

Olsztyn, dnia 20-08-2019

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na sprzęt jednorazowego użytku do badań i zabiegów diagnostyczno – interwencyjnych - powtórka**, (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2019/S 148-363747 z dnia 02-08-2019*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Część nr 13 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników balonowych o długościach 8-18 mm? Cewnik balonowy dodatkowo posiada powłokę hydrofilną i hydrofobową oraz niski profil wejścia 0,016". Pozostałe parametry zgodne ze specyfikacją.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zaoferowanie cewników o powyższych parametrach i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 13 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości stentów DES o następujących parametrach:

- stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego;
- budowa otwarto komórkowa;
- powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek;
- uwalniany lek - Sirolimus;
- dawka leku - 1,4µg/mm²;
- długość użytkowa - 142 cm;
- długość światła dla systemu RX - 25 cm;
- zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości);
- zakres długości: 9 - 39 mm (8 dostępnych długości);

DZPZ/333/21UEPN/2019

- ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm;
- obecność markerów widocznych w skopii;
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów;
- skracalność po rozprężeniu max 3%;
- zwężenie po rozprężeniu max 5%;
- profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046”;
- średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F;
- średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F;
- średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F;
- grubość ścianki - 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;

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zaoferowanie stentów o powyższych parametrach i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 13 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości stentów DES o następujących parametrach:

- stent CoCr wykonany w technice hypotube - laserowo wycięty z tuby zbudowanej ze stopu kobaltowo - chromowego;
- budowa otwarto komórkowa;
- powlekany biokompatybilnym polimerem uwalniającym lek;
- uwalniany lek - Sirolimus;
- dawka leku - 1,4µg/mm²;
- długość użytkowa - 142 cm;
- długość światła dla systemu RX - 25 cm;
- zakres średnic: 2,00 do 4,50 mm (8 dostępnych wielkości);
- zakres długości: 9 - 39 mm (8 dostępnych długości);
- ciśnienie nominalne - 9-12 Atm, RBP - 16 Atm, ABP - 22 Atm;
- obecność markerów widocznych w skopii;
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5 F dla wszystkich rozmiarów;
- skracalność po rozprężeniu max 3%;
- zwężenie po rozprężeniu max 5%;
- profil przejścia dla średnicy 3,0 mm - 0,046”;
- średnica zewnętrzna proksymalnie - 2F;
- średnica zewnętrzna środka cewnika - 2,6F;
- średnica zewnętrzna dystalnie - 2,2F;
- grubość ścianki - 75 µm dla średnic od 2 do 2,5 mm; 80 µm dla średnic od

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na zaoferowanie stentów o powyższych parametrach i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Do treści §3 wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość odstąpienia od realizacji części umowy, stanowiącą de facto możliwość dowolnego ograniczenia ilościowego zamówienia, ale nie określił jego warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach odstąpienie takie mogłoby mieć miejsce, ani nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §3 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie odstąpi od powyższego zapisu w umowie i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 6-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §7 ust. 2 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na dodanie powyższego zapisu do umowy i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 2 poz.9. Czy zamawiający zgadza się na dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia w części nr 2 poz. 9 przewodnika nowszej generacji o następujących parametrach:

- Przeznaczony do nawigacji i przechodzenia przez trudne zmiany poniżej kolana.
- Końcówki prosta, zakrzywiona, kształtowalna tip load, 2,9g
- Rdzeń w części proksymalnej wykonany ze stali nierdzewnej,
- Końcówka nitynolowa, liniowo zwężająca się, pokryta hydrofilnym polimerem z dodatkowo zatopionym drutem stalowym, zapewniającym utrzymanie pożądanego kształtu końcówki

DZPZ/333/21UEPN/2019

- Długości 185cm, 300cm

- Dający mocne podparcie cewnikom balonowym i stentom w interwencjach poniżej kolana,
- Rdzeń ze stali nierdzewnej,
- atraumatyczna końcówka, prosta zakrzywiona, kształtowalna, tip load 0,8g,
- spiralny oplot niepokryty polimerem na końcówce cieniującej o długości 3 cm,
- długości : 182, 300cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania przewodnika o parametrach wskazanych powyżej.

Część nr 13 poz.2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w części nr 13.2 stentu uwalniającego lek platynowo-chromowego o długości 8-38mm z pominięciem rozmiaru 2.25 x 38mm oraz o profilu stentu z balonem dla średnicy 3.0 mm max. 0.042"? Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania stentu o powyższych parametrach, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Części 5 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 5 poz. 2 cewnika diagnostycznego kompatybilnego z przewodnikiem 0,035" - 0,038", pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania cewnika o powyższych parametrach, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Części 5 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Części 5 poz. 3 przewodnika diagnostycznego o dostępnych średnicach 0,035" i 0,038", pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaferowania przewodnika o powyższych parametrach, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie

- Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,1/1,7F lub 2,4/1,9F

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

DZPZ/333/21UEPN/2019

Część 3 poz. 5. Prosimy o dopuszczenie

- Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,4 F / 0,032” prox. oraz 2,6F / 0,034” dyst.

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 7 i 8. Prosimy o dopuszczenie

- Mikroprzewodnik o długości całkowitej 200cm i 205cm wykonany ze stali medycznej i zakończeniu w postaci oplotu platynowego o długości 5 lub 10cm. Średnica przewadnika 0,008” lub 0,014” na całej długości.

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 14. Prosimy o dopuszczenie

- mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,4/2,7F

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 20. Prosimy o dopuszczenie

- Kopolimer (etylen z alkoholem winylowym) EVOH. DMSO (sulfotlenek dimetylowy) jako rozpuszczalnik do EVOH. Zawiera rozdrobniony proszek tantalu.

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 21. Prosimy o możliwość zaoferowania w zamian za (opisany w SIWZ):

- Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 3,0/1,5F oraz 2,7/1,5F prox/dyst i światle wewnętrznym 0,012” oraz 0,013” Mikrocewnik w następującym rozmiarze:

- Mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,7/1,5F prox/dyst i światle wewnętrznym 0,013”

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 24. Prosimy o możliwość zaoferowania

- Dwie średnice urządzenia 4 i 6 mm i długość 20/24/40mm

Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część 3 poz. 25. Prosimy o możliwość zaoferowania w zamian za wyszczególniony w części 3 poz. 25, mikrocewnik o następującej charakterystyce:

- System dostawczy Mikrocewnik o długości całkowitej 158, kompatybilny z przewodnikiem maksymalnie 0,018, mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,4/2,7F prox/dyst i średnicy wewnętrznej 0,021”, posiadający dwa markery odległe od siebie 3cm lub jeden dystalny marker, cewnik pokrywany hydrofilnie.
- Mikrocewnik o długości całkowitej 135cm, kompatybilny z przewodnikiem maksymalnie 0,021, mikrocewnik o średnicy zewnętrznej 2,8F i średnicy wewnętrznej 0,027”, posiadający jeden dystalny marker, cewnik pokrywany hydrofilnie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cześć nr 9 pozycja 1, Czy Zamawiający dopuści pistolet jednorazowy do biopsji o następujących parametrach: pistolet jednorazowy do biopsji, dwie długości strzału, Igła jednorazowa, sterylna ze zintegrowanym jednorazowym "pistoletem" półautomatycznym; rozmiary: dla śred. 14G-dł. 10 i 16cm; dla śred. 16G, 18G, 20G - długość 10, 16 i 20cm. Możliwość wyboru igieł z okienkiem biopsyjnym 11mm i 22mm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cześć nr 9 pozycja 2, Czy Zamawiający dopuści Pistolet jednorazowy do biopsji o następujących parametrach: pistolet jednorazowy do biopsji, jedna długość strzału 22 mm, dwa niezależne przyciski strzału, Igła jednorazowa, sterylna ze zintegrowanym, jednorazowym "pistoletem" półautomatycznym z dwoma niezależnymi przyciskami umożliwiającymi strzał; rozmiary: dla śred. 14G-dł. 10 i 16cm; dla śred. 16G – dł 10 i 16 cm, dla śred 18G i 20G - dł. 10, 16 i 20cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cześć nr 9 pozycja 2, Czy Zamawiający wymaga, aby rękojeść pistoletu wykonana była w ergonomicznym owalnym kształcie, posiadająca plastikowe wypustki, zapobiegające przypadkowemu stoczeniu się urządzenia ze stolika?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość aby rękojeść pistoletu wykonana była w ergonomicznym owalnym kształcie, posiadająca plastikowe wypustki, zapobiegające przypadkowemu stoczeniu się urządzenia ze stolika.

Cześć nr 9 pozycja 3, Czy Zamawiający dopuści igłę o następujących parametrach:

Igła jednorazowa, sterylna, prowadząca do igły biopsyjnej ze znacznikiem głębokości od zmiany; w rozmiarach: śred. 11G i 13G-dł. 7,8cm i 13,8cm; śred. 15G, 17G, 19G - dł. 7,8cm, 13,8cm i 17,8cm.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Cześć nr 9 pozycja 3, Czy Zamawiający wymaga aby znacznik głębokości igły wykonany był z gumy, co zapobiegnie niekontrolowanemu przesuwaniu się znacznika podczas zabiegu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego, ale dopuszcza możliwość aby znacznik głębokości igły wykonany był z gumy, co zapobiegnie niekontrolowanemu przesuwaniu się znacznika podczas zabiegu.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Olsztynie
Irena Kierzkowska