**ZP/32/2019**

**WYKONAWCY**

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego, narzędzi i odczynników na potrzeby Kliniki Kardiochirurgii, Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251

SP ZOZ Centralny Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, działając zgodzie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004 r. (Dz.U. z 2018 poz.1986), w odpowiedzi na zapytania Wykonawców biorących udział w/w postępowaniu, dotyczące wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, udziela następujących odpowiedzi:

**Pytanie Nr 1**

**Dotyczy Pakietu 8**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8 zestawu do drenażu, trzykomorowego, posiadającego komorę zbiorczą 2300 ml. ze skalą od 1 do 100 ml co 1 ml; co 5 do 250ml, co 10 do 2300 ml.

**ODP: Zgodnie z SIWZ. Pytający nie udzielił informacji czy pozostałe parametry w zamówieniu spełnia jego produkt.**

**Pytanie Nr 2**

**Dotyczy Pakietu 13 poz. 1**

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 13 poz. 1** dopuści zastawkę wykonaną z osierdzia wołowego osadzonego na szkielecie niklowo-tytanowym, samo-rozprężalną z możliwością doprężania balonem widocznym w promieniach RTG?

**ODP: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 3**

**Dotyczy Pakietu 44 poz**

Poz.2) Imadło o dł. 190mm, pozostałe parametry bez zmian lub kleszcze do cięcia drutu twardego o śr. 1,8mm i dł. całkowitej 200mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.10,11) Mikronożyczki bez nazwy własnej, typu Jacobson, utwardzane wkładką z węglika spiekanego, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.12) Kleszcze zagięte pod kątem 90º, pozostałe parametry bez zmian lub kleszcze o dł. 190mm i kąt 45º, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.14) Mikroimadło o dł. 210mm z pyłem diamentowym, bez nazwy własnej, typu Jacobson, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.15) Mikroimadło bez nazwy własnej, typu Jacobson, dł. 210mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.16) Imadło o dł. 170mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.17) Hak o wym.: 16x33mm i 16x42mm, pozostał parametry be zmian.

Poz.18) Hak o wym.: 17x32mm i 17x35mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.21) Kleszcze o dł. 180mm, pozostałe parametry bez zmian lub kleszcze bez nazwy własnej, typu Murphy o dł. 200mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.22) Retraktor o dł. zębów 18mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.27) Zacisk o dł. szczęki 14mm dł. całkowitej 45mm, pozostałe parametry bez zmian lub zacisk o dł. szczęki 18mm i dł. całkowitej 50mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.28) Zacisk Dietrich o dł. szczęki 8,5mm i dł. całkowitej 45mm, pozostałe parametry bez zmian.  
**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 4**

**Dotyczy Pakietu 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładek z politetrafluoroetylenu (PTFE) dotychczas stosowanych przez Zamawiającego z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

**ODP: Tak, dopuszcza**

**Pytanie Nr 5**

**Dotyczy Pakietu 8**

Czy Zamawiający dopuści zestawy do drenaży klatki piersiowej ze skalowaniem co 5 ml do 200 ml i co 10 do 2000ml bez podziałki w monitorze przecieku spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 6**

**Dotyczy Pakietu 8**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z wodną regulacją siły ssania (zestaw „mokry”).

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 7**

**Dotyczy Pakietu 8**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8, wyrazi zgodę na zaoferowanie drenażu do klatki piersiowej, który posiada:

- wydzieloną komorę zbiorczą o pojemności 2500 ml

- czytelną podziałką wysokości 8 mm, podziałka od 1-100 co 1 ml od 100 – 200 co 2 ml, powyżej 200 co 10 ml

- zamiast monitora przecieku powietrza z podziałką od 1 do 5, dokładny, wolumentryczny miernik pomiar przecieku powietrza w ml, wykrywający nawet najmniejszy przeciek,

- pokrętło regulacji siły ssania, w zakresie od -10 do -40 cm H2O, umieszczone z boku i osłonięte przed przypadkową zmianą nastawień,

- możliwość powieszenia drenażu na hakach jednopozycyjnych, postawienia na podłodze na podstawce, lub przenoszenia dzięki wygodnemu uchwytowi.

**ODP: TAK, wyrazi zgodę.**

**Pytanie Nr 8**

**Dotyczy Pakietu 9**

Jakiego typu aplikatorów do klipsów oczekuje Zamawiający: laparoskopowych czy do chirurgii otwartej?

**ODP: do kardiochirurgii klasycznej (otwartej)**

**Pytanie Nr 9**

**Dotyczy Pakietu 17**

Czy zamawiający w pakiecie nr 17 - zastawki mechaniczne dwupłatkowe aortalne i mitralne - dopuszcza zaoferowanie zastawek o następujących parametrach:

• Zastawka dwupłatkowa niskoprofilowa do implantacji śródpierścieniowej • Rozmiary zastawek aortalnych 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31 mm • Rozmiary zastawek mitralnych 23, 25, 27, 29, 31, 33 mm • Płatki wykonane z węgla pyrolitycznego naniesionego na podłoże z grafitu • Płatki łukowato wygięte dla zapewnienia laminarnego przepływu krwi • Maksymalny kąt otwarcia płatków min. 80 stopni • Kołnierz wykonany z poliestru ze znacznikami, dodatkowo pokryty powłoką z węgla turbostratycznego zwiększającą biokompatybilność • Możliwość obrotu protezy w kołnierzu • Bez elementów wystających poza płaszczyznę pierścienia • Trombogenność dla zastawki aortalnej max. 0,73% • Trombogenność dla zastawki mitralnej max. 0,92% • Komponenty użyte do produkcji zastawki gwarantują bezpieczeństwo w przypadku badania rezonansem magnetycznym o sile do 3 Tesli/128-MHz Mhz

• Wyposażone w komplet miarek z trzymakiem, rotatorów i kontrolery prawidłowej ruchomości półdysków • Termin przydatności minimum 3 lata

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 10**

**Dotyczy Pakietu 33**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładek z politetrafluoroetylenu (PTFE) dotychczas stosowanych przez Zamawiającego z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie Nr 11**

**Dotyczy wzoru umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**ODP: Zamawiający nie wyraża zgody. Termin rozpatrzenia reklamacji jest kryterium oceny ofert.**

**Pytanie Nr 12**

**Dotyczy Pakietu poz**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 4)

**ODP: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie Nr 13**

**Dotyczy Wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**ODP: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie Nr 14**

**Dotyczy Wzoru umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2: 1. Strony ustalają odszkodowanie z tytułu odstąpienia Wykonawcy od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego w wysokości 5 % niezrealizowanej części wartości umowy. 2. Zamawiający zastrzega sobie prawo naliczania kar umownych w stosunku do wartości umowy: - Za opóźnienie w wykonaniu dostawy towaru będącego przedmiotem umowy, Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego

**ODP: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie Nr 15**

**Dotyczy Pakietu 8 poz. 3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „ konieczna klamra zaciskowa na półprzeźroczystym elastycznym drenie”?

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 16**

**Dotyczy Pakietu 8 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wydzielona komora zbiorcza do pojemności 2500 ml z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści ( co 1 ml do 100ml, co 2 do 200ml, co 10 do 2500ml)

**ODP: Zamawiający dopuszcza, pozostałe warunki bez zmian.**

**Pytanie Nr 17**

**Dotyczy Pakietu 8 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści bez regulacji ?

**ODP: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie Nr 18**

**Dotyczy Pakietu 8 poz. 7**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „ regulacja siły ssania za pomocą pokrętła umieszczonego z przodu zestawu, w zakresie od -10 do -40 cmH2O”?

**ODP: Zamawiający dopuszcza umieszczenie pokrętła z boku.**

**Pytanie Nr 19**

**Dotyczy Pakietu 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie protezy PTFE o następujących

parametrach:

• o trójwarstwowej strukturze ściany

• wyposażona w stalową końcówkę ułatwiającą przymocowanie do tunelizatora

• sterylna

• zmienna grubość ściany 1.1mm / 0.8mm

• porowatość : warstwa zewnętrzna 60 μm, membrana ochronna <5 μm, warstwa

wewnętrzna 60/20 μm

• odporność szwów na wyrywanie 16N, wytrzymałość radialna na rozciąganie 750N

• ciśnienie wejścia wody 300 mm Hg

• możliwość nakłuwania w pierwszych 24 godzinach

standardowa grubość ściany = 1,07 mm

Długości: od 10 do 50 cm

**ODP: TAK Zamawiajacy dopuszcza.**

**Pytanie Nr 20**

**Dotyczy Pakietu 21**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 wyrazi zgodę na zaoferowanie stabilizator serca tkankowy

o następujących parametrach:

* ssący, atraumatyczny
* niskoprofilowy niezakrywający naczyń wieńcowych
* ramię o płynnej możliwości dostosowania pozycji oraz silnej stabilizacji
* ułatwiający ocenę struktur nasierdziowych
* w całości jednorazowy
* część ssąca z przejrzystego materiału – niskoprofilowa
* część ssąca plastyczna - możliwość dostosowania kształtu
* wyposażony w system mocujący linii ssącej na korpusie i pokrętle sterującym
* w zestawie komplet dedykowanych branszy do retraktora
* przyssawki z wieloma komorami ssącymi
* zbrojona linia ssąca
* wyposażony w przegub do manewrowania ramieniem w płaszczyźnie poziomej w
* zakresie 180 stopni bez poruszania korpusem stabilizatora
* możliwość ustawienia całej długości ramienia pod kątem 90 stopni do płaszczyzny
* retraktora
* wyposażony w system min. 4 gniazd na części ssącej mocujących rozpylacz

(dmuchawkę)

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 21**

**Dotyczy Pakietu 22**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 wyrazi zgodę na zaoferowanie stabilizator serca

koniuszkowy o następujących parametrach:

* ssący, atraumatyczny
* część ssąca z przejrzystego materiału w kształcie stożka, pokryta od wewnątrz
* atraumatyczną włókniną
* niskoprofilowy
* elastyczne zawieszenie serca nieupośledzające jego hemodynamiki
* ułatwiający ocenę struktur nasierdziowych
* możliwość umieszczenia pozycjonera na ścianie komory serca i poza przebiegiem
* naczyń
* wyposażony w przegub do manewrowania ramieniem w płaszczyźnie poziomej w
* zakresie 180 stopni bez poruszania korpusem pozycjonera
* możliwość ustawienia ramienia pod kątem 90 stopni do płaszczyzny retraktora

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 22**

**Dotyczy Pakietu 23**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 wyrazi zgodę na zaoferowanie dmuchawki o następujących

parametrach:

* urządzenie jednorazowe
* możliwość kształtowania (wyginania) korpusu spryskiwacza w celu dopasowania do
* pola operacyjnego
* możliwość obsługi w trzech trybach: manualny (trzymanie w dłoni), mocowania na
* retraktorze, mocowania na uchwytach bezpośrednio na stopie stabilizatora
* głowica spryskująca z możliwością wyciągnięcia z korpusu i montażu na stopie
* stabilizatora
* na wyposażeniu zawór regulujący przepływ gazu zamontowany na linii zasilającej

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie Nr 23**

**Dotyczy Pakietu 25**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 wyrazi zgodę na zaoferowanie szantów wieńcowych o

następujących parametrach:

* Zbudowane z przezroczystej substancji syntetycznej.
* Uszczelniające końcówki.
* Giętkie i plastyczne. Wyposażone w nici do usuwania z naczynia wieńcowego.
* Wykonany z giętkiej rurki o długości 20 mm
* Zakończenia rurki wyposażone w obustronnie obłe zakończenia wykonane z materiału
* radiocieniującego pozwalające na bezpieczne i atraumatyczne wprowadzenie do
* naczynia wieńcowego
* Średnica Shantu od 1,00 mm do 3,00 mm
* Wyposażony w przyłączoną na stałe uwięź z etykietą wykonaną z materiału
* Radiocienującego

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie Nr 24**

**Dotyczy Pakietu 28 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie protez o następujących

parametrach:

Pkt1.

* Protezy naczyniowe dziane, PROSTE przeciwdrobnoustrojowe, uszczelniane
* kolagenem, jednostronnie zewnętrznie welurowane, Konstrukcja: dodatkowy
* odwrócony splot (reverse locknit)
* Przepuszczalność dla wody: <5ml/cm2/min dla 120 mm Hg
* Grubość ściany: 0,49 mm
* Wytrzymałość na rozerwanie: 32,7 kg/cm2
* 45° Utrzymanie szwów: 3,37 kg
* impregnowane solami srebra
* W rozmiarach: 6-24 mm dł 20 cm; 6-24 mm dł 40 cm; 6-10 mm dł 70 cm

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 25**

**Dotyczy Pakietu 28 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie protez o następujących

parametrach:

* przekrój bocznej odnogi (perfuzyjnej)- 10mm
* uszczelniane kolagenem, podwójnie welurowane, Konstrukcja: dodatkowy odwrócony splot (reverse locknit)
* Przepuszczalność dla wody: <5ml/cm2/min dla 120 mm Hg

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 26**

**Dotyczy Pakietu 28 poz. 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie protez o następujących parametrach:

* Długość protezy 50 cm
* Przepuszczalność dla wody: <5ml/cm2/min dla 120 mm Hg
* uszczelniane kolagenem, podwójnie welurowane, Konstrukcja: dodatkowy
* odwrócony splot (reverse locknit)

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 27**

**Dotyczy Pakietu 28 poz. 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 wyrazi zgodę na zaoferowanie protez o następujących

parametrach:

* Przepuszczalność dla wody: <5ml/cm2/min dla 120 mm Hg
* uszczelniane kolagenem, podwójnie welurowane, Konstrukcja: dodatkowy
* odwrócony splot (reverse locknit)

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 28**

**Dotyczy Pakietu 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych w w.w. pakiecie?

**ODP: NIE**

**Pytanie Nr 29**

**Dotyczy Pakietu 39**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 wyrazi zgodę na zaoferowanie balonów do kontrapulsacji

wewnątrzaortalnej o następujących parametrach:

* Pełny zakres rozmiarów cewników: 25cc dla pacjentów poniżej 152 cm wzrostu; 34cc
* dla pacjentów od 152 cm do 163 cm wzrostu; 40cc dla pacjentów od 163 cm do 183
* cm wzrostu
* Średnica zewnętrzna balonu umożliwia jego wprowadzenie przez dowolną koszulkę o
* średnicy wewnętrznej 8Fr,
* Posiada w standardzie w każdym opakowaniu zestaw wprowadzający do zakładania
* metodą bezkoszulkową lub z koszulką.
* Krwawienie ograniczone jest do minimum w czasie wprowadzania metodą
* bezkoszulkową ponieważ średnica specjalnie zwijanego balonu oraz shaftu wynosi
* jednakowo 7,5Fr,
* Balon wykonany jest z nowej membrany DURATHANE™ bez dodatków lateksu.
* Wykonany jest z materiałów nietrombogennych i apyrogennych,
* Kanał centralny wykonany z poliimidu, podczas implantacji wypełniony specjalną
* wkładką usztywniającą (po implantacji wkładkę usuwa się),
* Specjalna konstrukcja „Co-lumen” cewnika zapewnia minimalizację oporu przepływu
* helu w porównaniu do cewników innych producentów,
* Cewnik na obu końcach balonu ma markery widoczne w promieniach Rtg ułatwiające
* pozycjonowanie go w aorcie, co zmniejsza do minimum ryzyko przypadkowego
* zamknięcia tętnic nerkowych,
* Średnica kanału ciśnienia wynosi aż 0.027” co zapewnia laminarny przepływ gazu,
* precyzyjny pomiar ciśnienia na końcu balonu co w efekcie zapewnia optymalne
* wspomaganie.
* Nowy prowadnik 0,025’ 3mm J PTFE
* Miękka końcówka zapewnia zakładanie cewnika metodą bezkoszulkową z siłą 72%
* mniejszą niż przy użyciu tradycyjnego cewnika

**ODP: TAK, wyrazi zgodę.**

**Pytanie Nr 30**

**Dotyczy Pakietu 8**

1. Czy Zamawiający w Pak 8 wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestaw do drenaży klatki piersiowej opłucnych i osierdzia znanego amerykańskiego producenta o parametrach:

• zestaw jednorazowy, 3-komorowy, kompaktowy, zapakowany sterylnie

• suchy regulator ssania (aktywnego i grawitacyjnego z zastawką wodną)

• klamra zaciskowa na półprzeźroczystym elastycznym drenie

• wydzielona komora zbiorcza do pojemności 2500ml z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści (co 1ml do 100ml, co 2 do 200ml, co co 5ml do 2500ml)

• możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu

• monitor przecieku powietrza z podziałką od 1 do 7

• regulacja siły ssania za pomocą pokrętła umieszczonego z przodu zestawu, w zakresie od -10 do -40cmH2O

• drenaż przystosowany do zawieszania na łóżku za pomocą wielopozycyjnych wieszaków

• termin przydatności min.12 m-cy od daty dostawy?

**ODP: TAK, wyrazi zgodę.**

**Pytanie Nr 31**

**Dotyczy Pakietu 9 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pak 9 poz. 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Klipsy naczyniowe małe Horizon, znanego amerykańskiego producenta; 1 magazynek (6szt. klipsów) długość 2,08mm, a po założeniu 3,68mm?

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 32**

**Dotyczy Pakietu 9 poz. 2**

Czy Zamawiający w Pak 9 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Klipsy naczyniowe średnie Horizon, znanego amerykańskiego producenta; 1 magazynek (6szt. klipsów) długość 3,02mm, a po założeniu 5,89mm?

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 33**

**Dotyczy Pakietu 9**

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego.

Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w Pak 9 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?

**ODP: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie Nr 34**

**Dotyczy Pakietu 9**

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby te powinny posiadać klasę IIB. Natomiast wyroby medyczne przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w Pak 9 wymaga by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem, centralnym układem krążenia - klatką piersiową, posiadały klasę III?

**ODP: Zgodnie z SIWZ i wymaganiami zgodnymi z rozporządzeniem MZ**

**Pytanie Nr 35**

**Dotyczy Pakietu 26**

Czy Zamawiający w Pak 26 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Wycinaki do aorty znanego amerykańskiego producenta

• dostępny w rozmiarach 2,8; 3,6; 4,0; 4,4; 4,8; 5,2; 5,6mm

• wyposażony w podwójny układ ostrza ze stali medycznej

• wewnętrzny zbiorniczek na wycięta tkankę

• dostępny w dwóch długościach uchwytów

• stożkowa końcówka przebijaka ułatwiająca wprowadzanie techniką prostą lub manewrowania

• oprawa wykonana z tworzywa apyrogennego

• sterylny, 2 lata od dostawy?

**ODP: TAK, wyrazi zgodę.**

**Pytanie Nr 36**

**Dotyczy Pakietu 39**

Czy Zamawiający w Pak 39 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Balony do kontrapulsacji wewnątrzaortalnej dostępne objętości balonów o pojemności 30, 40 i 50cc znanego amerykańskiego producenta

• balony kompatybilne z dowolną koszulką 7,5 i 9F w przypadku balonu 50cc

• długość robocza cewnika w zakresie od 643 do 693mm

• budowa shaftu typu "co axial' ze zbrojeniem

• boczny port do pomiaru ciśnienia

• cały zestaw sterylny z igłą angiograficzną, rozszerzaczem naczyniowym i rozszerzaczem introduktora, trójdrożnym kranikiem oraz zastawką jednokierunkową

• średnica rozprężonego balonu min.14-16mm

• cewniki kombatybilne z konsolą Datascope

• termin przydatności do użycia minimum 2 lata od daty produkcji?

**ODP: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie Nr 37**

**Dotyczy Pakietu 10**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w Pakiecie nr 10 Zestaw sprzętu konieczny do wykonywania zabiegów TAVI o następujących parametrach:

- Cewniki balonowe wysokociśnieniowe do walwuloplastyki kompatybilne z prowadnikiem 0,035 i 0,025 cala, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

- Prowadnik typu Amplatz extra stiff o długości: 145, 180, 260 i 300 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie Nr 38**

**Dotyczy Pakietu 44 poz. 29, 30, 31**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 w punkcie 29, 30 i 31 dopuści sondki w długości 19cm?

**ODP: Zgodnie z SIWZ. Nie potrzebujemy takich długich sond.**

**Pytanie Nr 39**

**Dotyczy Pakietu 44 poz. 9**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 w punkcie 9 dopuści narzędzi długości 175mm? Pozostałe parametry bez

zmian.

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 40**

**Dotyczy Pakietu 44 poz. 10, 11**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 w punkcie 10 i 11 dopuści narzędzi długości 165mm? Pozostałe

parametry bez zmian.

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 41**

**Dotyczy Pakietu 44 poz. 12**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 w punkcie 12 dopuści narzędzie długości 190mm? Pozostałe parametry bez zmian.

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 42**

**Dotyczy Pakietu 44 poz, 20-26**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 w punktach 20-26 dopuści narzędzia w długościach w tolerancji +/- 3%? Pozostałe parametry bez zmian.

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 43**

**Dotyczy Pakietu 40**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania cewników, w których czujnik temperatury pakowany jest oddzielnie i nie jest na stałe połączony z cewnikiem Swan-Ganz’a (w razie uszkodzenia wymianie podlega tylko czujnik temperatury, nie ma konieczności wymiany całego cewnika)?

**ODP: TAK, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 44**

**Dotyczy Pakietu 40**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane cewniki do pomiaru rzutu serca metodą Swan-Ganz’a wraz z introducerami i czujnikami temperatury były jednego producenta?

**ODP: TAK, Zamawiający wymaga**

**Pytanie Nr 45**

**Dotyczy Pakietu 40**

Czy Zamawiający wymaga, aby integralna osłonka foliowa znajdowała się w opakowaniu wraz z cewnikiem Swan-Ganz’a?

**ODP: TAK, Zamawiający wymaga**

**Pytanie Nr 46**

**Dotyczy Pakietu 40**

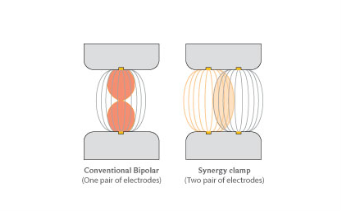
Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki Swan-Ganz’a posiadały zawór przesuwny do wypełniania balonika obsługiwany jedna ręką wraz z oznaczeniem kierunku podawania bolusa?

**ODP: TAK, Zamawiający wymaga**

**Pytanie Nr 47**

**Dotyczy Pakietu 41**

W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej cenowo oraz o najwyższej skuteczności powrotu pacjentów do rytmu zatokowego, prosimy o dopuszczenie elektrod do ablacji od światowego lidera sprzętu w chirurgicznym leczeniu AF, które ze względu na opatentowany algorytm (dodatkowa zaleta i bezpieczeństwo użytkowania) nie wymagają chłodzenia roztworem soli fizjologicznej. Pragniemy podkreślić, że oferowany przez nas system wyposażony jest w czujniki, które regulując poziom mocy na generatorze nigdy nie dopuszczą do przekroczenia ustawionego zakresu pracy elektrody - tym samym, sól fizjologiczna odpowiedzialna za proces „chłodzenia” miejsca ablacji staje się zbędnym elementem systemu. Oferowany przez nas system jest tak samo lub nawet bardziej skuteczny o czym donoszą liczne publikacje NIEZALEŻNYCH autorów dzięki zastosowaniu nie pojedynczych, lecz dwóch par elektrod na każdej ze szczęk zaciskowych (rysunek poniżej); **Dodatkowo, jest to JEDYNY system na świecie posiadający w chwili obecnej FDA na chirurgiczne leczenie AF w przetrwałym i utrwalonym migotaniu przedsionków.** W celu zwiększenia komfortu pracy Zespołu Operacyjnego oferujemy aż 2 modele/rozwiązania konstrukcyjne klemów bipolarnych, zapewniając najlepsze dopasowanie do kształtu anatomicznego i warunków procedury chirurgicznej (dodatkowy atut oferty). Na czas trwania umowy ze Szpitalem gwarantujemy użyczenie kompatybilnej jednostki sterującej (generatora).

****

**ODP: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 48**

**Dotyczy Pakietu 42**

Ze względu na wieloletnią współpracę z Zamawiającym w zakresie elektrod monopolarnych, które sa wykorzystywane w Szpitalu do zabiegów mini-inwazyjnych, prosimy o potwierdzenie, iż doszło do pomyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga w punkcie nr 1 opisu elektrod monopolarnych wykorzystujących energię krioablacji, nie RF, w związku z tym nie wymagających chłodzenia solą fizjologiczną, wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**ODP: Zamawiający wymaga w punkcie nr 1 opisu elektrod monopolarnych wykorzystujących energię krioablacji, nie RF, w związku z tym nie wymagających chłodzenia solą fizjologiczną, wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ**

**Pytanie Nr 49**

**Dotyczy Pakietu 26**

Prosimy o dopuszczenie wycinaków aortalnych o długości 20.5cm, produkt najwyższej jakości, wszystkie kluczowe parametry zgodne z SIWZ:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 2. | wyposażony w podwójny układ ostrza ze stali medycznej | Tak |
| 3. | wewnętrzny zbiorniczek na wycięta tkankę | Tak |
| 5. | stożkowa końcówka przebijaka ułatwiająca wprowadzanie techniką prostą lub manewrowania | Tak |
| 6. | oprawa wykonana z tworzywa apyrogennego | Tak |
| 7. | sterylny, 2 lata od dostawy | Tak |

w dwóch wersjach (dodatkowa zaleta – Zamawiający wymaga tylko jednej) : pushing - cutting oraz rotating – cutting, które są dostępne w bardzo zbliżonych rozmiarach: 2.8mm, 3.6mm, 4.0mm, 4.4mm, 4.8mm, 5.2mm, 5.6mm oraz 6.0mm (większy od wymaganego w SIWZ zakres).

**ODP: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie Nr 50**

**Dotyczy Pakietu 46 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 46 w punkcie 1 dopuści baterie o minimalnej pojemności 1,95 Ah, pozostałe parametry bez zmian?

**ODP: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie Nr 51**

**Dotyczy Pakietu 41**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod o jednej długości? Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

**ODP: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie Nr 52**

**Dotyczy Pakietu**

zwracamy się z uprzejmą prośbą o informację zwrotną dotyczącą formularza asortymentowo-cenowo-ilościowego. Cz możliwe jest, aby w pakietach 3, 4, 5 połączyć poz. 1 i poz. 2, tak aby można było wycenić stent (poz.1) wraz z zestawem sprzętu do zabiegu implantacji (poz.2) jako całość?

**ODP: Zamawiający wyraża zgodę na łączną wycenę poz. 1 oraz 2 w pakietach 3, 4 oraz 5.**

Sekretarz komisji przetargowej

Ewa Walkowiak-Dziubich