

WYKONAWCY**Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego
Znak IHIT/P/ 56 /2012 na dostawę: Jednorazowego Specjalistycznego sprzętu medycznego na
potrzeby Chirurgii Naczyniowej (zadania 1- 23)**

Zgodnie z art.38 ust.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, w odpowiedzi na zapytania Wykonawców dotyczące Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu Instytutu Hematologii i Transfuzjologii **przekazuje treść zapytań i uprzejmie wyjaśnia:**

Pytanie 1

Dotyczy zadania nr 14 poz.3

Prosimy o potwierdzenie ,czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i wpisano rozmiar przewodnika 0,08 " zamiast 0,018 "oraz 0,14 " zamiast 0,014 "?

Odpowiedź

Tak, nastąpiła omyłka pisarska, powinno być 0.018" oraz 0.014".

Pytanie 2

Dotyczy zadania nr 14 poz.3

Prosimy o dopuszczenie cewników balonowych o średnicach od 2mm do 6 mm w zależności od rozmiaru oraz o dł. systemów roboczych w przedziale od 75 cm do 140 cm- w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Dotyczy zadania nr 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe kompatybilne z cewnikiem prowadzącym 5F dla średnic 4,0-5,0 i 6,0 o długości <100mm;6F dla średnicy 6,0 o długości ≥ 100mm i średnic 7,0 i 8,0,dostępne w długościach 20;40;60;80 i 100mm dla wszystkich średnic oraz 120 i 150 mm dla średnic 4,0-7,0 mm,o cztero- i pięciozakładowym (w zależności od średnicy) składaniu balonu zapobiegającemu efektowi" wash off"?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Dotyczy projektu umowy § 6 ust.1.3

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1%wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego wymianie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wymianie

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 5

Dotyczy projektu umowy § 6 ust.1.2

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1% wartości brutto przedmiotu zamówienia dostarczonego ze zwłoką ,za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 6

Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę § 6 ust.1.5.projektu umowy na następujący:

„Naliczenie przez Odbiorcę kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 7

Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę § 6 ust.6 projektu umowy na następujący:

„Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie żadnych praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy bez uprzedniej zgody Zamawiającego. Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 8

Dotyczy projektu umowy

Prosimy o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia ,że Zamawiający zastrzega sobie prawo do niezrealizowania maks.20% całkowitej wartości przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 9

Dotyczy projektu umowy

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia ,iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.)naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 10

Dotyczy projektu umowy

Prosimy o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż w przypadku zmiany urzędowej stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, cena netto nie zmieni się.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pytanie 11

Dotyczy zadania nr 16

Czy Zamawiający dopuści Stentgraft o następującej specyfikacji:

- Stent Graft przeznaczony do leczenia tętniaków aorty brzusznej umiejscowionych poniżej tętnic nerkowych
- Rozwidlony, o budowie wielomodułowej
- Część aortalna i biodrowa wykonane z drutu nitinolowego z pokryciem z tkanego poliestru cienkościennego o właściwościach przewyższających odpowiedni materiał stosowany do produkcji protez naczyniowych
- System podnerkowy, wieloczęściowy
- Umocowanie podnerkowe w postaci 4 par haczyków
- Wzmocnienie trzonu na całej długości przy pomocy dwóch pierścieni górnych oraz dwóch dolnych o delikatniejszej strukturze co eliminuje możliwość skręcenia trzonu przy zachowaniu bardzo dobrej adaptacji ściany stent graftu do ściany tętniaka
- System jest wprowadzany z jednostronnego dostępu chirurgicznego dla trzonu Stent Graftu (20-22F) i dwustronnego dla odnog biodrowych (18F)
- Szeroki zakres rozmiarów: część aortalna- średnice 16-34 mm, część biodrowa 8-23mm co umożliwia zaopatrzenie części aortalnej brzusznej w średnicy od 16 do 31,5 mm i części biodrowej od 10 do 23 mm. Długość części aortalnej 72-77mm, długość odnog 60-140mm, długość dostawki proksymalnej-kołnierza 40mm, średnica 19-34mm.
Średnica miejsca dokowania odnog 10,5 mm dla wszystkich rozmiarów trzonu przy odnogach o średnicy w górnej części o średnicy 10,5mm w każdym przypadku, które w dalszej części mogą być zwężone do 10mm średnicy lub rozszerzone do średnicy 23mm. Pozwala to na znaczne ułatwienie doboru części stent graftu, upraszcza wymiarowanie i minimalizuje możliwości błędu wymiarowania. Dodatkowe pierścienie nogawki ipsilateralnej trzonu ułatwiają kaniulacje i poprawiają widoczność
- Bardzo dobra widoczność pod RTG (tantalowe markery cieniujące na Stent Graficie)
- Bardzo giętki system wprowadzający dzięki czemu znajduje zastosowanie nawet przy bardzo krętych naczyniach dostępowych
- Możliwość szybkiego lub wolnego rozprężenia Stent Graftu w zależności od sytuacji
- Możliwość wielokrotnej repozycji założonego trzonu Stent Graftu wewnątrz aorty
- System magnesów ułatwiający kaniulację rozwidlonego trzonu po stronie kontrateralnej w celu dołączenia nogawki
- Możliwość dodatkowego zaopatrzenia tętniakowato zmienionej tętnicy biodrowej poprzez zastosowanie modułu z rozszerzoną kloszowo odnogą biodrową
- System wprowadzający z hydrofilnym pokryciem umożliwiającą bezpieczne dostarczanie stent graftu do worka tętniaka, odporność na zaginanie, bardzo dobre dopasowanie się do anatomii naczyń pacjenta oraz kontrolę szybkości

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia parametry bez zmian..

Pytanie 12

Dotyczy zadania nr 19

Czy Zamawiający dopuści stentgraft o poniżej specyfikacji:

- Stent Graft przeznaczony do leczenia tętniaków aorty brzusznej umiejscowionych poniżej tętnic Nerkowych
- Rozwidlony, o budowie wielomodułowej
- Część aortalna i biodrowa wykonane z drutu nitinolowego z pokryciem z tkanego poliestru cienkościennego o właściwościach przewyższających odpowiedni materiał stosowany do produkcji protez naczyniowych
- system podnerkowy, wieloczęściowy
- Umocowanie podnerkowe w postaci 4 par haczyków
- Wzmocnienie trzonu na całej długości przy pomocy dwóch pierścieni górnych oraz dwóch dolnych o

delikatniejszej strukturze co eliminuje możliwość skręcenia trzonu przy zachowaniu bardzo dobrej adaptacji ściany stent graftu do ściany tętniaka

- System jest wprowadzany z jednostronnego dostępu chirurgicznego dla trzonu Stent Graftu (20-22F) i dwustronnego dla odnóg biodrowych (18F)
- Szeroki zakres rozmiarów: część aortalna- średnice 16-34mm, część biodrowa 8-23mm co umożliwia zaopatrzenie części aortalnej brzusznej w średnicy od 16 do 31,5mm i części biodrowej od 10 do 23 mm. Długość części aortalnej 72-77mm, długość odnóg 60-140mm, długość dostawki proksymalnej-kołnierza 40mm, średnica 19-34mm.
Średnica miejsca dokowania odnóg 10,5mm dla wszystkich rozmiarów trzonu przy odnogach o średnicy w górnej części o średnicy 10,5mm w każdym przypadku, które w dalszej części mogą być zwężone do 10mm średnicy lub rozszerzone do średnicy 23mm. Pozwala to na znaczne ułatwienie doboru części stent graftu, upraszcza wymiarowanie i minimalizuje możliwości błędu wymiarowania.
Dodatkowe pierścienie nogawki ipsilateralnej trzonu ułatwiają kaniulacje i poprawiają widoczność
- Bardzo dobra widoczność pod RTG (tantalowe markery cieniujące na Stent Graficie)
- Bardzo giętki system wprowadzający dzięki czemu znajduje zastosowanie nawet przy bardzo krętych naczyniach dostępowych
- Możliwość szybkiego lub wolnego rozprężenia Stent Graftu w zależności od sytuacji
- Możliwość wielokrotnej repozycji założonego trzonu Stent Graftu wewnątrz aorty
- System magnesów ułatwiający kaniulację rozwidłonego trzonu po stronie kontralateralnej w celu dołączenia nogawki
- Możliwość dodatkowego zaopatrzenia tętniakowato zmienionej tętnicy biodrowej poprzez zastosowanie modułu z rozszerzoną kloszowo odnogą biodrową.
- System wprowadzający z hydrofilnym pokryciem umożliwiającym bezpieczne dostarczanie stent graftu do worka tętniaka, odporność na zaginanie, bardzo dobre dopasowanie się do anatomii naczyń pacjenta oraz kontrolę szybkości usuwania stent graftu.

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia parametry bez zmian.

Z-CIA DYREKTORA
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii
d/s techniczno-administracyjnych

mgr Witold Kmiotek