

Firmy biorące udział w postępowaniu ogłoszonym w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej **Dz.U. : 2020/S 023-050571**; data publikacji: 03/02/2020 i na stronie internetowej www.zoz.konskie.pl oraz w siedzibie zamawiającego - tablica ogłoszeń

dot.: systematyczne – sukcesywnie dostawy przez okres 36 miesięcy: materiałów, narzędzi zużywalnych do zabiegów endowaskularnych wg zadań od 1 do 23 i do zabiegów kardioangiograficznych, - wg. zadań od 24 do 28

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich w odpowiedzi na złożone następujące pytania i wnioski dotyczące treści zapisów SIWZ informuje :

Pytanie 1

Dotyczy przedmiotu zamówienia- zadanie nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 1 introduktorów o długości koszulki 7 - 11 cm? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

Odpowiedź 1

NIE

Pytanie 2

Prosimy o dopuszczenie systemu do diagnostyki IVUS kompatybilnego z cewnikami prowadzącymi 6F oraz rozdzielczością osiową $\leq 40\mu\text{m}$, pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian.

Proponowany system od kilku lat z powodzeniem jest używany przez Zamawiającego a obecna konstrukcja parametrów niestety uniemożliwia zaoferowanie tego rozwiązania w powyższym postępowaniu. Ponadto system ów posiada liczne rozwiązania, z których Zamawiający obecnie korzysta (Cewnik zapewnia możliwość obrazowania z przestrajalną programowo częstotliwością 40MHz i 60MHz oraz 5 prędkości akwizycji- "pullbacku" do wyboru przez operatora: 0,5; 1,0; 2,5; 5,0,10,0 mm/s), których to rozwiązań nie posiadają inne systemy dostępne na rynku.

Dopuszczenie omawianego systemu obrazowania IVUS firmy ACIST przyniesie zatem jedynie pozytywne następstwa dla Zamawiającego.

Odpowiedź 2

TAK

Pytanie 3

W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający precyzuje następujące parametry: "Częstotliwość obrazowania przynajmniej 40 Mhz" oraz " Dostępna częstotliwość obrazowania 60 Mhz". Prosimy o potwierdzenie że wymagane przez Zamawiającego obydwie częstotliwości (40 Mhz i 60 Mhz) mają być dostępne na jednym cewniku na zasadzie przełączanej programowo częstotliwości.

Odpowiedź 3

Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 30 000 zestawów jednorazowych do podawania kontrastu do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant. Ilość taka pozwoli na wykonanie takiej samej liczby zabiegów co aktualny przedmiot zamówienia. Skład zestawu: • 2 x strzykawka 200 ml • 1 x dren pacjenta z rozgałęzieniem Y 150cm • 2 x złącze J • 2 x ostrze spike W chwili obecnej przedmiot zamówienia opisany jest w taki sposób, że udział będzie mogła wziąć tylko jedna firma przez co cena za całość może być znacznie większa niż w przypadku zestawów jednorazowych.

Odpowiedź 4

Zamawiający nie wyraził zgody na zaoferowanie 30 000 zestawów jednorazowych do podawania kontrastu do wstrzykiwacza.

Pytanie 5

dot. Zadania nr 16

Prosimy o możliwość zaoferowania w miejsce pierwotnych parametrów,

Poz nr 1: Proteza naczyniowa prosta, niezbrojona, w części dystalnej zakończona mankietem, konstrukcja trójwarstwowej struktury laminatu umożliwia szybką implantację, poprawia proces gojenia się i zapewnia idealne połączenie z tkankami własnymi, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Długość 45;cm i średnice 6mm i 7mm.

Do przetok dializacyjnych

Poz nr 2: Proteza naczyniowa stopniowana, niezbrojona w części dystalnej zakończona mankietem, konstrukcja trójwarstwowej struktury ściany umożliwia szybką implantację, poprawia proces gojenia się i zapewnia idealne połączenie z tkankami własnymi, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Długość: 30;35;45cm i średnice 4-6mm i 4-7mm.

Do przetok dializacyjnych

Poz nr 3: Proteza naczyniowa zbrojona, w części dystalnej zakończona mankietem konstrukcja dwuwarstwowej struktury ściany umożliwia szybką implantację, poprawia proces gojenia się i zapewnia idealne połączenie z tkankami własnymi, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Proteza z średnica 6mm i długości: 50;70;80 i 100cm. Proteza średnica 6mm i długości: 50,70 i 80cm.

Poz nr 4: Proteza naczyniowa prosta, zbrojona, o dwuwarstwowej strukturze ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Proteza o ścianie regularnej, średnica 6mm, długość: 40;50;70;80cm.

Poz nr 5: Proteza naczyniowa prosta, zbrojona, o dwuwarstwowej strukturze ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Proteza o ścianie regularnej, średnica 8mm, długość: 50;70;80cm.

Poz nr 6: Proteza naczyniowa zwężająca się, dwuwarstwowa struktura ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Średnica 4-7mm, długość: 70cm.

Poz nr 7: Proteza naczyniowa zwężająca się, o dwuwarstwowej strukturze ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Średnica 5-8mm, długość: 80cm.

Poz nr 8: Proteza prosta, niezbrojona, o dwuwarstwowej strukturze ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Proteza o ścianie regularnej: długość 10;20;30;40;50;70;80cm i średnice 4 (długość: 10,50,70 cm);5 (10,40,50,70 cm);6 (10,30,40,50,70

cm);7 (10,50,70 cm) ;8mm (10,40,50,70) (w zależności od długości). Proteza o ścianie cienkiej: długość 10;40;50;70;80cm i średnice 4 ;5;6;7;8mm (w zależności od długości)

Odpowiedź 5

NIE

Brak impregnacji węglem

Pytanie 6

dot. Zadania nr 17

Poz nr 1: Proteza naczyniowa, uszczelniana kolagenem, prosta, spiralnie wzmocniona, impregnowana jonami srebra. Pierwsza antybakteryjna proteza naczyniowa zaprojektowana celem minimalizacji ryzyka związanego z infekcjami po wszczepieniu implantu. Srebro uwalnia się najaktywniej w przebiegu pierwszych 24 godzin po implantacji, w czasie kiedy ryzyko wystąpienia infekcji jest największe. Następnie trwa proces wzmożonego uwalniania się srebra do 7 dni po implantacji protezy. Całkowity okres uwalniania się srebra to czas 4 tygodni od daty wszczepienia protezy. Bezpieczeństwo i korzyści poparte badaniami klinicznymi. Sole srebra (octan srebra) nie powoduje powstawania oporności na antybiotyki. Zatwierdzona certyfikatem możliwość użycia protezy z antybiotykiem (roztworem ryfampicyny). Ze względu na niską porowatość ich użycie jest rekomendowane u Pacjentów którzy wymagają heparynizacji przed lub w trakcie zabiegu.

Minimalny zakres rozmiarów:

- długość: 70 cm

- średnica Ø [mm]: 6,8

Poz nr 2: Proteza naczyniowa uszczelniana kolagenem, prosta, impregnowana jonami srebra. Pierwsza antybakteryjna proteza naczyniowa zaprojektowana celem minimalizacji ryzyka związanego z infekcjami po wszczepieniu implantu. Srebro uwalnia się najaktywniej w przeciągu pierwszych 24 godzin po implantacji, w czasie kiedy ryzyko wystąpienia infekcji jest największe. Następnie trwa proces wzmożonego uwalniania się srebra do 7 dni po implantacji protezy. Całkowity okres uwalniania się srebra to czas 4 tygodni od daty wszczepienia protezy. Bezpieczeństwo i korzyści poparte badaniami klinicznymi. Sole srebra (octan srebra) nie powoduje powstawania oporności na antybiotyki. Zatwierdzona certyfikatem możliwość użycia protezy z antybiotykiem (roztworem ryfampicyny). Ze względu na niską porowatość ich użycie jest rekomendowane u Pacjentów którzy wymagają heparynizacji przed lub w trakcie zabiegu

Minimalny zakres rozmiarów:

- długość 70 cm
- średnica Ø [mm]: 6, 7, 8,

Pozycja nr 3: Proteza naczyniowa uszczelniana kolagenem, prosta, impregnowana jonami srebra. Pierwsza antybakteryjna proteza naczyniowa zaprojektowana celem minimalizacji ryzyka związanego z infekcjami po wszczepieniu implantu. Srebro uwalnia się najaktywniej w przeciągu pierwszych 24 godzin po implantacji, w czasie kiedy ryzyko wystąpienia infekcji jest największe. Następnie trwa proces wzmożonego uwalniania się srebra do 7 dni po implantacji protezy. Całkowity okres uwalniania się srebra to czas 4 tygodni od daty wszczepienia protezy. Bezpieczeństwo i korzyści poparte badaniami klinicznymi. Sole srebra (octan srebra) nie powoduje powstawania oporności na antybiotyki. Zatwierdzona certyfikatem możliwość użycia protezy z antybiotykiem (roztworem ryfampicyny). Ze względu na niską porowatość ich użycie jest rekomendowane u Pacjentów którzy wymagają heparynizacji przed lub w trakcie zabiegu

Minimalny zakres rozmiarów:

- długość 40 cm
- średnica Ø [mm]: 18, 20, 22, 24

Poz nr 4: Proteza naczyniowa uszczelniana kolagenem, rozwidlona, impregnowana jonami srebra. Pierwsza antybakteryjna proteza naczyniowa zaprojektowana celem minimalizacji ryzyka związanego z infekcjami po wszczepieniu implantu. Srebro uwalnia się najaktywniej w przeciągu pierwszych 24 godzin po implantacji, w czasie kiedy ryzyko wystąpienia infekcji jest największe. Następnie trwa proces wzmożonego uwalniania się srebra do 7 dni po implantacji protezy. Całkowity okres uwalniania się srebra to czas 4 tygodni od daty wszczepienia protezy. Bezpieczeństwo i korzyści poparte badaniami klinicznymi. Sole srebra (octan srebra) nie powoduje powstawania oporności na antybiotyki. Zatwierdzona certyfikatem możliwość użycia protezy z antybiotykiem (roztworem ryfampicyny). Ze względu na niską porowatość ich użycie jest rekomendowane u Pacjentów którzy wymagają heparynizacji przed lub w trakcie zabiegu.

Minimalny zakres rozmiarów:

- długość użytkowa: 50 cm,
- średnica [mm]: 14 x 7, 16 x 8, 18 x 9, 20 x 10

Odpowiedź 6

Nie

Krótki termin uwalniania srebra

Pytanie 7

poz nr 1: Protezy naczyń krwionośnych rozwidlone uszczelnione

roz 14 x 7 mm długość 50 cm

roz 16 x 8 mm długość 50 cm

roz 18 x 9 mm długość 50 cm. -

roz 20 x 10 mm długość 50 cm. -

roz 22 x 11 mm długość 50 cm.

o poniższych parametrach

- Proteza dziana, poliestrowa, uszczelniana kolagenem

- Niski stopień przepuszczalności -współczynnik przepuszczalności protezy Przepuszczalność dla wody: ≤5ml/cm²/min dla 120 mm Hg

- Bardzo duża wytrzymałość na rozerwanie i trzymanie szwów

- Specjalna struktura dziana, redukująca rozszerzanie się protezy po wszczepieniu do minimum
- Powlekane biomateriałem (uszczelniana kolagenem)
- Welurowane jednostronnie

Poz nr 2: Protezy naczyń krwionośnych proste uszczelnione

roz 8 mm długość minimum 40 cm.

roz 10 mm długość minimum 40 cm.

roz 16 mm długość minimum 30 cm.

roz 18 mm długość minimum 30 cm.

roz 20 mm długość minimum 30 cm

roz. 22 mm długość minimum 30 cm

o poniższych parametrach

- Proteza dziana, poliestrowa, powlekana

- Niski stopień przepuszczalności - współczynnik przepuszczalności Przepuszczalność dla wody: $\leq 5 \text{ ml/cm}^2/\text{min}$ dla 120 mm Hg

- Bardzo duża wytrzymałość na rozerwanie i trzymanie szwów

- Specjalna struktura dziana, redukująca rozszerzanie się protezy po wszczepieniu do minimum

- Powlekane biomateriałem – (uszczelniana kolagenem)

Odpowiedź 7

Tak

Pytanie 8

Poz nr 1: ŁATY NACZYNIOWE - Łata poliestrowa dziana uszczelniana kolagenem

Powleczona tkanina poliestrowa: poprzecznie wiązany kolagen bydlęcy typu I pochodzący ze ścięgien wołowych bydła hodowanego z przeznaczeniem do produkcji medycznej

Konstrukcja: dziana, dodatkowy odwrócony splot (reverse locknit)

Przepuszczalność dla wody: $\leq 5 \text{ ml/cm}^2/\text{min}$ dla 120 mm Hg

Grubość ściany: 0,41 mm

Wytrzymałość na rozerwanie: 35,3 kg/cm²

Opatentowana technologia ultracienkiej ściany

Zaprojektowane aby zwiększyć poręczność łaty

Zapewnia rewelacyjną wydajność i zgodność dostosowania się do własnego naczynia

Znakomite gojenie się bez krwawienia z miejsca przejścia szwu

Posiadają czarny marker na całej długości informujący o prawidłowym ułożeniu łaty i celem uniknięcia jej skręcenia.

6x75 mm- 20 szt

10x75 mm-20 szt

10x75 mm-20 szt

10x150 mm-20 szt

10x150 mm- 10 szt

12x75mm- 10 szt

14x75 mm- 10 szt

Odpowiedź 8

Nie

brak PTFE

Pytanie 9

Pytanie do umowy paragraf 4 ust. 1 a)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia do 0,5 % wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie.

Odpowiedź 9

Nie

Pytanie 10

pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 złożenie oferty na opatrunek na bazie poliuretanu impregnowany trombiną i Chlorkiem Wapnia oraz związkami hamującymi fibrynoлизę - kwasem ε-aminokapronowym. Rozmiar 10cm x 10 cm. Zastosowanie - do hamowania krwawienia po zabiegach przezskórnej angioplastyki; zastosowanie wyrobu pozwala na skrócenie czasu pobytu pacjenta w szpitalu, brak powikłań.

Odpowiedź 10

Nie

Pytanie 11

Pytanie do zadania nr 8 Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 8 inflatora o wytrzymałości ciśnień do 30atm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Pozdrawiam Damian Wielgo

Odpowiedź 11

Tak

Pytanie 12

Pytanie dotyczy zadania 22 Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie z zadania 22 pozycji 4 „koszulka sterowalna”? Pozostałe pozycje bez zmian.

Odpowiedź 12

Nie

Pytanie 13

Dotyczy przedmiotu zamówienia – Zadanie 17

1. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 17 pozycji 1 protez naczyniowych dzianych, uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych (niski welur wewnętrzny i wysoki zewnętrzny), bez impregnacji jonami srebra ale z możliwością jonowego łączenia powleczenia protezy z antybiotykiem. Rozmiary zgodnie z SIWZ
2. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 17 pozycji 2 protez naczyniowych dzianych, uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych (niski welur wewnętrzny i wysoki zewnętrzny), bez impregnacji jonami srebra ale z możliwością jonowego łączenia powleczenia protezy z antybiotykiem. Rozmiary zgodnie z SIWZ
3. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 17 pozycji 3 protez naczyniowych dzianych, uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych (niski welur wewnętrzny i wysoki zewnętrzny), bez impregnacji jonami srebra ale z możliwością jonowego łączenia powleczenia protezy z antybiotykiem, o długości 25cm lub 50cm.
4. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 17 pozycji 4 protez naczyniowych dzianych, uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych (niski welur wewnętrzny i wysoki zewnętrzny), bez impregnacji jonami srebra ale z możliwością jonowego łączenia powleczenia protezy z antybiotykiem. Rozmiary zgodnie z SIWZ

Odpowiedź 13

Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

5. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 19 łątek naczyniowych dzianych, uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, bez dodatkowego powleczenia monomerem PTFE o następujących parametrach:

- grubość 0,36mm,
- przepuszczalność poniżej 0,5ml/cm²/min
- możliwość łączenia jonowego powleczenia łątki z antybiotykiem

- bardzo duża wytrzymałość łaty na rozerwanie
 - bardzo niska trombogeniczność
 - minimalne krwawienie z miejsc po założonych szwach
- oraz dopuszczenie łat o wymiarach 10x75 mm zamiast 12x75mm, oraz łat o wymiarach 15x75 mm zamiast 14x75mm.

Odpowiedź 14

Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15

dot. Załącznika nr 2 – Formularz cenowy, zadanie 4, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. nr 1 z zadania nr 4 do osobnego zadania lub alternatywnie na składanie ofert na każdą pozycję zadania nr 4 osobno? Dzięki takiemu podziałowi nasza firma, będzie w stanie złożyć ważną ofertę, co przyczyni się do uzyskania korzystniejszych cen na poszczególne pozycje w/w zadania.

Odpowiedź 15

Ne

Pytanie 16

dot. Załącznika nr 2 – Formularz cenowy, zadanie 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 8 strzykawki wysokociśnieniowej o wytrzymałości ciśnieniowej do 30 ATM? Jest to parametr lepszy od wymaganego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

UZASADNIENIE: 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 16

Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17

dot. SIWZ – zadanie 8

Prosimy Zamawiającego aby w ramach spełniania warunków udziału w zakresie zadania nr 8 dopuścił przedłożenie wykazu co najmniej 1 dostawy wyrobów jednorazowego użytku do angiografii o wartości minimum 22 000,00 zł brutto.

Odpowiedź 17

Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18

dot. SIWZ – zadanie 4

Prosimy Zamawiającego aby w ramach spełniania warunków udziału w zakresie zadania nr 4 dopuścił przedłożenie wykazu co najmniej 1 dostawy wkładów do wstrzykiwacza automatycznego o wartości minimum 52 000,00 zł brutto.

Odpowiedź 18

Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 19

Odnosząc się do treści Załącznika nr 2 do SIWZ, Formularz cenowy – Zadanie 4, na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.), jak również w oparciu o art. 29 ust 3

Pzp, wnoskujemy o wyłączenie Pozycji 2 z Zadania 4 do osobnego zadania lub o umożliwienie złożenia oferty na każdą z dwóch pozycji Zadania 4 oddzielnie.

UZASADNIENIE:

Obecnie Zadanie 4 jest niepodzielne, co przekłada się na fakt automatycznego wykluczenia z udziału w postępowaniu wykonawców, którzy w swojej ofercie nie posiadają równocześnie obydwu produktów nabywanych w tym Zadaniu przez Zamawiającego: dla Pozycji 1 wkładów jednorazowego użytku kompatybilnych ze wstrzykiwaczem automatycznym ILLUMENA oraz dla Pozycji 2 łączników wysokociśnieniowych, wykorzystywanych w pracy wstrzykiwacza automatycznego ILLUMENA.

Istnieje na rynku w Polsce ogromna rzesza wykonawców, którzy oferując towar opisany w Pozycji 1 Zadania 4, nie oferują towaru z Pozycji 2 tego Zadania (lub na odwrot), a więc wnioskowane podzielenie Zadania 4 zapewni Zamawiającemu znaczną konkurencyjność ofert, których przedmiotem będą materiały eksploatacyjne do wstrzykiwacza automatycznego ILLUMENA.

Poszerzenie grona potencjalnych oferentów będzie miało korzystne znaczenie dla finansów placówki Zamawiającego, stanowiąc o obniżeniu kosztów eksploatacji w/w urządzenia.

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonej odpowiedzi do SIWZ i o nadanie jej tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

Odpowiedź 19

Nie Zamawiający nie wyraża zgody wyłączenie pozycji

Pytanie 20

1. Dotyczy Zadania 7

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do zamykania miejsca nakłucia tętnicy udowej działającego na zasadzie szwu?

Cechy systemu:

- zawiera jeden szew i dwie igły (automatyczne wiązanie węzła)
- zaprojektowany do stosowania w miejscach dostępu o średnicy od 5 do 8 F,
- skraca czas potrzebny do uzyskania hemostazy,
- urządzenie wprowadza się na standardowym przewodniku naczyniowym 0,035",
- możliwość zamknięcia dostępu o średnicy od 9F do 21F, przy użyciu dwóch urządzeń.

Odpowiedź 20

Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści następujące parametry w zadaniach:

Zadanie nr 8

Inflator ciśnieniowy/Inflator wysokociśnieniowy; pojemność 30ml. Ciśnienie do 40 atmosfer.

Odpowiedź 21

Tak

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści następujące parametry w zadaniach:

Zadanie nr 13

Cewnik balonowy, system RX, RBP 12 atm. Kompatybilny z przewodnikiem 0,014' i 0,018'. System 0,014' - długość systemu wprowadzającego 140cm, średnice 2;2,5;3;3,5mm i długości 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm, koszulka 5F. System 0,018' - długość systemu wprowadzającego 80cm (w zależności od średnicy) i 140cm, średnice 4,5,6,7mm i długości 20,40,60,80,100,120,150,200,250,300mm (w zależności od średnicy), koszulka 5 -7F. Dwa znaczniki nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, umieszczone na zewnętrznym rdzeniu drucianym, wyznaczają długość roboczą balonika.

Odpowiedź 22

Nie

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści następujące parametry w zadaniach:

Zadanie nr 14

Stent samorozprężalny, nitinolowy, wycinany laserowo z jednego kawałka o budowie helikalnej. System OTW, kompatybilny z przewodnikiem 0,035". Koszulka 6F. Średnice stentów 5,6,7mm dostępne w długościach stentów: 20,30,40,60,80,100,120,150,170mm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130 cm. Stenty o średnicy 6mm i 7mm dostępne są w długościach 200 i 250mm i systemie wprowadzającym o długości 100cm i 135cm. Stenty o średnicy 8,9,10mm dostępne są w długościach: 20,30,40,60,80cm i długości systemu wprowadzającego 80cm i 130cm. Multifunkcyjny system uwalniania stentu, po sześć markerów tantalowych po obu stronach stentu dla uwidocznienia w promieniowaniu RTG.

Odpowiedź 23

Tak

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści następujące parametry w zadaniach:

Zadanie nr 15 czy dopuści parametry oraz wyodrębni pozycje 7

Cewnik balonowy powlekany paclitaxelem, nośnik leku to sorbitol i polisorbata. System OTW, ciśnienie nominalne 6 atm. Prowadnik 0,035": Dostępne średnice: 4-6mm w długościach od 40-150 mm na systemie do wprowadzania 75,100,130 cm kompatybilne z koszulką 5F oraz średnice 7 mm o długościach 40-60mm na systemie do wprowadzania 75,100 cm. Średnice 8-12mm w długościach 40-60mm na systemie do wprowadzania 75 i 100 cm kompatybilne z koszulkami 7-10F. Prowadnik 0,014": dostępne średnice: 2mm; 2,5mm; 3mm; 3,5mm; 4mm, długości: 40mm, 80mm i 120mm, 150 mm dla każdej średnic,. Stężenie powierzchniowe leku na balonie nie więcej niż 2ug/mm²

Cewnik balonowy powlekany paclitaxelem, nośnik leku to sorbitol i polisorbata. System OTW, ciśnienie nominalne 6 atm. Prowadnik 0,014": Dostępne średnice: 2; 2,5; 3; 3,5;4 w długościach od 40-150 mm na systemie do wprowadzania 150 cm kompatybilne z koszulką 6F. Stężenie powierzchniowe leku na balonie nie więcej niż 2ug/mm²

Odpowiedź 24

Nie

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści następujące parametry w zadaniach:

Zadanie nr 20 czy dopuści parametry i wyodrębni pozycje 3 i 5

Pozycja 3

Stent wykonany ze stali nierdzewnej 316L, który znajduje się między dwiema warstwami e PTFE, kompatybilny z przewodnikiem 0,035", balon niepodatny OTW. System wprowadzania 80 i 135cm, dostępne średnice: 5,6,7,8,9,10 i 12 mm, dostępne długości: 16mm, 26mm, 37mm, 58mm (w zależności od średnicy). Kompatybilny z koszulką 6,7,8F (w zależności od średnicy). Ciśnienie nominalne dla wszystkich średnic 8 atm. RBP dla wszystkich średnic 12 atm.

Pozycja 5

Cewnik balonowy półpodatny, nylonowy, system OTW, kompatybilny z przewodnikiem 0,014". Ciśnienie nominalne 6 atm. RBP 13 - 16 atm. Koszulka 4-5F. Długość systemu wprowadzającego 150cm: dostępne średnice: 1,5; 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5mm w długościach od 20 do 300mm (w zależności od średnicy). Atraumatyczna końcówka. Dystalny segment trzonu cewnika i balon pokryte są powłoką hydrofilową.

Cewnik balonowy półpodatny, nylonowy, system OTW, kompatybilny z przewodnikiem 0,018". Ciśnienie nominalne 6 atm. RBP 11 - 16 atm. Koszulka 4-6F. Długość systemu wprowadzającego 75cm: dostępne średnice: 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6; 7; 8; 9mm w długościach 20,40,60,100,120,150,220mm (w zależności od średnicy). Długość systemu wprowadzającego 130cm: dostępne średnice: 2; 2,5; 3; 3,5; 4; 5; 6mm w długościach 20,40,60,80,100,120,150,220,300mm, średnice 7;8 i 9mm w długości 40mm. Atraumatyczna końcówka. Dystalny segment trzonu cewnika i balon pokryte są powłoką hydrofilową.

Cewnik balonowy półpodatny, nylonowy, system OTW, kompatybilny z przewodnikiem 0,035". Długość systemu wprowadzającego 75cm i 130cm. Ciśnienie nominalne 8 atm dla średnic 3mm - 7mm oraz 6 atm dla średnic 8mm - 12mm. RBP 9 -21 atm. Dostępne średnice: 3,4,5,6,7mm w długościach 20,40,60,80,100,120,150,200,250 i 300mm oraz średnica 8mm w długościach

20,40,60,80,100,120,150,200 mm i średnice: 9,10,12mm w długości 20,40,60,80,100mm. Koszulka 5-7F. Niskoprofilowa końcówka. Cewnik posiada opaski znacznikowe na trzonie w odstępach co 1 cm. Co 10 cm znajduje się oznakowanie odległości od dystalnego końca balonu.

Odpowiedź 25

Ne

Końskie 2020-02-26
Z-ca Dyrektora
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Końskich

mgr inż. Jerzy Grodzki

Sporządził:

st. Ins. ds. Zamówień Publicznych

Jacek Kruk

Pismo zostaje w dniu dzisiejszym zamieszczone na stronach <http://zoz-konskie.bip.org.pl/>

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/309559>