystalnej tzw. "entry port"
- wysoka odporność na zagięcia i załamania
- ergonomiczne zakończenie ułatwia manipulacje cewnikiem
- 2 markery pozycjonujące w odległości 90 cm i 100 cm od końcówki dystalnej – wskazujące moment wyjścia z cewnika prowadzącego"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 47

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania przetargowego „Cewnik do aspiracji dużych skrzeplin” dotyczącej – cewnik aspiracyjny o następujących parametrach:

- Cewnik w systemie szybkiej wymiany RX
- Kompatybilny z cewnikami 6 i 7F
- Długość robocza cewnika – 145 cm
- Zewnętrzna średnica - 0,067" (1,70mm) – 6 F, 0,078"- (1,98mm) – 7 F
- Wewnętrzna średnica – 0,044" (1,12mm) – 6F, 0,052" (1,33mm) – 7 F
- Kompatybilny przewodnik – 0,014" (6F i 7F)
- Długość sekcji Rx – 25cm (6F i 7F)
- Odległość markera od końca – 3mm
- Część dystalna – materiał – Pebax
- Część proksymalna – materiał – PEEK
- Powierzchnia światła ekstrakcji (proksymalnie) – 0,95mm² – 6F, 1,54mm² – 7F
- Powierzchnia światła ekstrakcji (dystalnie) – 0,93mm² – 6F, 1,43mm² – 7F
- Zdolność aspiracyjna – 1,6cc/s – 6F, 2,8cc/s – 7F
- Cewnik aspiracyjny, usztywniający sztyłęt, kranik, przedłużacz, 2 koszyczki filtrujące, 1 x strzykawka aspiracyjna z blokadą 50/60cc"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 48

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania przetargowego „Cewnik do aspiracji skrzeplin” dotyczącej – cewnik aspiracyjny o następujących parametrach:

- Cewnik w systemie szybkiej wymiany RX
- Kompatybilny z cewnikami 6 i 7F
- Długość robocza cewnika – 145 cm
- Zewnętrzna średnica - 0,067" (1,70mm) – 6 F, 0,078"- (1,98mm) – 7 F

- Wewnętrzna średnica – 0,044" (1,12mm) – 6F, 0,052" (1,33mm) – 7 F
- Kompatybilny przewodnik – 0,014" (6F i 7F)
- Długość sekcji Rx – 25cm (6F i 7F)
- Odległość markera od końca – 3mm
- Część dystalna – materiał – Pebax
- Część proksymalna – materiał – PEEK
- Powierzchnia światła ekstrakcji (proksymalnie) – 0,95mm² – 6F, 1,54mm² – 7F
- Powierzchnia światła ekstrakcji (dystalnie) – 0,93mm² – 6F, 1,43mm² – 7F
- Zdolność aspiracyjna – 1,6cc/s – 6F, 2,8cc/s – 7F
- Cewnik aspiracyjny, usztywniający sztylet, kranik, przedłużacz, 2 koszyczki filtrujące, 1 x strzykawka aspiracyjna z blokadą 50/60cc"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 51

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania przetargowego „Cewnik przedłużający dla cewnika prowadzącego” dotyczącej - (cewnik przedłużający do cewnika prowadzącego) - Światło wewnętrzne min. 0,056" dla rozmiaru 5F cewnika przedłużającego oraz min 0,066" dla rozmiaru 6F cewnika przedłużającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 12

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 12 poz. 1 Prowadników angioplastyczne specjalistyczne 0,014", o następujących parametrach:

- dostępne 5 stopni twardości końcówek 0.5g, 0.6 g, 0.7g 0.8g, 1.0g

Pozostałe parametry bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 13 poz. 1 Prowadniki angioplastyczne do stentowania bezpośredniego 0,014", o następujących parametrach:

- Długości przewodnika min. 175cm max. 300cm

Pozostałe parametry bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 25

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 25 poz. 1 Stenty wieńcowe kobaltowe bezpolimerowe uwalniające Sirolimus, o następujących parametrach:

- Stent bezpolimerowy
- Co najmniej 7 różnych długości stentu od 9 mm do 46 mm
- Diameter shaft prox/dist 1.9 F/2,7 F
- Stent uwalniający Sirolimus zawieszony w nośniku będącym kwasem organicznym zapewniającym równomierną i kontrolowaną dystrybucję leku na długości zmiany oraz w ścianie naczynia
- Niski profil przejścia dla stentu 3,0mm Nie większy niż 0,99 mm
- System uwalniania leku bez udziału polimeru: lek uwalniany ze specjalnych kanalików w przęsłach stentu mający bezpośredni kontakt ze ścianą naczynia (lek nie jest uwalniany do krwi)
- Pokrycie węglem pirolitycznym zapobiegające uwalnianiu się jonów metali do krwi oraz przyspieszające endotelizację stentu

Pozostałe parametry bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 15: 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 16: dotyczy części nr 15

„Czy Zamawiający pozwoli zaoferować 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 nie dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 16

„Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki balonowe o średnicach 2,0 mm - 5,0 mm, RBP wynoszącym 22 atm dla średnic 2,0 mm - 4,00 mm oraz distal shaft o wartościach 2,55/2,6f?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 18

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników balonowych o profilu przejścia dla średnicy 1,0 mm wynoszącym 0,0186'kompatybilne z cewnikami prowadzącymi 5F i 6F?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 17

„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 20: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający pozwoli zaoferować balony lekowe semi-compliant o ciśnieniu RBP 16 atm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 22

„Czy Zamawiający pozwoli zaoferować nacinający cewnik balonowy o poniższych parametrach ?

- nacinający cewnik balonowy w systemie szybkiej wymiany (RX), przeznaczony do przezskórnej śródnaczyniowej angioplastyki wieńcowej;

- typ balonu – semi – compliant;

- materiał balonu- Nylon/Pebax;

- materiał struktury nacinającej- Nitinol;

- ciśnienie NP - 8 Atm, RBP 20 Atm, ABP - 26 Atm;

- średnice balonów od 1,5 do 3,5 mm (1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5mm);

- długość balonów od 6 do 15 mm (6; 8; 10; 12; 15 mm);

- profil końcówki - 0,016”;

- długość odcinka RX- 25 cm;

- markery 3 x Pt/Ir;

- długość użytkowa cewnika 142 cm;

- kompatybilny przewodnik 0,014”;

- kompatybilny cewnik prowadzący 6F;

- średnica zewnętrzna szafu proksymalnie – 2,F;

- średnica zewnętrzna szafu dystalnie – 3,7F”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 51

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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 radioceniujące 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 wewnętrznego 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.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 40

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 40 przedłużaczy wysokociśnieniowych o wytrzymałości ciśnieniowej do 1200 PSI? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 15

„Czy w Części 15 zamawiający dopuszcza zaoferowanie balonów: - o średnicach od 1.20mm, - o crossing profile dla średnicy 1,20 = 0,021" - o szafcie proximal / dystal: 2.4 F / 2.1 F, - o RBP balonów NC - 18 ATM?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 2

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników diagnostycznych o średnicach wewnętrznych: (4Fr- 1.07mm/5Fr- 1.19mm, 6Fr-1.40mm). Dostępne krzywizny JL, JR, TIG, PIG, AL. Pozostałe warunki SIWZ spełnione.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 3

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów konkurencyjnych o następujących parametrach:

- introducery udowe o długości 11 i 23 cm
- dla 11 cm dostępne 5- 10 F, 9 cm dla 4 F
- dla 23 cm dostępne 5-10 F
- oznaczenie kolorystyczne
- w zestawie igła 18 G oraz przewodnik 0,038"
- dla introducerów 11 cm przewodnik 45 cm, dla introducerów 23 cm przewodnik 70 cm"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 5

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie introducerów promieniowych o następujących parametrach:

- dostępna długość 11 cm
 - średnice 5 F, 6 F, 7 F
 - przewodnik 0,021" długość 45 cm obecny w komplecie
 - gła 20-21 G * 3,8 cm
 - oznaczenie kolorystyczne rozmiaru
- Pozostałe warunki SIWZ spełnione.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający dopuści balon lekowy o następujących parametrach:

- balon powlekany Paclitaxelem typu S.C.
- 8 średnic od 1,5 -4.0mm w tym 2.25, 2.75mm
- 4 długości min 15mm, max 40 mm
- RBP 16 bar (14 bar dla balonów o średnicy 3,50 l 4,00mm o długości większej niż 30mm)
- powłoka safepax niwelująca wypłukiwanie leku

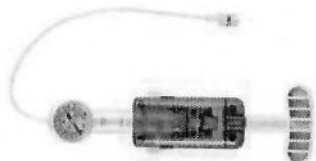
- nośnik w postaci soli amonowej
- profil proximal 1,8 F , profil distal 2,6 F
- kompatybilny z przewodnikiem 0,014"
- dawka leku 3 ug/mm2
- skuteczność potwierdzona w badaniach randomizowanych
- wskazania: zmiany de novo, restenoza w stencie, małe naczynia"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 35

„Czy Zamawiający dopuści inflator o pojemności 20 ml i wytrzymałości 30 atm. Pozostałe warunki SIWZ spełnione. Proponowany inflator od lat stosowany jest w Państwa pracowni. Poniżej zdjęcie proponowanego inflatora:



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 37

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie igieł 18/21 G o długości 3,8 cm i 7 cm Rękojeść zakończona plastikowym motylkiem. Pakowane sterylne. Igła wykonana z metalu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 40

„Czy Zamawiający dopuści dreny wysokociśnieniowe o wytrzymałości 1200 PSI? Pozostałe warunki SIWZ spełnione.”

ODPOWIEDŹ

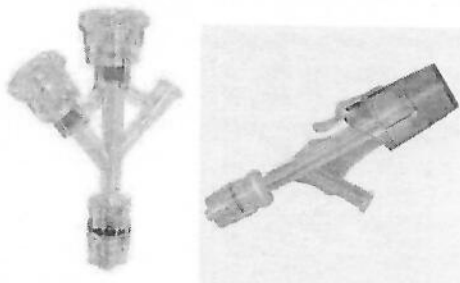
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 43

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie y -konektora z podwójną zastawką o płynnej regulacji zacisku umożliwiające łatwe wprowadzanie przyrządu do wnętrza naczynia przy wykorzystaniu jednej ręki. Średnica zastawki umożliwi wprowadzenie cewnika do wnętrza naczynia w rozmiarach 0-8Fr z zachowaną możliwością regulacji siły lub całkowitym blokowaniem. Odgańlenie boczne może posiadać wbudowany przedłużacz i kranik oraz wersja bez drenu i kranika do wyboru. Możliwa praca w pozycji otwartej/zamkniętej i półotwartej (push – click).

W ofercie dostępny również y-konektor typu „zakręcany” 9Fr do metody „kissing balloon”.

Poniżej zdjęcia proponowanych produktów stosowanych od lat w pracowniach radiologii i kardiologii.



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 53

„Czy Zamawiający dopuści balony do litotrypsji o średnicach : 2,5 mm, 3 mm, 3,5 mm , 4 mm kompatybilne z koszulką 5 F posiadające 120 impulsów w balonie. Proponowany balon jest ulepszoną wersją – dodatkowe 40 impulsów w cewniku. Pozostałe warunki SIWZ spełnione.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy §3 pkt 1) projektu umowy

„Prosimy o zmianę treści §3 pkt 1) wzoru umowy poprzez usunięcie postanowienia ustanawiającego, że Zamawiający i Wykonawca są uprawnieni do wprowadzenia zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, gdy zmiana wartości wskaźnika cen towarów i usług, publikowanego w Komunikacie Prezesa GUS za kwartał poprzedzający kwartał, w którym wystąpi podstawa wnioskowania, wyniesie minimum 15%, poprzez zastąpienie go postanowieniem przewidującym, że wartość poziomu zmiany cen lub kosztów związanych z wykonywaniem dostaw objętych umową, uprawniający strony do żądania zmiany wynagrodzenia wyniesie 5%, albowiem ww. postanowienie narusza zasadę ekwiwalentności świadczeń stron oraz postulat równomiernego rozłożenia ryzyka kontraktowego.

Wskazać należy, że zapis §3 pkt 1), ustanawiający poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia na 15% nie zapewnia ekwiwalentności świadczeń stron umowy oraz nie niweluje ryzyka związanego ze zmianą kosztów wykonania zamówienia publicznego, co przy aktualnym poziomie inflacji prowadzi do uznania, że narusza on istotę waloryzacji, zasady uczciwej konkurencji oraz postulat równego traktowania stron stosunku zobowiązaniowego. W obecnym brzmieniu tego zapisu, Wykonawca musi z góry założyć, że w razie wzrostu kosztów realizacji umowy np. o 14% (co stanowi bardzo dużą wartość, uwzględniając kwotę przedmiotu zamówienia oraz niskie marże w zamówieniach publicznych na dostawy leków) jego wynagrodzenie nie zostanie zwiększone. Tak znaczne ograniczenie możliwości waloryzacji wynagrodzenia w umowie jest przejawem nadużycia przez Zamawiającego dominującej pozycji w postępowaniu, w związku z czym kwestionowany zapis powinien zostać zmieniony w zaproponowany sposób.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 35: dotyczy §3 pkt 5) projektu umowy

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podniesienie maksymalnego poziomu wartości zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza do łącznie 15% w stosunku do wartości całkowitego wynagrodzenia brutto określonego w §2 ust.1 wzoru umowy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 3

„Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na introduktory naczyniowe krótkie z przewodnikiem 0,035” zamiast 0,038”. Pozostałe parametry według wymagań Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 4

„Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na introduktory naczyniowe do tętnicy promieniowej o dł. min 7cm – max 11cm., w komplecie z przewodnikiem 0,018” i 0,021” (bez przewodnika 0,025”) przy pozostałych wymaganiach Zamawiającego bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 7

„Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na przewodniki polimerowe z powłoką hydrofilną. Przewodnik składa się z rdzenia wykonanego ze stopu niklowo-tytanowego (nitinol), pokrytego radiocieniującą powłoką poliuretanową. Pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 44

„Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na torquer o korpusie w kolorze białym z niebieską nakrętką, przy pozostałych wymaganiach Zamawiającego bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 21

„Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 21 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 μ m

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 - $\leq 2,0$ %

Siła promieniowa - $\geq 0,17$ N/mm²

Odrzut (recoil)– 4,0%

Lek: sirolimus (rapamycyna)

Dawka leku: 0,90 μ m/mm²

Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów

Ciśnienie RBP – 17 barów

Zgodny cewnik prowadzący – 5F

Zgodny przewodnik – max 0,14"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.



Z-GA DYREKTORA
ds. Techniczno-Administracyjnych
mgr inż. Marcin Podleśny
SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie