

**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GLÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20
CENTRALA 599-10-00	FAX 599-15-02

Warszawa, 05.10.2018 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę drobnego sprzętu medycznego, specjalistycznego sprzętu kardiochirurgicznego i narzędzi chirurgicznych – 19 pakietów**
Postępowanie znak DZP.262.104.2018

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 2:

Czy Zamawiający w pak 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewniki typu Foleya znanego amerykańskiego producenta, z balonikiem o pojemności 5-15 ml w zależności od średnicy cewnika? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 13:

Czy Zamawiający w pak 13 wyrazi zgodę na złożenie oferty na trokar 5-12 mm z kaniulą karbowaną 12,5 cm znanego amerykańskiego producenta, jednorazowy, z bezpiecznym, atraumatycznym separatorem tkanek o kształcie asymetrycznym, z żebrowaną kaniulą; obturator wyposażony w 2 rodzaje uszczelki - uniwersalną ruchomą uszczelkę magnetyczną zapewniającą minimalną utratę odmy w trakcie wymiany narzędzi, bez lubrykantów mogących zabrudzić kamerę, odporną na uszkodzenia mechaniczne np. przez klipsownicę, druga uszczelka z klapkowym zaworem otwieranym obrotowo dla szybkiej desuflacji lub usuwania małych preparatów z pola operacyjnego; możliwość całkowitego wyjęcia uszczelki podczas odłączenia główki kaniuli; uszczelka automatyczna 5-12mm; stożkowe wejście ułatwiające jednoręczną wymianę narzędzi, zawór dwustopniowy insuflacja/desuflacja – stop?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 14:

Czy Zamawiający w pak 14 wyrazi zgodę na złożenie oferty na trokar laparoskopowy optyczny do stosowania również metodą tradycyjną, 12mm, dł. 100mm z bezpiecznym, atraumatycznym separatorem tkanek o kształcie asymetrycznym; z żebrowaną kaniulą; obturator wyposażony w 2 rodzaje uszczelki - uniwersalną ruchomą uszczelkę magnetyczną zapewniającą minimalną utratę odmy w trakcie wymiany narzędzi, bez lubrykantów mogących zabrudzić kamerę, odporną na uszkodzenia mechaniczne np. przez klipsownicę, druga uszczelka z klapkowym zaworem otwieranym obrotowo dla szybkiej desuflacji lub usuwania małych preparatów z pola operacyjnego; możliwość

całkowitego wyjęcia uszczelki podczas odłączenia główki kaniuli; uszczelka automatyczna 5-12mm; stożkowe wejście ułatwiające jednoręczną wymianę narzędzi; dwustopniowy zawór insuflacyjno – desuflacyjny, uchwyty umożliwiające umocowanie kaniuli do skóry pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

W związku z przesłanką wykluczenia wykonawców zdefiniowaną w art. 24 ust. 5 pkt. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz polityką compliance koncernu BBraun, zwracamy się z prośbą o przekazanie informacji, jeżeli któraś z osób wykonujących czynności w postępowaniu po stronie Zamawiającego pozostaje w relacjach określonych w art. 17 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych z Aesculap Chifa Sp. z o.o. z siedzibą w Nowym Tomysłu przy ul. Tysiąclecia 14 lub członkami organu zarządzającego lub nadzorczego Aesculap Chifa Sp. z o.o.

Odpowiedź:

W odpowiedzi Zamawiający informuje, iż nie przewiduje wykluczenia z postępowania z art. 24 ust. 5 pkt. 3.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 8:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 stentów kobaltowo-chromowych typu DES uwalniających Sirolimus z biodegradowalnego polimeru abluminalnie, bezpośrednio do ściany naczynia krwionośnego, dostępny w długościach od 9mm do 38mm, średnice 2,25mm-4,00mm, z możliwością doprężenia stentu o średnicy 4,00mm do 5,8mm bez uszkodzenia konstrukcji stentu, RBP 16/14atm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 12 stentów kobaltowo-chromowych typu DES uwalniających Sirolimus z biodegradowalnego polimeru abluminalnie, bezpośrednio do ściany naczynia krwionośnego, bez powłoki zawierającej węglík krzemu, o grubości strutów 80um dla wszystkich średnic, dostępnych w długościach od 9mm do 38mm i średnicach 2,25mm do 4,00mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley sterylizowanych tlenkiem etylenu(EO). Jednocześnie w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o medyczne uzasadnienie „wyższości” cewników Foley sterylizowanych radiacyjnie od cewników Foley sterylizowanych tlenkiem etylenu. Chcielibyśmy zaznaczyć, iż cewniki sterylizowane EO są z powodzeniem powszechnie stosowane w Placówkach Służby Zdrowia.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 13:

Czy Zamawiający pozwoli na złożenie oferty na trokar 12 mm, jednorazowy, kaniula 100 mm, obturator z tętym zakończeniem, dwustopniowy zawór insuflacyjno – desuflacyjny pozwalający na umiejscowienie w co najmniej trzech pozycjach, uszczelka automatyczna 5-12 mm; z systemem mocującym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Dotyczy pakietów nr 16, 17, 18 i 19:

Czy w Pakiecie nr 16, 17, 18 i 19 Zamawiający dopuści dla wariantu drugiego stapler z wielostopniową

skąłą kompresji tkanki odpowiadającą stopniom kompresji w zakresie od 1,0 do 2,5 mm a jeśli nie to jakie są tego przyczyny? W proponowanym przez Nas rozwiązaniu użytkownik staplera ma możliwość wyboru dowolnego stopnia kompresji tkanki w zakresie od 1,0 do 2,5 mm. Ponadto dla wariantu pierwszego Zamawiający nie wymaga jakiegokolwiek regulacji kompresji tkanki. W obecnym kształcie opisu przedmiotu zamówienia ważną ofertę dla Pakietów 16, 17, 18 i 19 mogłyby złożyć tylko dwie firmy tj. dla wariantu pierwszego firma Medtronic (Covidien) oraz dla wariantu drugiego firma Johnson & Johnson (Ethicon). Dopuszczenie w/w rozwiązania umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 10

Dotyczy pakietów nr 16, 17, 18 i 19:

Czy w Pakiecie nr 16, 17, 18 i 19, w związku z rozbieżnościami w wymaganych wysokościach zszywek dla wariantu pierwszego i drugiego, Zamawiający dopuści tolerancję wysokości w przedziale od 4,8 mm do 5,5 mm a jeśli nie to jakie są tego przyczyny? W obecnym kształcie opisu przedmiotu zamówienia ważną ofertę dla Pakietów 16, 17, 18 i 19 mogłyby złożyć tylko dwie firmy tj. dla wariantu pierwszego firma Medtronic (Covidien) oraz dla wariantu drugiego firma Johnson & Johnson (Ethicon). Dopuszczenie w/w tolerancji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 11

Dotyczy pakietów nr 16, 17, 18 i 19:

Czy w Pakiecie nr 16, 17, 18 i 19 Zamawiający odstąpi od wymogu gumowej powłoki na uchwycie staplera a jeśli nie to jakie są tego przyczyny? W proponowanym przez Nas rozwiązaniu uchwyt staplera posiada ergonomiczny uchwyt pokryty plastikową powłoką. Ponadto dla wariantu pierwszego Zamawiający nie wymaga uchwytu pokrytego gumową powłoką. W obecnym kształcie opisu przedmiotu zamówienia ważną ofertę dla Pakietów 16, 17, 18 i 19 mogłyby złożyć tylko dwie firmy tj. dla wariantu pierwszego firma Medtronic (Covidien) oraz dla wariantu drugiego firma Johnson & Johnson (Ethicon). Dopuszczenie w/w rozwiązania umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 12

Dotyczy rozdział IV pkt. 2.2, 2.3 oraz 2.4 SIWZ:

Prosimy o doprecyzowanie rozbieżności zapisów w w/w punktach SIWZ i potwierdzenie, iż Zamawiający będzie wymagał dla pakietów od 16 do 19 katalogów na wezwanie.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie wzywał do złożenia materiałów informacyjnych:

- w rozdz. IV pkt 2.2., 2.3., dla pakietów 1-6, 8-9, 13-19;
- w rozdz. IV pkt. 2.4., dla pakietów 8,9,13-15.

Pytanie 13

Dotyczy §10 ust. 1 wzoru umowy:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru z 2 na 5 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę. Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2014 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w rozdz. XII § 10 ust. 1 wzoru umowy, nadając mu nowe brzmienie:

„1. W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad – w terminie 5 dni od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.”

Pytanie 14**Dotyczy pakietu nr 2 pozycji 1:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 w pozycji 1 oczekuje dostarczenia cewników Foley o długości 40-41cm spełniających pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również taką długość.

Pytanie 15**Dotyczy pakietu nr 2:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie: wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 16**Dotyczy pakietu nr 2:**

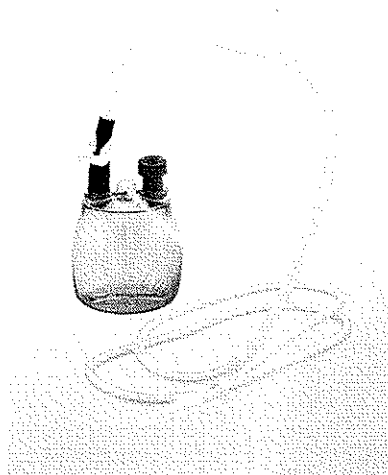
Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu (EO)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17**Dotyczy pakietu nr 3:**

Czy Zamawiający dopuści wysokopróżniowy system do drenażu ran (butelka o baryłkowatym kształcie, o poj. 200 ml); wskaźnik poziomu próżni; tłoczone skalowanie w kolorze pojemnika co 10 ml; taśma mocująca; dren łączący długi 125 cm z zaciskiem przesuwным, końcówka lock i łącznikiem do drenów CH 6-18; podwójne opakowanie, sterylne, jak na poniższym zdjęciu?

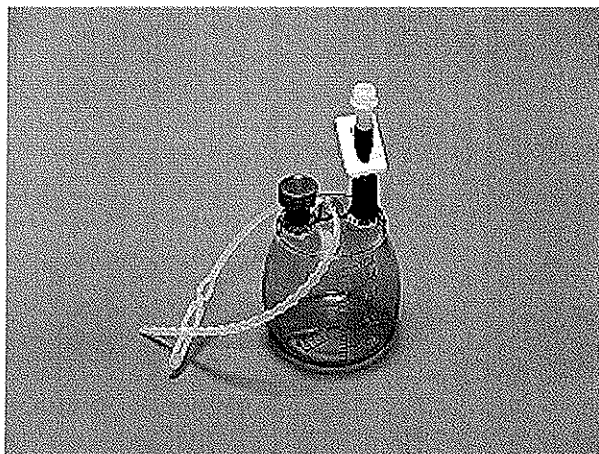
**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 4:

Wysokopróżniowy system do drenażu ran bez drenu łączącego (butelka o baryłkowatym kształcie, o poj. 200 ml); wskaźnik poziomu próżni; tłoczone skalowanie w kolorze pojemnika co 10 ml; taśma mocująca; zacisk przesuwny, końcówka lock i łącznik do drenów Ch 6-18; podwójne opakowanie, sterylne, jak na poniższym zdjęciu?



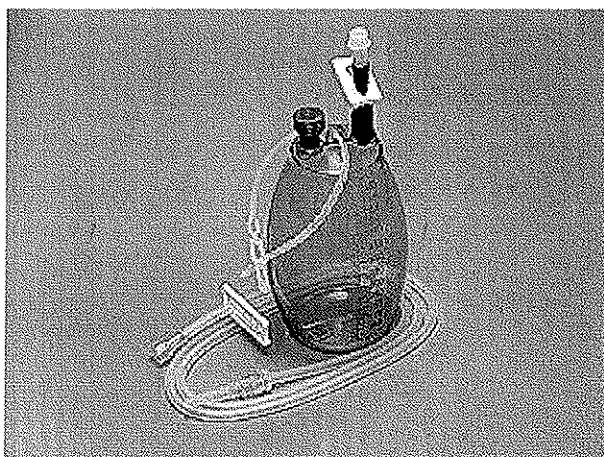
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 19

Dotyczy pakietu nr 5:

Czy Zamawiający dopuści wysokopróżniowy system do drenażu ran (butelka o baryłkowatym kształcie, o poj. 600 ml); wskaźnik poziomu próżni; tłoczone skalowanie w kolorze pojemnika co 10 ml; taśma mocująca; dren łączący długi 125 cm z zaciskiem przesuwnym, końcówka lock i łącznikiem do drenów CH 6-18; podwójne opakowanie, sterylne, jak na poniższym zdjęciu?



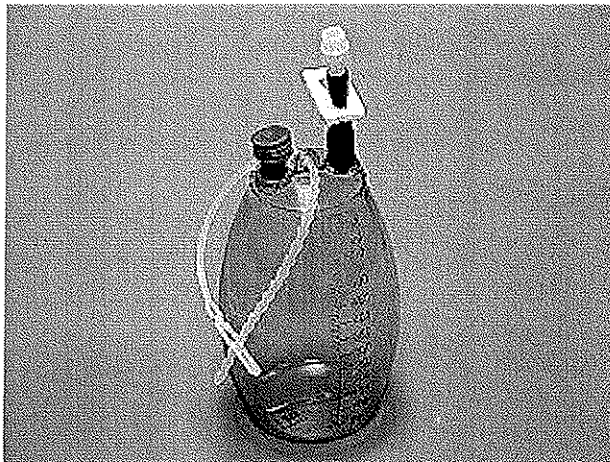
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 20

Dotyczy pakietu nr 6:

Wysokopróżniowy system do drenażu ran bez drenu łączącego (butelka o baryłkowatym kształcie, o poj. 600 ml); wskaźnik poziomu próżni; tłoczone skalowanie w kolorze pojemnika co 10 ml; taśma mocująca; zacisk przesuwny, końcówka lock i łącznik do drenów Ch 6-18; podwójne opakowanie, sterylne, jak na poniższym zdjęciu?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 9:

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewniki balonowe niskoprofilowe o nieznacznie zmienionych parametrach:

- min. RBP 14 atm
- długości od 10 do 30 mm
- średnice od 1.25 do 4.0 mm
(średnica wzrastająca co 0,25 mm w zakresie najczęściej stosowanych średnic 2.0- 3,0 mm)
- profil przejścia 0.025" dla balonu 3.0 mm
- dostępne w wersji tylko RX w pełnym zakresie średnic

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 1, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści aby rozmiar oraz kształt ostrza widoczny był również na opakowaniu zbiorczym (100 szt) –opakowanie zbiorcze : kartonik z dyspenserem – kształt ostrza na opak. zbiorczym przedstawiony w formie piktogramu, jednocześnie rozmiar podany na opakowaniu jednostkowym w formie aluminiowego blistra i dodatkowo wygrawerowany na ostrzu, aluminiowe opakowanie jednostkowe umożliwi również szybką i łatwą identyfikację kształtu ostrza- widoczny odcisk kształtu (kształt ostrza jest ściśle powiązany z rozmiarem)?

Odpowiedź:

Zapisy w/g SIWZ.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w zadaniu 12 Stent pokryty substancją czynną zawierającą biokompatybilny stały polimer składający się z dwóch warstw hydrofilnej i hydrofobowej, kontrolujący uwalnianie leku uwalniającego pochodną sirolimus, wykonany w technologii sinusoidalnej o grubość elementów konstrukcyjnych stentu ("strutów") max 91 um, zapewniający znakomitą elastyczność przy zachowaniu wysokiej siły radialnej. Spełniający pozostałe wymogi zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 17:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera okrężnego jednorazowego zakrzywionego o średnicy 26mm ze stałą kompresją tkanki, z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, długość robocza 185mm, zszywki o przekroju okrągłym, wysokość zszywek 4,8.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści złożenie oferty z wysokopróżniowym system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z płaską butelką o pojemności 200ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi, obecnie używanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 4:

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 4, dopuści złożenie oferty z wysokopróżniowym system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z płaską butelką o pojemności 200ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi, obecnie używanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 5:

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 5, dopuści złożenie oferty z wysokopróżniowym system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z płaską butelką o pojemności 600ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, dren łączący o długości 105cm z zaciskiem, końcówką luer lock i łącznikiem do drenów 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi, obecnie używanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 6, dopuści złożenie oferty z wysokopróżniowym system do drenażu ran ze wskaźnikiem poziomu próżni, z płaską butelką o pojemności 600ml, wyposażoną w czytelną wypukłą skalę (skalowanie co 10ml), taśmę mocującą, 6-18CH, pakowanymi podwójnie, sterylnymi, obecnie używanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający dopuści: wysokopróżniowy system drenażu ran z drenem 120cm, owalna butelka o pojemności 200 ml, z wytłoczoną skalą co 10/50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów wg SIWZ.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu nr 4:

Czy Zamawiający dopuści: wysokopróżniowy system drenażu ran bez drenu, owalna butelka o pojemności 200 ml, z wytłoczoną skalą co 10/50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów wg SIWZ.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 5:

Czy Zamawiający dopuści: wysokopróżniowy system drenażu ran z drenem 120cm, owalna butelka o pojemności 600 ml, z wytłoczoną skalą co 10/50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów wg SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający dopuści: wysokopróżniowy system drenażu ran bez drenu, owalna butelka o pojemności 600 ml, z wytłoczoną skalą co 10/50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów wg SIWZ.

Pytanie 35

Dotyczy pakietów nr 3-6:

Czy Zamawiający oczekuje wysokopróżniowego systemu drenażu ran o ciśnieniu początkowym minimum 960 mbr?

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 2:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści cewnik Foley'a z balonikiem o pojemności 30 ml?

Pozwoli to na uzyskanie Zamawiającemu większej konkurencyjności oraz niższej ceny zamawianego asortymentu.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 18:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera okrężnego jednorazowego zakrzywionego o średnicy 29 mm ze stałą kompresją tkanki, z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, długość robocza 18,5 cm, zszywki o przekroju okrągłym, wysokość zszywek 4,8 mm do tkanki normalnej i grubej.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 19:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera okrężnego jednorazowego zakrzywionego o średnicy 32 mm ze stałą kompresją tkanki, z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, długość robocza 18,5 cm, zszywki o przekroju okrągłym, wysokość zszywek 5,0 mm do tkanki grubej.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 39**Dotyczy pakietu nr 9:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników balonowych o niskim profilu, w systemie monorailo następujących parametrach:

- długości: 5, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30 mm (8 długości),
- średnice: 1.0, 1.25, 1.5, 1.75, 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 3.75, 4.0 mm (13 średnic),
- przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 40**Dotyczy pakietu nr 12:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentów wieńcowych uwalniającego Sirolimus o następujących parametrach:

- stent wykonany ze stopu Co-Cr ze stopu L605,
- stent uwalnia Sirolimus z biokompatybilnego polimeru- fluoropolietylen,
- dawka leku 1,4µg/mm²,
- średnice 2,0 - 4,5 mm (2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5mm),
- długości 9 – 39 mm (9, 14, 19, 24, 29, 34, 39 mm),
- stent wycinany laserowo typu SlottedTube,
- grubość ścianystentu 75 µm dla średnic od 2 do 2,5 mm, 80 µm dla średnic od 2,75 do 3,5 mm, 85 µm dla średnic od 4 do 4,5 mm.,
- ciśnienie nominalne 9-12 bar, ciśnienie RBP 16 bar,
- kompatybilny z cewnikiem 5F oraz przewodnikiem 0,014",
- długość robocza cewnika 142 cm.,
- % zwężenia po aplikacji ≤ 5%,
- % skrócenia po aplikacji ≤ 3%,
- czas deflacji 3 sekundy?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

UWAGA!!!

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację Załącznika nr 2 do Formularza Oferty, w przypadku gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia o parametrach dopuszczonych odpowiedziami na powyższe pytania. Jednocześnie Wykonawca zobowiązany jest do podania w Załączniku nr 2 do Formularza Oferty opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z zaoferowanym asortymentem.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Jednocześnie na podstawie art. 38 ust 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez:

1. zmianę zapisu w Załączniku nr 1 do SIWZ dot. pakietów: 1-7, 11, 13-19 w § 8 ust. 1, w brzmieniu:

„Płatności, w ramach wartości brutto umowy, o której mowa w §7 ust. 1, będą realizowane sukcesywnie za każdą wykonaną sukcesywną dostawę przedmiotu umowy w terminie dni – wyłącznie na konto Wykonawcy wskazane na fakturze.”

2. w rozdz. III ust. 3 Formularza Oferty w brzmieniu:

„Termin realizacji przedmiotu zamówienia: do 31.08.2019r.”

W załączeniu zamawiający aktualnie obowiązujący formularz oferty.

Z poważaniem,

P. D. DYREKTORA
Samodzielnego Publicznego
Centralnego Szpitala Klinicznego w Warszawie
Piotr Nowicki

Dot. sprawy
Krzysztof D. J. Nowicki