

## W Y K O N A W C Y

### **Dotyczy: Odpowiedzi na pytania Wykonawców do przetargu nieograniczonego Znak IHiT/P/ 40 /2013 na Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego do procedur endowaskularnych (zadania 1 – 7)**

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**

Czy w zadaniu 3 Zamawiający dopuści stentgrafty aortalne repozycjonowane, z systemem mocowania odnerkowym, o następujących parametrach?

- 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 (20-22 F) i dwustronnego dla odnóg biodrowych (18 F);
- Szeroki zakres rozmiarów: część aortalna – średnice 16-34 mm, część biodrowa 8-23 mm co umożliwi zaopatrzenie części aortalnej brzusznej w średnicy od 16 do 31,5 mm i części biodrowej od 10 do 23 mm. Długość części aortalnej 72-77 mm, długość odnóg 60-140 mm, długość dostawki proksymalnej – kołnierza 40 mm, średnica 19-34 mm; **Średnica miejsca dokowania odnóg 10,5 mm dla wszystkich rozmiarów trzonu przy odnogach o średnicy w górnej części o średnicy 10,5 mm w każdym przypadku, które w dalszej części mogą być zwężone do 10 mm średnicy lub rozszerzone do średnicy 23 mm. 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 Grafcie);
- 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 kłoszowoodnogą biodrową;
- System wprowadzający z hydrofilnym pokryciem umożliwiający 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 nie dopuszcza w/w stentgraftów. Opis specyfikacji pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 2**

Dot. rozdz. V pkt. 5 SIWZ

Zgodnie z zapisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dokumentami dopuszczającymi wyrób medyczny do obrotu są certyfikat CE oraz deklaracja zgodności. Wnosimy o usunięcie zapisów wymagających dołączenia do oferty „zgłoszenia/powiadomienia/wniosku do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania”.

**Odpowiedź**

**Zapis pozostaje bez zmian. W SIWZ Zamawiający w rozdz. V pkt. 5 przy wymaganiach umieścić zapis „jeżeli dotyczy”.**

**Pytanie 3**

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 7 do SIWZ – par. 6 ust. 5.7. oraz par. 2 ust. 5

Czy Zamawiający potwierdza, że ma na myśli zmianę cen brutto przedmiotu umowy proporcjonalnie do zmian w prawie właściwym dla podatków oraz stałość cen netto?

**Odpowiedź**

**Cena netto pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 4**

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 7 do SIWZ, par. 4 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty i transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

**Odpowiedź**

**Zapisy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 4**

Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 7 do SIWZ, par. 6 ust. 1.4.

Prosimy o dopisanie zastrzeżenia: „(...) za wyjątkiem sytuacji, gdy niewykonanie dostawy jest skutkiem zalegania Zamawiającego z regulowaniem należności powyżej 30 dni.”.

**Odpowiedź**

**Zapisy pozostają bez zmian.**

Z-ca DYREKTORA  
Instytutu Hematologii i Transfuzjologii  
z/s techniczno-administracyjnych  
mgr Witold Kmiotek