



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY^A**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Nasz znak:
NZ/220/80/W1/2014

Data:
03.11.2014 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/80/2014 na dostawę jednorazowego sprzętu do koronarografii PTCA i PTA dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający, w ramach poz. 1, 3, 4 Zadania 33 w/w postępowania przetargowego, będzie wymagać od wykonawców zaferowania materiałów eksploatacyjnych autoryzowanych przez producenta urządzeń Mark V ProVis, Stellant CT i VISTRON CT lub/i jego organizację serwisową, które to materiały, jako w pełni kompatybilne z eksploatowanymi wstrzykiwaczami kontrastu (w sposób potwierdzony przez jeden z w/w podmiotów), nie spowodują usterek w działaniu tych aparatów, ani nie będą powodem wyłączenia udzielonych przez ich producenta/serwis praw gwarancji /rękojmi?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający, w ramach poz. 4 Zadania 33, będzie wymagać od wykonawców zaferowania materiałów eksploatacyjnych, które – jako produkty autoryzowane przez producenta urządzenia lub/i jego organizację serwisową (w sposób potwierdzony przez co najmniej jeden z takich podmiotów) – nie spowodują usterek w działaniu aparatu Vistron CT, ani nie będą powodem wyłączenia praw gwarancji /rękojmi udzielonych przez producenta/serwis urządzenia:

zestawy jednorazowego użytku do wstrzykiwacza Vistron CT, każdy składający się z:

- wkładu o pojemności 200 ml
- złącza niskiego ciśnienia o długości 150 cm, o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI,
- złącza szybkiego napełniania (łącznik rurkowy w kształcie litery „J”)
- zestaw wolny od ftalanów?

Uzasadnienie:

Stosowanie takich, jak wyspecyfikowane powyżej zestawów wkładowych nie generuje ryzyka utraty pełnej asysty i wsparcia producenta urządzenia i jego autoryzowanego serwisu, w tym wsparcia merytorycznego (np. w sytuacjach incydentalnych) oraz cywilno-prawnej współodpowiedzialności w/w podmiotów za prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie aparatury i jej wpływ na osoby trzecie (Pacjenci i Personel WSZ w Szczecinie).

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający, w ramach poz. 5 Zadania 33 będzie wymagał złożenia oferty na:

Jednorazowy, sterylny zestaw do eksploatacji automatycznego wstrzykiwacza kontrastu OPTISTAR LE - MALLINCKRODT – komplet, na który składają się

- 2 x wkład o pojemności 60 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 250 cm z trójnikiem Y o wytrzymałości do 350 PSI i jednym



Dyrektor
Naczelny
(091) 81 39 011

Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa
(091) 81 39 012

Naczelną
Pielęgniarką
(091) 81 39 016

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno
Administracyjnych
(091) 81 39 014

Główny
Księgowy
(091) 81 39 015

- zaworkiem zwrotnym*
- *2 x złącze szybkiego napełniania*
- *1 x ostrze typu „spike”?*

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.

Prosimy także o odpowiedź na pytanie, które dotyczy projektu umowy nr NZ/223/.../2014, załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy w zakresie punktów 1-3 §4: *Kary umowne*, poprzez wprowadzenie zapisów zgodnie z poniższą propozycją:

Obecny zapis:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 100 zł.

* Za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

2. W przypadku upłynięcia 5 - dniowego roboczego lub 48 - godzinnego roboczego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt. 11 Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.

Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia Wykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) Zamawiającego o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.

3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 5 dni,

- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 48 godzin.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 50% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.

Wnioskowane brzmienie:

1. *Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 10% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 100 zł za wyjątkiem wystąpienia tzw. siły wyższej, o zaistnieniu której Wykonawca poinformuje Zamawiającego na piśmie*

2. *W przypadku upłynięcia 5-dniowego roboczego lub 2-dniowego/48 godzin roboczych (dla zamówień „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt. 11, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu powstania kosztów związanych z zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy ceny nabytego towaru w ramach zakupu interwencyjnego.*

Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia Wykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) Zamawiającego o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego.

3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 5 dni,
- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 48 godzin.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczenie kary umownej w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.

Uzasadnienie:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że wszelkie kary umowne muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnym przypadku nie powinny one przewyższać wielkości świadczenia, którego wykonanie mają zabezpieczać. Tym samym wnosimy o obniżenie kary do bardziej rozsądnego, proponowanego poziomu przez modyfikację sposobu ich naliczania, w przypadku ewentualnych opóźnień w dostarczeniu zamawianego towaru. Zwracamy przy tej okazji uwagę na fakt, iż Zamawiający nie uwzględnia w projekcie umowy obiektywnych przyczyn powstania opóźnień w dostawie towaru lub fizycznego braku możliwości dostarczenia towaru, w wyniku wystąpienia okoliczności „Siły wyższej”, czyli zdarzeń losowych, na które Wykonawca nie ma wpływu (np. pożar, powódź lub zalanie magazynu, wypadek w czasie jego transportu, warunki atmosferyczne uniemożliwiające terminową realizację zamówienia).

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 2

1. dot. zadania nr 9 – stent antyproliferacyjny

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 9 stent antyproliferacyjny, stent stalowy uwalniający lek antyproliferacyjny o następujących parametrach: ciśnienie nominalne 6 atm, grubość ściany 0.0047”, profil przejścia dla średnicy 3.0mm 0.045”, długości w zakresie 8-36mm, którego skuteczność kliniczna została potwierdzona wielośrodkowym, międzynarodowym, randomizowanym, prospektywnym badaniem klinicznym z 5-letnimi wynikami obserwacji klinicznej? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

2. dot. zadania nr 13 – cewniki balonowe do PTCA o niskim profilu typu semi-compliant

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 13 cewniki balonowe do PTCA cewniki balonowe o następujących parametrach: profil wejścia 0.018”, crossing profile dla średnicy 3.0 mm 0.029”, dostępne średnice: 1.5, 2.0, 2.50, 2.75, 3.0, 3.50, 4.0 mm, ciśnienie nominalne 6 atm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

3. dot. zadania nr 29 – cewnik aspiracyjny

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 29 cewnik aspiracyjny o średnicy zewnętrznej 0.066”i średnicy wewnętrznej 0.040”? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Tak.

ZESTAW 3

Dotyczy zadania nr 35

„ Czy Zamawiający dopuści cewnik balonowy obwodowy do PTA dostępny w średnicach

3mm dla długości balonu 2,4,10 cm

4mm dla długości balonu 2,4,10,15 cm

5mm dla długości balonu 2,4,6,8,10,15 cm

Dostępne również średnice 7,8 9,,10 mm dla długości balonu 2,4,6,8 cm

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”

Odp.: Nie.

ZESTAW 4

Pakiet nr 11:

Pyt. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki prowadzące o 80 krzywiznach dla średnic 5F, 6F oraz 7F i 64 krzywiznach dla średnicy 8F. Pozostałe parametry techniczne pozostają bez zmian.

Odp.: Tak.

Pakiet nr 19:

Pyt. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki diagnostyczne w rozmiarach 4, 5, 6F z zachowaniem wewnętrznej średnicy na całej długości. Pozostałe parametry techniczne pozostają bez zmian. Oferowany cewnik doskonale sprawdza się od lat w wielu pracowniach na całym świecie.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 20:

Pyt. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny cewniki aspiracyjne o minimalnej średnicy wewnętrznej 0,040". Pozostałe parametry techniczne oferowanego produktu pozostają bez zmian. Oferowany cewnik doskonale sprawdza się od lat w wielu pracowniach na całym świecie.

Odp.: Tak.

Pakiet nr 31:

Pyt. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny mikrocewniki do angioplastyki wieńcowej dostępne w długościach 135cm oraz 150cm. Mikrocewniki zbrojone są na całej swojej długości z wyłączeniem taperowanego typu. Pokryte są powłoką hydrofilną. Dodatkowo posiadają 3 markery widoczne w skopii, jeden marker na końcu dystalnym i dwa kolejne co 15mm.

Profil typu dystanego mikrocewnika: 2,0F/0,026"

Dystalna średnica zewnętrzna mikrocewnika: 0,034"

Proksymalna średnica zewnętrzna mikrocewnika: 0,042"

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 5

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 15 - łącznik Y / Y-adapter / dopuści złożenie oferty z Y adapterem , do którego w oddzielnym opakowaniu sterylnym dołączona będzie tępa igła wprowadzająca prowadnik 20G x 10 cm (średnica wewnętrzna igły 0,020", umożliwiającą przeprowadzenie prowadnika przez zastawkę hemostatyczną (parametr 5)?

Odp.: Tak.

2. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 15 - łącznik Y / Y-adapter /, dopuści złożenie oferty bez wersji z podwójną zastawką hemostatyczną (parametr 6)?

Odp.: Nie.

3. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 - Rampy 2 i 3 kranikowe, dopuści złożenie oferty tylko z rampami w wersji 3 kranikowej, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie.

4. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 18 – Prowadniki angiograficzne dopuści złożenie oferty z prowadnikami o średnicy 0,032", 0,035" i 0,038" o długościach 150, 180 i 260 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 19 – Cewniki diagnostyczne – koronarograficzne dopuści złożenie oferty z cewnikami o rozmiarach 4, 5 i 6F, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 20 – strzykawka z manometrem, wymaga, aby strzykawka wyposażona była również w kranik trójdrożny z przedłużaczem?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 w pozycji 1 i 2 dopuści przewodniki hydrofilne o średnicy 0,035" i długościach 180 i 260 cm o długości ściętej końcówki rdzenia regular 3 cm, w wersji o końcówce prostej i zagiętej (45 stopni), bez wersji z kształtowalną końcówką, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 26 dopuści igły angiograficzne o rozmiarze 18G x 70 mm, o przezroczystej końcówce?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 34 – Cewniki diagnostyczne dopuści złożenie oferty z cewnikami o rozmiarach 4, 5 i 6F i długościach od 65 do 110 cm, zgodnie do załączonych danych technicznych, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie.

ZESTAW 6

1. Dotyczy zadania nr 35

Czy Zamawiający dopuści Cewniki balonowe obwodowe do PTA o nieznacznie zmienionych parametrach:

Balon wytrzymujący ciśnienie (RBP) minimum 7 atm., oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odp.: Nie.

2. Dotyczy zadania nr 36

Czy Zamawiający dopuści Stenty obwodowe na balonie o nieznacznie zmienionych parametrach: Stent ze stopu kobaltowo-chromowego L605, oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odp.: Tak.

3. Dotyczy zadania nr 39, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Stenty obwodowe samorozprężalne do tętnic podudzia o nieznacznie zmienionych parametrach: Różne długości stentu – 20, 30, 40, 60 i 80mm, oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odp.: Tak.

4. Dotyczy zadania nr 39, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Stenty obwodowe pokryte lekiem antyproliferacyjnym o następujących parametrach: Kompatybilne z przewodnikiem 0,014"; Długość systemu wprowadzającego 143 cm, oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odp.: Tak.

5. Dotyczy zadania nr 40

Czy Zamawiający dopuści Prowadniki zabiegowe o średnicy 0,018" do angioplastyki tętnic podudzia o nieznacznie zmienionych parametrach: Długość przewodnika 190 i 300cm, oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odp.: Tak.

6. Dotyczy zadania nr 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Cewniki balonowe do tętnicy szyjnej do pre i postdylatacji o nieznacznie zmienionych parametrach: Cewniki w systemie RX o długości systemu 135 cm, oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odp.: Tak.

ZESTAW 7

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 23:

Pakiet nr 23 składa się z 9 nie sprzężonych ze sobą pozycji, tzn. mogą one pochodzić od różnych producentów, jak ma to miejsce w wielu szpitalach na terenie Polski. Cała wartość pakietu nr 1 jest szacowana na kilkadziesiąt tysięcy złotych, tymczasem w obecnym brzmieniu SIWZ do postępowania przystąpić może tylko jeden Wykonawca, co przeczyłoby zasadom uczciwej konkurencji, czego Zamawiający z pewnością nie miał na myśli. W związku z tym zwracamy się prośbą o wyodrębnienie pakietów 1A oraz 1B, które umożliwią złożenie oferty przez co najmniej dwóch oferentów a Szpitalowi pozwoli zachować zasady uczciwej konkurencji i zakupić asortyment zgodny z opisem SIWZ po znacznie korzystniejszej cenie od konkurujących Oferentów. Pragniemy zaznaczyć, że nasz sprzęt był testowany w przeszłości u Zamawiającego, jest najwyższej jakości i w sposób taki

sam lub bawet lepszy spełni wymagania użytkowe między innymi na terenie Pracowni Kardiologii Interwencyjnej/ Radiologii/ Elektrofizjologii. Oferowany przez nas sprzęt jest sprzedawany w ponad 100 placówkach na terenie całego kraju.

1A – złożony z pozycji: 1,3,4, 6, 8,9.

1B – złożony z pozycji: 2,5,7 – KTÓRE BLOKUJĄ WSZYSTKIE POZOSTAŁE POZYCJE.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 17, poz.1:

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie introducerów w rozmiarach 5,6,7,8Fr do dowolnego wyboru – pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 17, poz.2:

W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej cenowo najwyższej jakości, prosimy o dopuszczenie introducerów radialnych - wszystkie parametry zgodne z SIWZ o przewodniku prostym 0.021" (wymagane 0.018"). Dodatkowym atutem naszej oferty jest jednorazowy skalpel w komplecie oraz dwie długości krótkie do wyboru: 8cm oraz 13cm.



Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 8

Pytania dot. przedmiotu zamówienia:

Dot. Pakietu 43, poz. 1 i 2:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie introduktorów długich zbrojonych według następującego opisu:

Poz. 1

Średnice wewnętrzne min.: 0,089" dla 6F i 0,102" dla 7F

Średnice 6 i 7

Długości 45 cm

Zbrojenie żebrzowaniem stalowym cewnika zapobiegające załamaniom w krętych naczyniach

Dobrze widoczny w skopii rtg - marker w części dystalnej

Boczny odpływ z kranikiem trójdrożnym

Zastawka hemostatyczna bez zaworu obrotowego na końcu proksymalnym

Pokrycie hydrofilne dystalne

Atraumatyczne, gładkie przejście między koszulką, a rozszerzaczem

Kompatybilne z przewodnikiem 0,035"

Termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Poz. 2

Średnice wewnętrzne min.0,089" dla 6F

Średnica 6F

Długości 90 cm

Zbrojenie żebrowaniem stalowym ceownika zapobiegające załamaniom w krętych naczyniach

Dobrze widoczny w skopii rtg - marker w części dystalnej

Boczny odpływ z kranikiem trójdrożnym

Zastawka hemostatyczna bez zaworu obrotowego na końcu proksymalnym

Pokrycie hydrofilne dystalne

Atraumatyczne, gładkie przejście między koszulką, a rozszerzaczem

Kompatybilne z przewodnikiem 0,035"

Termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytania dot. wzoru umowy:

1. Prosimy Zamawiającego o dodanie do §1 ust. 6 wzoru umowy zastrzeżenia, że zmniejszenie ilości dostaw przez Zamawiającego nie może przekroczyć 20% wartości umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust. 1 wzoru umowy poprzez zastąpienie ust. 2 następującym zapisem: *„Wykonawca gwarantuje niezmienność cen przez cały okres obowiązywania umowy, za wyjątkiem zmiany stawki podatku VAT. W takiej sytuacji zmianie ulegnie wartość brutto umowy, wartość netto pozostanie bez zmian. Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych strony w przypadku ustawowej zmiany stawki mającej miejsce przed datą wystawienia faktury) wartość brutto umowy ulegnie automatycznie zmianie proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust. 7 wzoru umowy w następujący sposób: *„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostaw na cito dla pakietu nr 43.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Prosimy zamawiającego o zmianę terminu dostaw na cito do 72 godzin od momentu otrzymania i potwierdzenia faksem Zamówienia (za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kary umownej określonej w §4 ust. 1 wzoru umowy do 0,2% wartości dostarczonej ze zwłoką części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu §3 ust. 2 wzoru umowy poprzez zmniejszenie wysokości kary umownej będącej wynikiem konieczności dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego do równowartości różnicy cen towarów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Prosimy o zmianę wysokości kar umownych w par. 3 ust. 3 do 0,2% reklamowanego towaru.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §3 ust. 4 poprzez naliczanie kary umownej w przypadku rozwiązania umowy od wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §3 ust. 5 na: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §56 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób:

Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

1/ „jeżeli w okresie roku od dnia dostawy wyrobów medycznych zaistnieje zdarzenie, polegające na wadliwym działaniu albo pogorszeniu cech użytkowych urządzenia, które pośrednio lub bezpośrednio mogło doprowadzić do śmierci lub poważnego pogorszenia stanu zdrowia pacjentów, skutkiem którego wprowadzony zostanie urzędowy czasowy zakaz użytkowania urządzeń będących przedmiotem Dostawy, Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć Zamawiającemu na czas obowiązywania zakazu w terminie 7 roboczych licząc od dnia powiadomienia Wykonawcy o wprowadzeniu zakazu urzędowego, o którym mowa w niniejszym ustępie, wyrób medyczny równoważny dopuszczone do użytkowania o takich samych parametrach

2/ stwierdzenia, że dostarczane wyroby nie odpowiadają parametrom zawartym w ofercie Wykonawcy;

3/ powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. trzykrotnego naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 2, §37 ust. 3 umowy;

4/ dostarczenia /trzeci przypadek/ wyrobu z istotnymi wadami jakościowymi;

5/ dostarczenia /trzeci przypadek/ wyrobu z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy;

6/ powtarzających się /trzeci przypadek/ dostaw wyrobu poza miejsce określone w umowie tj. Magazyn Medyczny Zamawiającego;

7/ wygaśnięcia świadectwa dopuszczenia do obrotu dla oferowanych wyrobów i nie przedłużenia jego ważności;

8/ odstąpienia przez Narodowy Fundusz Zdrowia od finansowania świadczeń, w których wykorzystywane są wyroby będące przedmiotem zamówienia.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 9

1. Czy w Zadaniu nr 13 Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie balonu o ciśnieniu nominalnym 6 atm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 10

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 34 cewników diagnostycznych o dostępnych średnicach 4F i 5F, długościach: 40, 65, 80, 90, 100, 110, 125 cm oraz krzywiznach: Bentson (1; 2); Berenstein; Cobra (1; 2); Headhunter (1; 3); Hockey Stick; Hook (0,8; 1,0); KA2; Mani; Mikaelsson; Modified Cerebral; Modified Hook (1; 2; 3); Modified Simmons; Motarjeme; Motarjeme Cane; Multipurpose A1; MW2; Newton (1; 2; 3; 4); Osborne; Renal Double Curve; Reuter; RBI; RIM; Shepherd Hook (0,8; 1,0); Simmons (1; 2); Straight Selective; Vertebral; Shepherd Flush; Ultra Bolus Flush; Modified Bolus Flush; Pigtail Flush; Straight Flush; Modified Hook Flush; UAC; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 35 cewników balonowych o dostępnych średnicach: 3.0, 4.0, 5.0, 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0, długość układu wprowadzającego 75, 120cm, RBP 9-16atm w zależności od rozmiaru balonu; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 37 poz.1 stentów obwodowych samorozprężalnych o dostępnych średnicach 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0, 12.0mm, podwójny szaft dla wszystkich rozmiarów; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Tak.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 37 poz.2 stentów obwodowych samorozprężalnych o dostępnych średnicach 6.0, 7.0, 8.0, 9.0, 10.0, 12.0mm, podwójny szaft dla wszystkich rozmiarów; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Tak.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 40 przewodników zabiegowych o dostępnych długościach 190 lub 300cm, miętka końcówka o długości 3cm; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Tak.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 42 cewników balonowych o średnicy shaftu 3,6F na całej długości oraz RBP 11-18atm; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Nie.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 44 mikrosfer embolizacyjnych o dostępnych rozmiarach 50 - 100µm w stanie suchym, po absorpcji cieczy 200-400µm; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Tak.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 46 poz.1 cewników prowadzących o dostępnej średnicy 8,5F i długościach: 55, 90, 120cm o średnicy wewnętrznej 2,29mm oraz pokryciu hydrofilnym na całej długości; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Tak.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Zadaniu 46 poz.3 mikroproradników o dostępnej długości 165cm posiadających 30 mm końcówkę o jednym stopniu sztywności; pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Tak.

ZESTAW 11

Zadanie 2

1. Czy w zadaniu 2 Zamawiający dopuści w pozycji 1 stent wieńcowy w zakresie średnic od 2,25 do 4,5 mm (7 różnych średnic stentu), którego balon po rozprężeniu może wystawać maksymalnie 0,8 mm z obu stron stentu łącznie i skracalność stentu jest niższa niż 3,5%?

Odp.: Tak.

2. Czy w pozycji 2 zadania 2 Zamawiający dopuści balon, o niskim profilu przejścia wynoszącym 0,031", ciśnieniu nominalnym 6 atm i którego shaft proximal wynosi 2,1F a shaft distal 2,4F?

Odp.: Tak.

3. Czy w pozycji 3 zadania 2 Zamawiający dopuści przewodniki o długościach 182 i 300 cm, pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odp.: Tak.

4. Czy w zadaniu 2 pozycji 4 Zamawiający dopuści stent antyproliferacyjny zbudowany ze stopu Pt-Cr, którego shaft distal wynosi 2,7 F a skrócenie stentu mieści się w zakresie od 0,12-3,9%, pozostałe parametry jak w opisie SIWZ?

Odp.: Tak.

Zadanie 3

1. Czy w zadaniu 3 Zamawiający dopuści w pozycji 1 stent wieńcowy w zakresie średnic od 2,25 do 4,5 mm (7 różnych średnic stentu), którego balon po rozprężeniu może wystawać maksymalnie 0,8 mm z obu stron stentu łącznie, profil przejścia (dla stentu 3,0) wynosi 0,042" a jego skracalność jest niższa niż 3,5%?

Odp.: Tak.

2. Czy w pozycji 2 zadania 3 Zamawiający dopuści balon, o niskim profilu przejścia wynoszącym 0,031", ciśnieniu nominalnym 6 atm i którego shaft proximal wynosi 2,1F a shaft distal 2,4F, pozostałe parametry jak w zapisie SIWZ?

Odp.: Tak.

3. Czy w pozycji 3 zadania 3 Zamawiający dopuści balon spełniający parametry SIWZ z jedną różnicą, jego crossing profile wynosi 0,33"?

Odp.: Tak.

4. Czy w pozycji 4 zadania 3 Zamawiający dopuści przewodniki o długościach 182 i 300 cm , pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odp.: Tak.

5. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 zadania 3 stent antyproliferacyjny, którego skrócenie stentu mieści się w zakresie od 0,12-3,9%, pozostałe parametry jak w opisie SIWZ?

Odp.: Tak.

Zadanie 6

1. Czy w zadaniu 6 Zamawiający dopuści w pozycji 1 stent wieńcowy w zakresie średnic od 2,25 do 4,5 mm, którego balon po rozprężeniu może wystawać maksymalnie 0,8 mm z obu stron stentu łącznie a profil przejścia wynosi 0,041" i skracalność stentu jest niższa niż 3,5%?

Odp.: Zamawiający dopuszcza stent wieńcowy, którego balon po rozprężeniu może wystawać maksymalnie 0,8 mm z obu stron stentu łącznie a profil przejścia wynosi 0,041" i skracalność stentu jest niższa niż 3,5%, natomiast w zakresie średnic - podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 zadania 6 stent antyproliferacyjny, którego skrócenie stentu mieści się w zakresie od 0,12-3,9%, a proximal shaft wynosi 2,1F pozostałe parametry jak w opisie SIWZ?

Odp.: Tak.

Zadanie 8

1. Czy Zamawiający dopuści stent wykonany ze stopu Pt-Cr, o niskim profilu przejścia wynoszącym 0,042", którego balon po rozprężeniu może wystawać maksymalnie 0,8 mm z obu stron stentu łącznie i skracalność stentu jest niższa niż 3,5% a proximal shaft wynosi 2,3F zaś distal shaft 2,7F?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 9

1. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 9 stent antyproliferacyjny wykonany ze stopu Pt-Cr, którego skrócenie stentu mieści się w zakresie od 0,12-3,9%; pozostałe parametry jak w opisie SIWZ?

Odp.: Tak.

Zadanie 12

1. Czy w zadaniu 12 Zamawiający dopuści balon, o niskim profilu przejścia wynoszącym 0,033", zakresie średnic 2,0-5,0 mm i zakresie średnic 6-30mm, pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza cewnik balonowy o zakresie średnic 2,0-5,0 mm i zakresie długości 6-30mm, natomiast w zakresie parametru - profil przejścia podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zadanie 13

1. Czy w zadaniu 13 Zamawiający dopuści balon, o niskim profilu przejścia wynoszącym 0,030", entry profile wynoszącym 0,017", pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odp.: Nie.

ZESTAW 12

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 „Pakiet do stentowania zmian w ostrych zespołach wieńcowych” dopuści do zaofertowania sprzęt o następujących parametrach:

- **Pozycja 1-stent wieńcowy montowany fabrycznie na balonie**

- maksymalne skrócenie po rozprężeniu = 0,5% dla stentu średnicy 3,0 mm
- profil przejścia dla stentu o śr. 3,0 mm = 0,041"
- stent powszechnie stosowany w ostrych zespołach wieńcowych, nie posiadający oficjalnego dokumentu potwierdzającego to wskazanie i spełniającego jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

- **Pozycja 2- cewnik balonowy do predilatacji**

- ciśnienie nominalne NP = 6 atm. dla średnicy balonu 1,5 mm
- ciśnienie RBP = 12 atm. dla średnicy balonów 1,25 mm i 1,5 mm i spełniającego jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

- **Pozycja 3 – stent antyproliferacyjny**

- o architekturze stentu gdzie powierzchnia otwarta zawiera się w granicach od 80,1 do 85,4% w zależności od średnicy stentu i spełniającego jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

2. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 2 „Pakiet do zabiegów na naczyniach krętych i trudno dostępnych”

dopuszcza do zaferowania sprzęt o następujących parametrach:

• **Pozycja 1-stent wieńcowy**

- zakres dostępnych średnic od 2,25 mm do 4,0 mm (6 rozmiarów)
- grubość ściany stentu = 0,0036"
- dostępne długości w zakresie 8-30 mm (7 rozmiarów)- **8; 12; 14; 18; 22; 26; 30 mm**
- maksymalne skrócenie po rozprężeniu =1,55%, (0,5% dla średnicy 3,0 mm)
- i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

• **Pozycja 2 – cewnik balonowy do predylatacji**

- ciśnienie nominalne NP = 6 atm. dla średnicy balonu 1,5 mm
- ciśnienie RBP = 12 atm. dla średnicy balonów 1,25 mm i 1,5 mm
- proximal shaft = 1,9F
- proksymal shaft /distal shaft = 1,9F/2,4F dla średnicy od 1,25 do 3,75 mm, oraz 1,9F/2,5F dla średnicy od 3,75 do 4,0 mm spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

• **Pozycja 4 – stent antyproliferacyjny**

- grubość ściany (strut) – 0,0036"
- maksymalne skrócenie po rozprężeniu =1,55%, (0,5% dla średnicy 3,0 mm)
- proximal shaft = 2,1F / distal shaft = 2,7F dla stentu o średnicy 4,0 mm
- stent powszechnie stosowany w ostrych zespołach wieńcowych, nie posiadający oficjalnego dokumentu potwierdzającego to wskazanie) i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

3. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 „Pakiet do zabiegów na naczyniach zwapniałych i do restenozy”

dopuszcza do zaferowania sprzęt o następujących parametrach:

• **Pozycja 1-stent wieńcowy**

- zakres dostępnych średnic: **2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm** (6 rozmiarów)
- maksymalne skrócenie po rozprężeniu = 1,55%, (0,5% dla średnicy 3,0 mm)
- dostępne długości w zakresie 8-30 mm - **8; 12; 14; 18; 22; 26; 30 mm** (7 rozmiarów)
- grubość ściany stentu = 0,0036" i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

• **Pozycja 2 – cewnik balonowy do predylatacji**

- ciśnienie nominalne NP = 6 atm. dla średnicy balonu 1,5 mm
- ciśnienie RBP = 12 atm. dla średnicy balonów 1,25 mm i 1,5 mm
- dostępne średnice balonu (mm): **1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0**
- proximal shaft = 1,9F
- distal shaft do 2,7F i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

• **Pozycja 3 – cewnik balonowy wysokociśnieniowy**

- dostępne długości : **6; 9; 12; 15; 21; 27 mm**
- proximal shaft – 1,9F w pełnym zakresie rozmiarów
- distal shaft - 2,6F dla średnic od 2,0 do 3,75mm, oraz 3,0F dla średnic od 4,0 do 5,0 mm
- i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

• **Pozycja 5 – stent antyproliferacyjny**

- RBP = 15 atm. dla stentu o średnicy 4,0 mm
- maksymalne skrócenie po rozprężeniu =1,55%, (0,5% dla średnicy 3,0 mm)
- grubość ściany (strut) – 0,0036" i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza stent antyproliferacyjny o parametrach: maksymalne skrócenie po rozprężeniu =1,55%, (0,5% dla średnicy 3,0 mm), grubość ściany (strut) – 0,0036", natomiast w zakresie parametru RBP podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 „Stenty wieńcowe na balonie do stentowania zmian prostych” dopuści do zaofiarowania sprzętu o następujących parametrach:

• **Pozycja 1-stent wieńcowy montowany na balonie**

- profil przejścia dla stentu o śr. 3,0 mm = 0,041"
 - dostępne średnice : **2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm**
 - maksymalne skróceniu po rozprężeniu =1,55%, dla rozmiarów 3,0 = 0,5%
 - dostępne długości stentu: **8; 12; 14; 18; 22; 26; 30 mm (7 rozmiarów)**
- i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza stent wieńcowy montowany na balonie o parametrach: profil przejścia dla stentu o śr. 3,0 mm = 0,041", maksymalne skróceniu po rozprężeniu =1,55%, dla rozmiarów 3,0 = 0,5%, długości stentu: 8; 12; 14; 18; 22; 26; 30 mm (7 rozmiarów), natomiast w zakresie średnic podtrzymuje zapisy SIWZ.

• **Pozycja 2-stent antyproliferacyjny**

- RBP = 16 atm , oraz RBP = 15 atm. dla stentu o średnicy 4,0 mm
 - proksymal shaft = 2,1F dla średnicy 3,0 mm
 - maksymalne skrócenie po rozprężeniu = 1,55% , dla rozmiarów 3,0 = 0,5%
- i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej

Odp.: Zamawiający dopuszcza stent antyproliferacyjny o parametrach: proksymal shaft = 2,1F dla średnicy 3,0 mm, maksymalne skrócenie po rozprężeniu = 1,55% , dla rozmiarów 3,0 = 0,5%, natomiast w zakresie RBP podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 9 „Stenty wieńcowe antyproliferacyjne ” dopuści do zaofiarowania sprzętu o następujących parametrach:

- powierzchnia otwarta po implantacji stentu zawiera się w granicach od 80,1 do 85,4% w zależności od średnicy stentu i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

6. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 12 „Cewniki balonowe wysokociśnieniowe typu non-compliant” dopuści do zaofiarowania sprzętu o następujących parametrach:

- distal shaft = 3,0F dla średnic od 4,0 do 5,0 mm
- zakres dostępnych średnic : **2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 mm**
- zakres dostępnych długości: **6; 9; 12; 15; 21; 27 mm** i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

7. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 „Cewniki balonowe do PTCA o niskim profilu typu semicompliant” dopuści do zaofiarowania sprzętu o następujących parametrach:

- proximal shaft /distal shaft = 1,9F/2,4F dla średnicy od 1,25 do 3,75 mm, oraz 1,9F/2,5F dla średnicy od 3,75 do 4,0 mm
- ciśnienie nominalne NP = 6 atm. dla średnicy balonu 1,5 mm
- ciśnienie RBP = 12 atm. dla balonów o średnicy od 1,25 mm i 1,5 mm i spełniający jednocześnie pozostałe wymogi specyfikacji technicznej ?

Odp.: Tak.

ZESTAW 13

Zadanie Nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie stentów wieńcowych na balonie do stentowania zmian prostych o dostępnych średnicach: 2.0 mm - 4.0 mm (7 średnic). Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami SIWZ.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie Nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie stentów antyproliferacyjnych o nieznacznie zmienionych parametrach:

- Siła radialna stentu: 1,5 bar (21,76 psi) dla średnic 2.0 – 2.5 mm oraz 1,8 bar (26,11 psi) dla średnic 2.75 – 4.0 mm
- Skrócenie stentu przy implantacji - 1%

Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami technicznymi sprzętu.

Odp.: Tak.

Zadanie Nr 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stentów wieńcowych kobaltowo - chromowych montowanych na balonie o ciśnieniu RBP 15 atm dla średnic 2.0 - 3.5 mm i 12 atm dla średnicy 4.0 mm oraz proximal shaft 1,9 F. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami technicznymi sprzętu.

Odp.: Tak.

Zadanie 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stentów antyproliferacyjnych o nieznacznie zmienionych parametrach:

- Siła radialna stentu: 1,5 bar (21,76 psi) dla średnic 2.0 – 2.5 mm oraz 1,8 bar (26,11 psi) dla średnic 2.75 – 4.0 mm

- Skrócenie stentu przy implantacji - 1%

- Śrenice stentu od 2.0 - 4.0 mm (7 średnic), długości stentu 8 - 32 mm (7 długości)

Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami SIWZ.

Odp.: Tak.

Zadanie Nr 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników balonowych do PTCA o nieznacznie zmienionych parametrach:

- niski profil balonu 0,025" dla średnicy 3.0 mm

- distal shaft 2,5 F

- Średnice balonu: 1.25 mm; 1.5 mm; 2.0 mm; 2.25 mm; 2.5 mm; 2.75 mm; 3.0 mm; 3.5 mm; 4.0 mm

- ciśnienie nominalne 10 atm dla średnic 1.25 /1.50 mm oraz 6 atm dla średnic 2.00 - 4.00 mm

Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników balonowych o parametrach: niski profil balonu 0,025" dla średnicy 3.0 mm, distal shaft 2,5 F oraz ciśnienie NP – 6 atm dla średnicy 1,5 mm, natomiast pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 14

Zadanie Nr 23

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie wymienione pozycje wchodzące w skład zadania 23 stanowiły jeden sterylny zestaw, gotowy do użycia?

Odp.: Tak.

ZESTAW 15

I. dot. Projektu umowy – Załącznik Nr 5 do SIWZ:

1. Pytanie do § 1 ust. 7. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Wykonawca w chwili podpisania umowy przyjmuje na siebie obowiązek zagwarantowania ciągłości dostaw tak, aby umowę można było zrealizować (z wyjątkiem sytuacji, kiedy niedostarczony wyrób został wcześniej wstrzymany bądź wycofany z obrotu decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub w sytuacji kiedy Wykonawca przed złożeniem **niezwłocznie po złożeniu** zamówienia przez Zamawiającego przekazał mu pisemną informację od producenta wyrobu, którego dotyczy umowa o problemie z jego dostępnością).”.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższą zmianę nadając nowe brzmienie § 1 ust. 8 projektu umowy - Załącznika nr 5 do SIWZ „Wykonawca w chwili podpisania umowy przyjmuje na siebie obowiązek zagwarantowania ciągłości dostaw tak, aby umowę można było zrealizować (z wyjątkiem sytuacji, kiedy niedostarczony wyrób został wcześniej wstrzymany bądź wycofany z obrotu decyzją Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub w sytuacji kiedy Wykonawca niezwłocznie po złożeniu zamówienia przez Zamawiającego przekazał mu pisemną informację od producenta wyrobu, którego dotyczy umowa o problemie z jego dostępnością).”

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 5 do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

2. Pytanie do §1 ust. 9. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez dodanie po zdaniu pierwszym zdanie o następującym brzmieniu:

„Nieudzielenie zgody przez Zamawiającego na dostarczanie odpowiednika przedmiotu zamówienia może nastąpić wyjątkowo z ważnych przyczyn.”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Pytanie do § 2 ust. 2. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Wykonawca gwarantuje niepodwyższanie cen **netto** przez cały okres trwania umowy.”

Odp.: Zamawiający dokonuje zmiany zapisu § 2 ust. 2 projektu umowy – Załącznika nr 5 do SIWZ na:

„Wykonawca gwarantuje niepodwyższanie cen przez cały okres trwania umowy, poza zmianami określonymi w § 7 niniejszej umowy.”

Powyższa zmiana została naniesiona w Załączniku nr 5 do SIWZ – poprawionym, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

4. Pytanie do § 2 ust. 6 zdanie pierwsze. Czy Zamawiający dopuści zmianę zdania pierwszego powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Zapłata za dostarczone wyroby nastąpi w formie przelewu na konto Wykonawcy w terminie do 60 dni od daty otrzymania partii towaru i **wystawienia faktury, której skan Zamawiający otrzyma w dniu dostawy zamówionego towaru, a oryginał niezwłocznie pocztą**”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Pytanie do § 3 ust. 1. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości ~~100~~ **30** zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 100 zł. **Kary nie nalicza się w przypadku, gdy Zamawiający skorzysta z uprawnienia do naliczenia kary umownej na podstawie ust. 2 poniżej.**

* Za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Pytanie do § 3 ust. 2. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„W przypadku upłynięcia 5 - dniowego roboczego lub 48 - godzinnego roboczego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt. 9 Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową **pod warunkiem uprzedniego wezwania Wykonawcy do dokonania dostawy w dodatkowym terminie (minimum 3-dniowym w przypadku dostawy zwykłej / minimum 24h w przypadku dostawy na zamówienie „cito”)**. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z

różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do Zamawiającego (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o $\pm 10\%$, ale nie niższą niż 200 zł.

Zamawiający zobowiązany jest powiadomić Wykonawcę o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia Wykonawcy. W przypadku, gdy Wykonawca nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) Zamawiającego o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez Zamawiającego powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji Wykonawcy w magazynie Zamawiającego **i może zostać zaliczony na poczet następnej dostawy.**”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Pytanie do § 3 ust. 3. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 5 dni,

- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy **uzupełni dostawę** o reklamowany towar w ciągu 48 godzin.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości ~~100~~ **30** zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 50% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Pytanie do § 3 ust. 4. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego ustępu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 7) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2 % całej wartości niezrealizowanej części umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Pytanie do § 5. Czy Zamawiający dopuści zmianę powołanego paragrafu poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„ 1. Strony mogą rozwiązać umowę w każdym czasie za porozumieniem stron.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

1) incydentu medycznego /pierwszy przypadek/ w postaci każdego wadliwego działania albo pogorszenia cech lub działania wyrobu medycznego, które doprowadziło lub mogło ~~bezpośrednio lub pośrednio~~ doprowadzić do śmierci lub poważnego pogorszenia stanu zdrowia pacjenta. Warunkiem rozwiązania umowy przez Zamawiającego jest zgłoszenie incydentu medycznego Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, i stwierdzenia zasadności zgłoszenia w efekcie postępowania wyjaśniającego oraz ustalenia bezpośredniego związku przyczynowego pomiędzy dostarczanym przez Wykonawcę wyrobem medycznym i zaistniałym incydentem medycznym. Uprawnienie Zamawiającego do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym nie powstanie, w przypadku, gdy dostarczane przez Wykonawcę wyroby medyczne współpracują ze sprzętem, którego użycie doprowadziło do incydentu medycznego, a sprzętu tego nie dostarczył Wykonawca, chyba że zostanie potwierdzone, że incydent medyczny spowodowało użycie wyrobu dostarczanego przez Wykonawcę.

W przypadku rozwiązania umowy z tego powodu Zamawiający zwraca Wykonawcy będący przedmiotem zamówienia wyrób medyczny, który objęty został zgłoszeniem incydentu medycznego lub też zachowuje go celem przeprowadzenia oględzin i zebrania dowodów stwierdzających związek przyczynowy pomiędzy wyrobem medycznym a incydentem medycznym.

W przypadku, kiedy przedmiotem zamówienia są wyroby medyczne współpracujące (zależne) ze sprzętem, którego użycie doprowadziło do incydentu medycznego, Zamawiający ma prawo domagać się zwrotu wartości także i tego sprzętu (kompatybilność ze zgłoszonym) o ile pochodzi od tego samego Wykonawcy.

W przypadku rozwiązania umowy w związku ze zgłoszeniem incydentu medycznego Zamawiający może dokonać zwrotu Wykonawcy niewykorzystanego, w tym także wcześniej zakupionego i dostarczonego w ramach tej samej umowy, wyrobu medycznego. Wykonawca zobowiązany jest w takim przypadku zwrócić Zamawiającemu równowartość zakupu według cen brutto określonych w umowie. Zamawiający ma prawo, o ile uzna to za konieczne zabezpieczyć u siebie wyrób medyczny jako dowód świadczący o związku przyczynowym pomiędzy wyrobem medycznym a incydentem medycznym;

2) stwierdzenia, że dostarczane wyroby nie odpowiadają parametrom zawartym w ofercie Wykonawcy;

3) powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. ~~dwukrotnego~~ trzykrotnego naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 2 i § 3 ust. 3 do Umowy miesiącu kalendarzowym;

4) dostarczania /drugi przypadek/ wyrobów z wadami jakościowymi i nieuzupełnienie dostawy w umownym terminie;

5) dostarczania /drugi przypadek/ wyrobów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy i nieuzupełnienie dostawy w umownym terminie ;

6) powtarzających się /drugi przypadek/ dostaw wyrobów poza miejsce określone w umowie, tj. magazyn Medyczny Zamawiającego;

7) wygaśnięcia świadectwa dopuszczenia do obrotu na oferowanych wyrobów i nie przedłużenia jego ważności;

8) zakończenia, rozwiązania lub odstąpienia od umowy z NFZ na zakres świadczeń, w których wykorzystywane są wyroby będące przedmiotem zamówienia.

3. W przypadkach określonych w ust. 1 powyżej Zamawiający zobowiązany jest do uprzedniego złożenia Wykonawcy pisemnego oświadczenia o stwierdzeniu przypadków uprawniających do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym wzywając go do złożenia wyjaśnień lub zaprzestania naruszeń w wyznaczonym terminie.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Pytanie do § 6 ust. 2 poprzez dodanie pkt 5). Czy Zamawiający dopuści zmianę ustępu poprzez nadanie punktu 5) o następującym brzmieniu:

„5) zmianę sposobu konfekcjonowania dostarczanych wyrobów medycznych w przypadku wprowadzenia takiej zmiany przez wytwórcę (producenta) tych wyrobów”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

II. dot. Zał. Nr 1 i 1A-33 do SIWZ:

1. Dot. Rozdziału XI. pkt. 1 SIWZ, tj. informacji gdzie i kiedy należy złożyć ofertę i próbki. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga dostarczenia 1 szt. próbki zaoferowanych wkładów? W SIWZ ani w formularzu ofertowym i asortymentowo-cenowym nie ma żadnej informacji o konieczności złożenia i ilości wymaganych sztuk próbek.

Odp.: Zamawiający nie wymaga złożenia próbek. Treść pkt. 1 w rozdziale XI SIWZ nie zawiera informacji o próbkach.

2. Prosimy o wydzielenie pozycji nr 2 i 5 z pakietu 33 do osobnego pakietu (tj. utworzenie osobnego pakietu na wkłady producenta Medrad i osobnego pakietu dla Libel-Flarsheim) lub alternatywnie prosimy o dopuszczenie możliwości składania ofert częściowych w tym pakiecie na każdą pozycję osobno.

Uzasadnienie: Argumentem przemawiającym za wyodrębnieniem tych pozycji jest fakt, że Wykonawca oferujący dany asortyment (wkłady lub złącza) może zaoferować je w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie niż dystrybutor pozyskujący ofertę na ten asortyment na wolnym rynku, co z pewnością będzie miało wpływ na racjonalne wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego. Na asortyment wyszczególniony w Pakiecie Nr 33 w całości ofertę może złożyć tylko jeden podmiot, co narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz stanowi praktyki monopolistyczne. Taka pakietyzacja zamówienia narusza zasadę równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji – podstawowe zasady stosowane w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego.

W związku z powyższym prosimy o wyodrębnienie wszystkich pozycji do osobnych pakietów lub też o dopuszczenie możliwości składania ofert częściowych na poszczególne pozycje.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z zadania nr 33 pozycji 2 i 5, jednocześnie tworząc z pozycji 2 dodatkowe zadanie nr 52, a z pozycji 5 dodatkowe zadanie nr 53.

W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:

- spisie treści SIWZ na stronie 2 w nazwie załączników 1A, nadając nowe brzmienie „Załącznik nr od 1A-1 do 1A-53 Wymagane parametry /warunki techniczne (do wypełnienia)
- rozdziale III SIWZ pkt. 1 nadając mu nowe brzmienie „Przedmiotem zamówienia jest dostawa jednorazowego sprzętu do koronarografii PTCA i PTA dla SPWSZ w Szczecinie – 53 zadania.
- rozdziale VI SIWZ pkt. 4 nadając mu nowe brzmienie:

„W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający żąda:

- 1) Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia (strony katalogowe) – w j. polskim do oferowanego sprzętu, ze wskazaniem w nim oferowanego asortymentu, podając nr zadania i pozycji w zadaniu;
- 2) wypełnione załączniki nr od 1A-1 do 1A-53 (wymagane parametry / warunki techniczne sprzętu odpowiednio do zadania nr 1-53);
- 3) deklarację zgodności – dotyczy zadania nr 33 poz. 2 i 3;
- 4) certyfikat CE – dotyczy zadania nr 33 poz. 2 i 3;
- 5) zgłoszenie lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – dotyczy zadania nr 33 poz. 2 i 3.”

- rozdziale VIII SIWZ pkt. 1 nadając mu nowe brzmienie

Wykonawcy wnoszą wadium w terminie do dnia 14.11.2014 r. do godz. 08:00 w wysokości:

Nr zadania	Kwota wadium
Zadanie nr 1	7 060,00 PLN
Zadanie nr 2	7 200,00 PLN
Zadanie nr 3	5 620,00 PLN
Zadanie nr 4	10 700,00 PLN
Zadanie nr 5	7 110,00 PLN
Zadanie nr 6	5 100,00 PLN
Zadanie nr 7	500,00 PLN
Zadanie nr 8	360,00 PLN
Zadanie nr 9	8 000,00 PLN
Zadanie nr 10	600,00 PLN
Zadanie nr 11	4 720,00 PLN
Zadanie nr 12	680,00 PLN

Zadanie nr 13	3 060,00 PLN
Zadanie nr 14	5 440,00 PLN
Zadanie nr 15	1 320,00 PLN
Zadanie nr 16	880,00 PLN
Zadanie nr 17	4 220,00 PLN
Zadanie nr 18	1 820,00 PLN
Zadanie nr 19	3 010,00 PLN
Zadanie nr 20	2 140,00 PLN
Zadanie nr 21	3 270,00 PLN
Zadanie nr 22	840,00 PLN
Zadanie nr 23	1 560,00 PLN
Zadanie nr 24	200,00 PLN
Zadanie nr 25	280,00 PLN
Zadanie nr 26	340,00 PLN
Zadanie nr 27	1 430,00 PLN
Zadanie nr 28	1 460,00 PLN
Zadanie nr 29	3 500,00 PLN
Zadanie nr 30	1 770,00 PLN
Zadanie nr 31	480,00 PLN
Zadanie nr 32	560,00 PLN
Zadanie nr 33	4 280,00 PLN
Zadanie nr 34	380,00 PLN
Zadanie nr 35	2 560,00 PLN
Zadanie nr 36	4 400,00 PLN
Zadanie nr 37	4 200,00 PLN
Zadanie nr 38	910,00 PLN
Zadanie nr 39	2 600,00 PLN
Zadanie nr 40	350,00 PLN
Zadanie nr 41	150,00 PLN
Zadanie nr 42	200,00 PLN
Zadanie nr 43	260,00 PLN
Zadanie nr 44	1 900,00 PLN
Zadanie nr 45	90,00 PLN
Zadanie nr 46	520,00 PLN
Zadanie nr 47	2 280,00 PLN
Zadanie nr 48	460,00 PLN
Zadanie nr 49	950,00 PLN
Zadanie nr 50	350,00 PLN
Zadanie nr 51	180,00 PLN
Zadanie nr 52	200,00 PLN
Zadanie nr 53	360,00 PLN

➤ **rozdziale XIII SIWZ pkt. 1.1 nadając mu nowe brzmienie**

1.1 Wybór oferty najkorzystniejszej dla zadania nr 10, 16, 22 – 30, 33, 34, 38 - 53 zostanie dokonany według następujących kryteriów oceny ofert:

1) cena – 100 %

Sposób przyznania punktów w kryterium „cena”:

najniższa cena

$$C = \frac{\text{cena w ofercie ocenianej}}{\text{cena w ofercie ocenianej}} \times 100$$

cena w ofercie ocenianej

➤ **załączniku nr 1 do SIWZ w zakresie zadania nr 33 nadając mu nowe brzmienie**

Zadanie nr 33. Wkłady do wstrzykiwaczy: ANGIOMAT Mark V ProVis, MEDRAD STELLANT CT, VISTRON CT

L.p.	Opis przedmiotu dostawy	Ilość w skali 12 m-cy
1.	Wkład do wstrzykiwacza ANGIOMAT Mark V ProVis	100 szt.

2.	Wkład do wstrzykiwacza MEDRAD STELLANT CT 200 ml (zestaw 2 sztuki)	1 200 zestawów
3.	Wkład do wstrzykiwacza VISTRON CT 200 ml	4 000 szt.

Wymagane parametry /warunki techniczne znajdują się w załączniku nr 1A-33 do SIWZ, które po wypełnieniu należy załączyć do oferty.

W ofercie asortymentowo - cenowej należy podać cenę jednostkową za 1 sztukę/zestaw.

- załączniku nr 1 do SIWZ dodając nowe zadanie nr 52 (utworzone z pozycji 2 zadania nr 33)

Zadanie nr 52. Wkłady do wstrzykiwacza ANGIOMAT ILLUMENA

L.p.	Opis przedmiotu dostawy	Ilość w skali 12 m-cy
1.	Wkład do wstrzykiwacza ANGIOMAT ILLUMENA	400 szt.

Wymagane parametry /warunki techniczne znajdują się w załączniku nr 1A-52 do SIWZ, które po wypełnieniu należy załączyć do oferty.

W ofercie asortymentowo - cenowej należy podać cenę jednostkową za 1 sztukę.

- załączniku nr 1 do SIWZ dodając nowe zadanie nr 53 (utworzone z pozycji 5 zadania nr 33)

Zadanie nr 53. Wkłady do wstrzykiwacza OPTISTAR LE-MALLINCRODT

L.p.	Opis przedmiotu dostawy	Ilość w skali 12 m-cy
1.	Wkład do wstrzykiwacza OPTISTAR LE-MALLINCRODT 60 ml dedykowany do MR (zestaw – strzykawki 2 sztuki)	300 zestawów

Wymagane parametry /warunki techniczne znajdują się w załączniku nr 1A-53 do SIWZ, które po wypełnieniu należy załączyć do oferty.

W ofercie asortymentowo - cenowej należy podać cenę jednostkową za 1 zestaw.

- załączniku nr 1A-33 do SIWZ dla zadania nr 33 nadając mu nowe brzmienie

L.p.	WYMAGANE PARAMETRY/WARUNKI TECHNICZNE SPRZĘTU	Potwierdzenie wymaganych warunków TAK / NIE
Zadanie nr 33 poz. 1		
Wkład do wstrzykiwacza ANGIOMAT Mark V ProVis		
1	Wkład jednorazowy, sterylny do eksploatacji wstrzykiwacza o pojemności min. 150 ml w zestawie z łącznikiem rurkowym do nabierania kontrastu	
2	Wkład musi być w opakowaniu, które umożliwia łatwe i bezpieczne otwarcie przy zachowaniu pełnej sterylności	
3	Materiał, z którego wykonany jest wkład musi być odporny na wgniecenia i zgięcia	
4	Wkład musi być dopasowany do przedłużacza wysokociśnieniowego zapewniającego szczelność układu	
5	Termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy	
6	Wkład musi być kompatybilny z eksploatowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem ANGIOMAT Mark V ProVis	
Zadanie nr 33 poz. 2		
Wkład do wstrzykiwacza STELLANT CT		
1	Wkład do wstrzykiwacza (dwutłokowy) – zestaw składający się z dwóch wkładów, każdy o pojemności 200ml: jeden wkład zawierający złącze o dł. 150cm i wytrzymałości do 325 PSI z trójnikiem typu Y z zastawką antyzwrotną, drugi wkład zawierający ostrze typu „Spike„.	
2	Wkłady posiadają aktualne świadectwo dopuszczenia do obrotu i użytkownika na terenie RP (deklaracja zgodności, certyfikat CE , zgłoszenie lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych).	
3	Termin ważności min. 12 m- cy od dostawy.	
4	Wkład musi być kompatybilny z eksploatowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem STELLANT CT	
Zadanie nr 33 poz. 3		
Wkład do wstrzykiwacza VISTRON CT		

1	Wkład do wstrzykiwacza (jednotłokowy) – zestaw składający się z wkładu o pojemności 200ml, łącznik ciśnieniowy o wytrzymałości min. 300 PSI oraz złącza szybkiego napełniania (w kształcie litery „J”)	
2	Wkłady posiadają aktualne świadectwo dopuszczenia do obrotu i użytkownika na terenie RP (deklaracja zgodności, certyfikat CE, zgłoszenie lub powiadomienie Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych)	
3	Termin ważności min. 12m-cy od dostawy.	
4	Wkład musi być kompatybilny z eksploatowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem VISTRON CT	

- załączniku nr 1A do SIWZ dodając nowy Załącznik nr 1A-52 do SIWZ dla zadania nr 52 (utworzonego z pozycji 2 zadania nr 33)

L.p.	WYMAGANE PARAMETRY/WARUNKI TECHNICZNE SPRZĘTU	Potwierdzenie wymaganych warunków TAK / NIE
Zadanie nr 52 poz. 1 Wkład do wstrzykiwacza ANGIOMAT ILLUMENA		
1	Wkład jednorazowy, sterylny do eksploatacji wstrzykiwacza o pojemności min. 150 ml w zestawie z łącznikiem rurkowym do nabierania kontrastu	
2	Wkład musi być w opakowaniu, które umożliwia łatwe i bezpieczne otwarcie przy zachowaniu pełnej sterylności	
3	Materiał, z którego wykonany jest wkład musi być odporny na wgniecenia i zgięcia	
4	Wkład musi być dopasowany do przedłużacza wysokociśnieniowego zapewniającego szczelność układu	
5	Termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy	
6	Wkład musi być kompatybilny z eksploatowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem ANGIOMAT ILLUMENA	

- załączniku nr 1A do SIWZ dodając nowy Załącznik nr 1A-53 do SIWZ dla zadania nr 53 (utworzonego z pozycji 5 zadania nr 33)

L.p.	WYMAGANE PARAMETRY/WARUNKI TECHNICZNE SPRZĘTU	Potwierdzenie wymaganych warunków TAK / NIE
Zadanie nr 53 poz. 1 Wkład do wstrzykiwacza OPTISTAR LE-MALLINCRODT		
1	Wkład do wstrzykiwacza (dwutłokowy)- zestaw składający się z dwóch strzykawek, każda o pojemności 60 ml, łącznik ciśnieniowy w kształcie Y, długości od 150 cm z pojedynczą zastawką bezzwrotną, zawierający ostrze typu „Spike”	
2	Jednorazowy, nietoksyczny, przezroczysty.	
3	Termin ważności min. 12 m-cy od dostawy.	
4	Wkład musi być kompatybilny z eksploatowanym przez Zamawiającego automatycznym wstrzykiwaczem OPTISTAR LE – MALLINCKRODT	

Powyższe zmiany zostały naniesione w Specyfikacji istotnych warunków zamówienia – MODYFIKACJI oraz w Załączniku nr 1 do SIWZ – poprawionym i Załączniku nr 1A do SIWZ – poprawionym, które zostały zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „Specyfikacja” i „załączniki”.

ZESTAW 16

Pytanie 1

Dotyczy: zadanie 28, pozycja 1

Czy w pozycji numer 1: „Łączniki wysokociśnieniowe dł. 60-120 cm, Wytrzymały na ciśnienie ≥ 8 atm, nietoksyczny, apirogenny, odporność na załamania, końcówki przedłużacza pasujące z jednego końca do

strzykawki automatycznej, a z drugiego do cewnika diagnostycznego, termin ważności minimum 12 miesięcy od daty dostawy”, Zamawiający rozumie łączniki pasujące z jednego końca do strzykawki automatycznej do podawania kontrastu w badaniach angiografii typu Medrad Mark V ProVis i Angiomat Illumena, a z drugiego do cewnika diagnostycznego?

Odp.: Tak.

Pytanie 2

Dotyczy: zadanie 28, pozycja 2

Czy w pozycji numer 2: „Przedłużacz pojedynczy, wysokociśnieniowy z zastawką bezzwrotną, dł. 150 cm, prosty, przezroczysty, wytrzymały na ciśnienie min. 10 atm, nietoksyczny, apirogenny, odporny na złamania. Jedna końcówka przedłużacza pasująca do wkładu strzykawki automatycznej, natomiast druga do kaniuli. Końcówki przedłużacza zabezpieczone korkami”, Zamawiający rozumie przedłużacz pojedynczy, którego jedna końcówka pasuje do wkładu strzykawki automatycznej typu Medrad Vistron CT, natomiast druga do kaniuli?

Odp.: Tak.

Pytanie 3

Dotyczy: zadanie 28, pozycja 3

Czy w pozycji numer 3: „Przedłużacz wysokociśnieniowy duet z zastawką, dł. 150cm, prosty, przezroczysty, wytrzymały na ciśnienie min. 10 atm, nietoksyczny, apirogenny, odporność na złamania. Dwie końcówki przedłużacza pasujące z jednego końca do dwóch wkładów do strzykawki automatycznej, a z drugiego końca do kaniuli. Końcówki przedłużacza zabezpieczone korkami. Termin ważności min. 12 m-cy od dostawy.”, Zamawiający rozumie przedłużacz typu „Y”, którego dwie końcówki pasują z jednego końca do dwóch wkładów do strzykawki automatycznej typu Medrad Stellant CT lub Optistar LE – MALLINCKRODT MRI, a z drugiego końca do kaniuli?

Odp.: Tak.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
dr n. med. Mariusz Pietrzak