



DZ.271.36. **386** .2020

Kraków, dnia **25** .06.2020 r.

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II powiadamia zainteresowane strony, iż wpłynęły pytania do postępowania nr **DZ.271.36.2020 dostawa wyrobów medycznych do wysokospecjalistycznych procedur kardiologicznych i naczyniowych.**

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 15 cewnika Swan-Ganz w dostępnej średnicy 7F?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy pakietu nr 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie okludera w kształcie podwójnego parasola, konstrukcja ramy wykonana ze stopu nitinolu i tytanu bez powłoki z PVA (lub równoważnej)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu nr 38

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie okluderów do zamykania PFO o średnicach: 18 mm, 25 mm, 30 mm, 35 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 77

W związku z rozszerzeniem wskazań dla produktu Amplatzer Vascular Plug III (AVPIII), otrzymaniem CE Mark w przeciekach okołozastawkowych i zmienioną ceną, prosimy o sprecyzowanie w jakiej ilości zamawiający wymaga poszczególnych okluderów AVP, AVPII, AVPIII, AVP4, lub wydzielenie osobnego pakietu na AVPIII? Różnica w cenie nie pozwala na zaferowanie wszystkich okluderów w jednym pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający w trakcie trwania umowy przewiduje następujące ilości dla odpowiedniego rodzaju zamawianego okludera:

1. AVP – 2 szt.
2. AVPII – 8 szt.
3. AVPIII – 3 szt.
4. AVPIV – 7 szt.

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 59

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 59 pozycji nr 2 - strzykawki wysokociśnieniowej do osobnego pakietu bądź możliwość złożenia ofert na poszczególne pozycje pakietu 59 osobno. Wyodrębnienie ww. asortymentu pozwoli Zamawiającemu na pozyskanie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, niż w przypadku zablokowania całego zamówienia dla Wykonawcy, który w swojej ofercie ma całość asortymentu i może tym samym dyktować wyższe ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 59 poz. 2





Czy Zamawiający w pakiecie 59, poz. 2 dopuści strzykawkę wysokociśnieniową o lepszej niż wymagana wytrzymałości ciśnieniowej do 30 ATM? Zwiększony zakres pracy pozwala na swobodniejsze operowanie urządzeniem. Ponadto, fluorescencyjna tarcza manometru z podziałką co 1 ATM umożliwia precyzyjne generowanie ciśnienia również w zakresie 0-26 ATM.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu nr 59 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 59, poz. 2 (strzykawka wysokociśnieniowa) zredukuje ilość wymaganych próbek do 2 szt.?

W ocenie Wykonawcy 2 szt. próbek są w zupełności wystarczające do przeprowadzenia przez Zamawiającego wszelkich wymaganych testów i ocen, w tym badania jakościowego. W przypadku wątpliwości co do jakości zaoferowanego asortymentu Zamawiający może wezwać do złożenia kolejnych próbek.

Dzięki zmniejszeniu ilości wymaganych próbek, Wykonawcy nie będą narażeni na tak duże koszty przygotowania oferty jak w przypadku wymagania aż 5 próbek z każdej z wymienionych pozycji asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu nr 29

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny stentu kobaltowo- chromowego o długości zestawu wprowadzającego 150 cm i dostępnych średnicach 5mm, 6mm, 7mm z przesunięciem co 1mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu nr 73 pkt 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczeniu do oceny stentu kobaltowo - chromowego o dopuszczalnym ciśnieniu nominalnym 8 atm/bar. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 74 pkt 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny taperowanego stentu o dostępnych średnicach na odcinku końcowym 2.25mm , 2.50mm, 3.0mm, umożliwiając stosowanie następujących średnic: 2.75- 2.25 ; 3.00-2.50 ; 3.50-3.00(mm). Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy próbek

Czy próbki składamy na wezwanie Zamawiającego po terminie otwarcia ofert?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający po otwarciu oferty wezwie Wykonawców do złożenia próbek zaoferowanych wyrobów medycznych w celu dokonania oceny ofert.

Pytanie 12

Dotyczy próbek

Czy próbki składamy wraz ofertą? Jak jest w SIWZ zał. 4 np. „UWAGA! należy dołączyć 3 szt. wyrobu (jako próbki)”

Odpowiedź:





Odpowiedź:

Nie. Zamawiający po otwarciu oferty wezwie Wykonawców do złożenia próbek zaofiarowanych wyrobów medycznych w celu dokonania oceny ofert.

Pytanie 13

Dotyczy próbek

Czy jeśli jest oferowany ten sam rodzaj wyrobu medycznego w dwóch oddzielnych pakietach, aby ograniczyć wartość próbek można załączyć jeden komplet wymaganych próbek dla 2 oddzielnych pakietów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż w powyższym przypadku Wykonawca winien dostarczyć na wezwanie Zamawiającego (po otwarciu ofert) próbki zaofiarowanych wyrobów medycznych w podanych ilościach w SIWZ dla każdego pakietu osobno.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w Pakiecie nr 53 przewodnika diagnostycznego o następujących długościach 150cm, 180cm, 210cm, 260cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 54

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu 54 załącznika nr 4 do siwz spiral embolizacyjnych o dostępnych średnicach od 3 do 20mm i długości od 2 do 20cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 54

Prosimy o odpuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 3 pakietu 54 załącznika nr 4 do siwz igieł typu trocar o dostępnych średnicach 18 i 21G oraz długości 15 i 20cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 86

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji pakietu 86 załącznika nr 4 do siwz stentów samorozprężalnych nitinolowych dedykowanych do aorty i żyły głównej dolnej o dostępnych średnicach od 16 do 34 mm i długości 30 do 100mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu nr 86

Prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty w zakresie pozycji 4 pakietu 86 (przewodniki z ruchomym rdzeniem) instrukcji użycia. Producent tego produktu nie dołącza dla niego instrukcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Dotyczy wzoru umowy





Zwracamy się z prośbą o rozszerzenie zapisów § 3 ust. 6 wzoru umowy o zwrot: „Za uszkodzone opakowanie uważane jest również opakowanie oklejone taśmą, naklejkami, posiadające odręczne notatki, a także lub uszkodzone opakowanie zewnętrzne (folia lub opakowanie kartonowe)..

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20

Dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o rozszerzenie zapisów § 3 o punkt. 9 w brzmieniu:

„9. Każda ze stron dołoży wszelkiej staranności w celu zoptymalizowania wielkości depozytu pod kątem ilości i rodzaju asortymentu a także ich terminu ważności. Każda ze stron może wystąpić na piśmie o zmianę ilości i rodzaju asortymentu znajdującego się w depozycie.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 7

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika w systemie monorail o następujących parametrach:

Materiał pebax/nylon, złożenie dwu lub trójzakładkowe, dostępne długości: 5, 8, 10, 12, 15, 20, 25, 30 mm., dostępne 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., profil wejścia: 0,016", ciśnienie nominalne: 6 atm, ciśnienie RBP: 14 atm., ciśnienie ABP 20 atm., shaft proksymalny max. 1.9F, shaft dystalny max. 2,7F, marker pojedynczy środkowy dla 1.0, 1.25, 1.5 i 1.75 mm., oraz dwa na końcach dla 2.0 – 4.0 mm., kompatybilne z cewnikiem prowadzącym 5F, przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 12

Pakiet nr 12 Cewnik przedłużający

Czy zamawiający wymaga zaoferowania cewnika przedłużającego pokrytego powłoką hydrofilną w rozmiarach 5F, 6F, 7F, 8F z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 18

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika balonowego do PCI powlekanego lekiem Paklitaxel w dawce 3,0 µg/mm², w systemie RX kompatybilnego z przewodnikiem 0,014", dostępny w zakresie długości od 1,5 mm do 4,5 mm, shaft dystalny 2,0F, shaft proksymalny 2,3F, przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 71

Czy zamawiający dopuści mikrocewnik dwuświatłowy o następujących parametrach:

- cewnik kompatybilny z przewodnikiem 0,014" dla sekcji OTW i Rx
- długość użytkowa cewnika 135cm,
- długość sekcji hydrofilnej 15cm, długość sekcji szybkiej wymiany Rx 18cm,
- dystans pomiędzy portem Rx i OTW 7mm,
- Średnica zewnętrzna w części dwu- światłowej 3,3F,





- Średnica zewnętrzna w części proksymalnej 2,6F,
- Średnica zewnętrzna w części dystalnej 2,3F,
- Profil wejścia końcówki stożkowej 1,3 F = 0,42mm = 0,016",
- Minimalna średnica wewnętrzna 0,40mm.
- Długość końcówki dystalnej 6mm,
- Materiał końcówki dystalnej to wolfram TPE- elastyczny, atraumatyczny, widoczny w skopii z dodatkowym markerem dla OTW,
- Markery wejściowe 95 i 105 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzieleniu z pakietu 35 cewnika balonowego pokrytego lekiem ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik balonowy pokryty lekiem sirolimus z dawką 1,27ug / mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu nr 44

Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe do leczenia przetok tętniczo-żylnych oraz restenoz w tętnicach obwodowych pokryte lekiem sirolimus z nośnikiem fosfolipidowym oraz dawką 1,27ug/mm2

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników balonowych o długości 6, 8, 12, 15, 20, 27 mm oraz dostępnych średnicach od 2,0 do 5,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29

Dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników balonowych do PCI do doprężeń o długości 6, 8, 12, 15, 20, 27 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewnika z dostępnymi średnicami 6F i 7F?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Dotyczy pakietu nr 71

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 71 dopuści złożenie oferty z cewnikiem dwuświatłowym o długości 140cm, z taperowaną końcówką dystalną, długość odcinka szybkiej wymiany (RX) 21cm, dystans pomiędzy

końcówką RX a portem OTW 6,5mm, pokrytym hydrofilnie, średnica zewnętrzna części dystalnej 2,2F, kompatybilny z cewnikiem 5F, wyposażonym w dwa markery radioceniujące?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Dotyczy pakietu 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik balonowy do angioplastyki tętnic poniżej kolana o długości shaftu 100cm oraz 150cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33

Dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 introducer długi zbrojony metalowym oplotem o długości 35cm lub 45cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 introducer długi zbrojony metalowym oplotem o długości 45cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 introducer długi zbrojony metalowym oplotem o długości 15, 25, 45cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36

Dotyczy pakietu nr 32

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 stent samorozprężalny do tętnic udowych o długości zestawu wprowadzającego 80 i 140cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Dotyczy pakietu nr 32

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 stent samorozprężalny do tętnic biodrowych o długości zestawu wprowadzającego 80 i 140cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Dotyczy pakietu nr 61

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1,2,3 stent samorozprężalny kompatybilny z przewodnikiem 0,035" o długości zestawu wprowadzającego 80 i 140cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

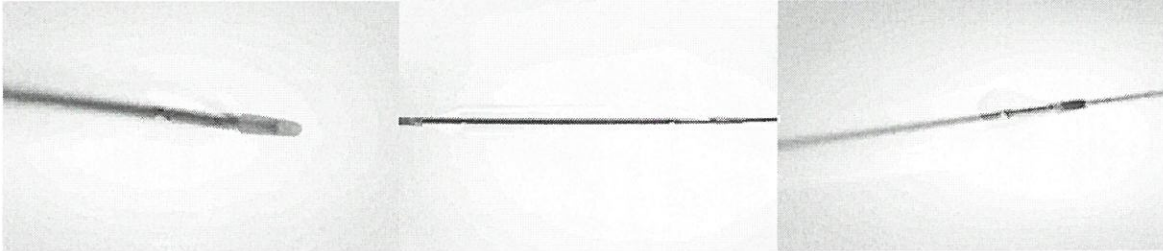
Pytanie 39

Dotyczy pakietu nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnych cewników balonowych najwyższej jakości od PRODUCENTA ZE SZWAJCARII o poniższych parametrach:



- Balony nylonowe do PTA w systemie OTW, typ dual-lumne/ semi-compliant\
- Długość systemu wprowadzającego 85 cm oraz 135 cm
- Odporny na zadrapania i uszkodzenia podczas przechodzenia przez zwapniałe ciasne zmiany
- Średnice 4.0-6.0 mm kompatybilne z koszulką 4F i przewodnikiem 0,018"
- Średnice 4.0-7.0 mm kompatybilne z koszulką 5F i przewodnikiem 0,018"
- Średnice 5.0-12.0 mm kompatybilne z koszulką 6F i przewodnikiem 0,035"
- Długość 40-200 mm
- 2 markery użytkowe w celu łatwej identyfikacji położenia
- RBP: 14-18bar



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Dotyczy pakietu nr 11

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewników angiograficznych najwyższej jakości, dostępnych w kilkudziesięciu krzywiznach do wyboru Zamawiającego (między innymi JL/ JR/ PIG/ AL1/ AL2/ AL3/ C1/ MPA3/ JB1/ H3/ FC3/ HN5/ DAV/ KMP/ MPB/ RC1/ RC2/ RDC) o dużym świetle wewnętrznym dla 5Fr – 0,047", dla 6F – 0.055". Cewniki są zbrojone, odporne na złamania z nylonowym wzmocnieniem ściany, posiadają miękką i atraumatyczną końcówkę. Długości cewników 5F – 100, 110 oraz 125cm; cewników 6F – 100 oraz 110cm. Cewniki kompatybilne są z przewodnikiem 0,035" oraz 0,038".

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Dotyczy pakietu nr 30 poz. 1 oraz 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie SZWAJCARSKICH STENTÓW najwyższej jakości o parametrach przedstawionych poniżej:

- Stenty nitinolowe, wycinane laserowo, samorozprężalne z pamięcią kształtu,
- Do tętnic udowych i podkolanowych do pierwotnego stosowania zmian de novo lub zmian restenotycznych
- Widoczne na całej długości
- Dwa markery – jeden w części dystalnej i jeden w części proksymalnej, umożliwiające pozycjonowanie stentu
- Stent nitynolowy o budowie otwarto-komórkowej, wycinany w sposób laserowy – ułożenie peak to valley – gwarantujący giętkość konstrukcji
- Długość systemu doprowadzającego: 85, 135cm
- Średnice 4-7mm są kompatybilna z koszulką 5 F i przewodnikiem 0,018"
- Średnica 8-10 mm, kompatybilna z koszulką 6 F i przewodnikiem 0,035"
- Dostępne długości : 30, 40, 60, 80, 100, 120, 140, 160mm
- Suwakowy system uwalniania stentu z rączką, dostępna wersja bez rączki
- Stenty dostępne są w dwóch wersjach w zależności od stopnia kalcyfikacji i umiejscowienia zmiany:

pull i flex



Stenty PULL gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mało ruchliwym naczyniom z bardzo dużą lub dużą kalcyfikacją
Stenty FLEX są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów.



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Dotyczy pakietu nr 32 poz. 1 oraz 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie SZWAJCARSKICH STENTÓW najwyższej jakości o parametrach przedstawionych poniżej:

Poz. 1 - stentów nitinolowych, samorozprężalnych z pamięcią kształtu

- Widoczny na całej długości
- Średnica 5mm – 8mm
- Kompatybilne z introducerem oraz przewodnikiem 0.035"
- Długość 30, 40, 60, 80, 100, 120, 140, 160, 180, 200mm
- Dwa markery – jeden w części dystalnej i jeden w części proksymalnej, umożliwiające pozycjonowanie stentu
- Długość systemu wprowadzającego 85 oraz 135cm
- Stent nitinolowy o budowie otwarto-komórkowej, wycinany w sposób laserowy – ułożenie peak to valley – gwarantujący giętkość konstrukcji
- Stenty dostępne są w dwóch wersjach w zależności od stopnia kalcyfikacji i umiejscowienia zmiany: **pull i flex**

Stenty PULL gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mało ruchliwym naczyniom z bardzo dużą lub dużą kalcyfikacją
Stenty FLEX są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów.

Poz. 2 - stentów nitinolowych, samorozprężalnych z pamięcią kształtu o poniższych parametrach:

- Widoczny na całej długości
- Średnica 6mm – 10mm
- Kompatybilne z introducerem oraz przewodnikiem 0.035" – wszystkie średnice
- Długość: 40, 60, 80 mm
- Dwa markery – jeden w części dystalnej i jeden w części proksymalnej, umożliwiające pozycjonowanie stentu
- Długość systemu wprowadzającego 85 oraz 135cm

- Stent nitynowy o budowie otwarto-komórkowej, wycinany w sposób laserowy – ułożenie peak to valley – gwarantujący giętkość konstrukcji

- Stenty dostępne są w dwóch wersjach w zależności od stopnia kalcyfikacji i umiejscowienia zmiany:

pull i flex

Stenty PULL gwarantują perfekcyjny balans pomiędzy rezystancją kompresyjną a deformacją podłużną w naczyniu. Są zatem dedykowane mało ruchliwym naczyniom z bardzo dużą lub dużą kalcyfikacją

Stenty FLEX są dedykowane naczyniom o większej mobilności, średnio-skalcyfikowanych lub zmian kompleksowych, zapewniając doskonałą równowagę pomiędzy kompresją radialną stentu a deformacją związaną ze zginaniem naczynia podczas ruchów

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 54

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie przewodników diagnostycznych PTFE dostępnych w trzech długościach: 150, 180 oraz 260cm. Przewodniki posiadają łatwoksztaltowalną końcówkę J lub prostą do wyboru Zamawiającego. Przewodniki posiadają nieruchomy rdzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 59 poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w:

Poz. 1 – zestawu introducera naczyniowego składający się z koszulki z zastawką hemostatyczną (introducer), - rozszerzadła, - przewodnika z końcówką typu „J”, koszulka w rozmiarach 11 oraz 23cm – średnica 5-10F. Pozostałe parametry zgodne z Siwz.

Poz. 2 – strzykawki wysokociśnieniowej generującej ciśnienie do 30atm i pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

Poz. 3 – przewodników diagnostycznych PTFE – 150 oraz 260cm o średnicy 0,035”. Przewodniki posiadają łatwoksztaltowalną końcówkę J lub prostą do wyboru Zamawiającego oraz nieruchomy rdzeń.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 91 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie, DODATKOWO oprócz cewników opisanych w SIWZ w pakiecie 91, poz. 2, także cewników do litotrypsji wewnątrznaczyniowej do zastosowań btk o długości systemu doprowadzającego 135cm, kompatybilnych z introducerem 5F. Cewniki dostępne w rozmiarach 3.5 oraz 4.0 mm. POZOSTAŁE PARAMETRY ZGODNE Z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Dotyczy pakietu nr 97 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie connectora typu push click o średnicy wewnętrznej 8F. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52

Dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1-3:

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części zamówienia,**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. W razie sprzedaży wadliwego wyrobu medycznego, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy wyrób medyczny, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części zamówienia,**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w całości lub części w razie realizacji poszczególnych zamówień nieterminowo, dostarczania wyrobu medycznego po upływie terminu jego ważności lub powtarzających się reklamacji ilościowo-jakościowych, i naliczenia tytułem odszkodowania kary w wysokości 10% ceny **niezrealizowanej części umowy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie wzoru umowy nr 2 poprzez dodanie § 3 ust. 2a o następującej treści: „Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z miejsca przechowania przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w miejscu przechowania więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności produkt z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie wzoru umowy nr 2 poprzez dodanie § 3 ust. 2b o następującej treści: „Zamawiający zobowiązany jest dokonać cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał, kontroli terminu ważności wyrobów medycznych pozostających u Zamawiającego w przechowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Z poważaniem

Krakowski Szpital Specjalistyczny
im. Jana Pawła II
ZASTĘPCA DYREKTORA
dział. lecznictwa

dr hab. n. med. Dorota Sobczyk