



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY

85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Tel. 52/36-55-521, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-296

ISO 27001: 2005

ISO 9001: 2008

ISO 14001: 2004

PN-N18001:2004



SZPITAL
KREDYTOWANY



Szpital
bez bólu

Fax 52/36-55-752

NZZ/23/P/17

Bydgoszcz, dnia 23.05.2017 r.

Dotyczy: postępowania na dostawę sprzętu do zabiegów wewnątrznaczyniowych w zakresie kardiologii inwazyjnej, angiologii i neuroradiologii

Wszyscy Wykonawcy

ODPOWIEDŹ NA PYTANIE

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 oraz art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U. z 2015 poz. 2164 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji treści SIWZ.:

Pytanie 1

Grupa 76.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w powyższym zadaniu mikrocewników do rekanalizacji tętnic wieńcowych o następujących parametrach:

- Kompatybilny z przewodnikiem 0,014",
- Profil wejścia końcówki mikrocewnika 1,3 F,
- Średnica zewnętrzna cewnika w części: dystalnej - 2,3F, proksymalnej - 2,6 F
- Miękka, atraumatyczna końcówka całościowo widoczna w skopi o długości 7 mm
- Zbrojenie opłotem stalowym na całej długości cewnika, dodatkowe wzmocnienie szafu płaskim drutem na długości 110 cm od proksymalnej końcówki cewnika.
- Dostępne długości cewników 135 i 155 cm
- powłoka hydrofilna NDurance o długości 60 cm dla cewnika 155 cm i 25 cm dla cewnika 135 cm

przy pozostałych parametrach zgodnych z wymaganiami przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Grupa 88.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w powyższym zadaniu mikrocewników do rekanalizacji tętnic wieńcowych o następujących parametrach:

- Kompatybilny z przewodnikiem 0,014",
- Profil wejścia końcówki mikrocewnika 1,3 F,
- Średnica zewnętrzna cewnika w części: dystalnej - 2,3F, proksymalnej - 2,6 F
- Miękka, atraumatyczna końcówka całościowo widoczna w skopi o długości 7 mm
- Zbrojenie opłotem stalowym na całej długości cewnika, dodatkowe wzmocnienie szafu płaskim drutem na długości 110 cm od proksymalnej końcówki cewnika.
- Dostępne długości cewników 135 i 155 cm
- powłoka hydrofilna NDurance o długości 60 cm dla cewnika 155 cm i 25 cm dla cewnika 135 cm

przy pozostałych parametrach zgodnych z wymaganiami przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Grupa 91.

Czy Zamawiający dopuści stent-grafty wieńcowe Co-Cr(L605) z powłoką ePTFE o najniższym na rynku profilu wejścia wynoszącym 0,48 mm przy profilu cewnika ze stentem 1,2 mm dla średnicy 3,0mm, które są kompatybilne z cewnikiem prowadzącym 5F we wszystkich rozmiarach? Zakres długości od 8 do 24 (dostępne 6 długości). Zakres średnic 2,50 mm do 5 mm (7 średnic). Grubość pokrycia / graftu 89 µm. Powyższe stent-grafty mają dodatkowo najdłuższy na rynku termin ważności wynoszący 3 lata.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Pyt. 4

Prosimy o doprecyzowanie jakiego systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania wymaga Zamawiający wraz ze sprzętem i będzie oceniał w Grupach: 76,88, i 91?

Odpowiedź:

Przez system umożliwiający zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania Zamawiający rozumie : Wszystkie dodatkowe cechy mogące mieć wpływ na zmniejszenie ekspozycji pacjenta na promieniowanie.

na przykład:

- budowę urządzenia ,
- dodatkowe funkcje,
- technika użycia,
- zastosowane materiały.

Pytanie 5

Grupa 1

Czy Zamawiający dopuści stenty w zakresie średnic 4,5mm-7,0mm; bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania ?

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

Pytanie 6

Grupa 16

16 poz. 2 Czy zamawiający dopuści stenty bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania; spełniające pozostałe kryteria oraz czy zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej -zamiast kompatybilne z 0,035 miało być 0,018 oraz "kompatybilne z 4F dla wszystkich średnic " a nie 6F . Nie ma w ofercie firm sprzętu spełniającego takie kryteria.

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

W grupie 16 poz. 2 zamiast „kompatybilne z przewodnikiem 0,035” Zamawiający wprowadza zapis „kompatybilne z przewodnikiem 0,018” oraz zamiast „kompatybilne z 6F dla wszystkich średnic”, wprowadza zapis „kompatybilne z 4F dla wszystkich średnic”.

Pytanie 7

16 poz. 1 Czy zamawiający dopuści stenty bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania; spełniające pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

Pytanie 8

Grupa 18

Czy zamawiający dopuści stenty bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania; spełniające pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

Pytanie 9

Grupa 2

Czy zamawiający dopuści stenty stalowe bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania; spełniające pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

Pytanie 10

Grupa 31

Czy zamawiający dopuści balony w zakresie średnic 3-10mm i długości 20-200mm; spełniające pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Grupa 38

Czy zamawiający dopuści balony w zakresie długości 40mm,80mm i 120mm; bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania; spełniające pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

Pytanie 12

Grupa 59

1.Co zamawiający rozumie pod parametrem "system umożliwiający zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania”?

2.Czy zamawiający dopuści koszulki zbrojone w zakresie długości 45 cm i 100cm; bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania; spełniające pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Ad. 1

Zamawiający rozumie wszystkie dodatkowe cechy mogące mieć wpływ na zmniejszenie ekspozycji pacjenta na promieniowanie.

na przykład:

- budowę urządzenia ,
- dodatkowe funkcje,
- technika użycia,
- zastosowane materiały.

Ad. 2

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów. Zamawiający dopuszcza proponowane długości.

Pytanie 13

Dotyczy zadania Grupa 92. Prowadniki do pomiaru przepływów wewnątrzwieńcowych (FFR) – sztuk 100.

Czy Zamawiający dopuści prowadniki ciśnieniowe do pomiaru przezzwężeniowego gradientu ciśnień – FFR o poniższych parametrach:

- Wymagane dopuszczenie do użytku na terenie Unii Europejskiej
- Długość prowadnika roboczego 185 i 300 cm,
- Prowadniki do pomiaru ffr z opcją pomiaru istotności zwężenia tętnicy wieńcowej bez konieczności wywoływania hyperemii, z sensorem ciśnieniowym umieszczonym na szczycie prowadnika, lub oddalonym od niego o 15 mm
- Końcówki „j” i prosta, średnica prowadnika 0,014 cala,
- użyczenie na okres 12 miesięcy współpracującego z prowadnikami systemu do pomiarów ffr (fractional flow reserve) z możliwością pomiaru istotności zwężenia tętnicy wieńcowej bez konieczności wywoływania hiperemii; aparat współpracujący z sondami IVUS, z ekranem min 18”, z cyfrowym formatem przechowywania i wyszukiwania obrazów na DVD, wymiennym dysku oaz centralnym serwerze szpitala – DICOM,
- Utworzenie depozytu w siedzibie Zamawiającego w ilości 10 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 14

Dot: Grupa 65 Cewniki diagnostyczne Ivus – 80 sztuk

Czy Zamawiający dopuści Cewniki Diagnostyczne IVUS bez systemu umożliwiającego zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania ?

Odpowiedź:

Z zapisów SIWZ nie wynika obowiązek posiadania przez przedmiot zamówienia w/w systemu. Posiadanie systemu stanowi kryterium które podlegać będzie ocenie. W przypadku przedmiotu zamówienia nie posiadającego powyższego systemu, Zamawiający przyzna 0 (zero) punktów.

Pytanie 15

Dot: Grupa 65 Cewniki diagnostyczne IVUS – 8sztuk

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli przez:

System umożliwiający zmniejszenie przyjmowanej przez pacjenta dawki promieniowania ?

Odpowiedź:

Zamawiający rozumie wszystkie dodatkowe cechy mogące mieć wpływ na zmniejszenie ekspozycji pacjenta na promieniowanie.

na przykład:

- budowę urządzenia ,
- dodatkowe funkcje,
- technika użycia,
- zastosowane materiały.

Pytanie 16

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu konkurencyjnego najwyższej światowej jakości prosimy o dopuszczenie przewodników spełniających wszystkie kluczowe wymagania techniczne określone w SIWZ dostępne w średnicach: 0.018”, 0.025”, 0.032”, 0.035” oraz 0.038” o trzech różnych krzywiznach (proste, „J” i „angled”) i promieniach krzywizn do dowolnego wyboru Zamawiającego: 1.5mm, 2mm, 3mm i 4mm o sztywnościach do wyboru: standardowej (semi-stiff) i stiff.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

Dotyczy: załącznika nr 3, 3b do SIWZ

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 15

15. W przypadku zwłoki w należyтым wykonaniu umowy lub jej części przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości **0,5%** wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18

Dotyczy: załącznika nr 3, 3b do SIWZ

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 16

16. W przypadku zwłoki w odbiorze przedmiotu umowy dostarczonego zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,2% wartości brutto dostarczonej, a nie odebranej w terminie partii towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostarczonej, a nie odebranej w terminie partii towaru.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19

Dotyczy: załącznika nr 3, 3b do SIWZ

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 18

18. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie

Wykonawcy, Zamawiający ma prawo obciążyć go kara umowną w wysokości 10%

niezrealizowanej części wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20

Dotyczy: załącznika nr 3a do SIWZ

W celu miarkowania kar umownych wnosimy o sprecyzowanie zapisów w § 2 ust. 2 dotyczących terminu na powiadomienie Wykonawcy o pobraniu towaru z depozytu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający dopuści w **Grupie 1 Stenty nerkowe** o nieznacznie zmienionych parametrach: RBP 14 atm dla wszystkich rozmiarów oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający dopuści w **Grupie 2 Stenty rozprężane na balonie** o nieznacznie zmienionych parametrach: RBP 14-16 bar/ atm w zależności od rozmiaru oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści w **Grupie 9 Stenty szyjne** o nieznacznie zmienionych parametrach: kompatybilne z introducerem 6F dla wszystkich rozmiarów oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści w **Grupie 11 poz. 2 Stenty szyjne o konstrukcji zamkniętokomórkowej** o nieznacznie zmienionych parametrach: średnice: 6, 7, 8, 9 i 10mm dla stentów prostych i średnice: 8-6, 9-7, i 10-8mm dla stentów taperowanych oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści w **Grupie 14 poz. 2 pkt 1 Stenty** o nieznacznie zmienionych parametrach: długości stentów 28-38 mm oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający dopuści w **Grupie 14 poz. 2 pkt 2 Stenty** o nieznacznie zmienionych parametrach: długości stentów 8-48 mm oraz spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający, Zadaniu 1, dopuszcza ciśnienie rekomendowane 10 atm?

Odpowiedź:

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający, w Zadaniu 66, dopuszcza sprzęt posiadający w zestawie przewód o dł. 45 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 29

Zadanie nr 39:

Czy Zamawiający dopuści do oceny balony lekowe w średnicach 2.0, 2.5, 3.0, 3.5 w systemie OTW oraz średnicy 4.0 w systemie RX? Długość systemu 150 cm dla wszystkich średnic poza 4.0, dla której wynosi ona 140 cm. RBP 16 atm dla średnic 2.0 oraz 2.5 i 16 atm dla średnic 3.0-4.0. Balon powleczony paklitakselem o stężeniu powierzchniowym preparatu 3 mikrogramy/mm². Pozostałe parametry techniczne pozostają bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30

Zadanie nr 40:

Czy Zamawiający dopuści do oceny balony lekowe powleczone paklitakselem o stężeniu powierzchniowym preparatu 3 mikrogramy/mm². Pozostałe parametry techniczne pozostają bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Zadanie nr 81:

Czy Zamawiający dopuści do oceny balony do kontrpulsacji o dostępnych pojemnościach 25cc, 30cc, 35cc, 40cc o wymiarze 7F, bez dostępnej pojemności 50cc? W skład zestawu wchodzi sterylny zestaw wprowadzający z igłą angiograficzną, rozszerzaczem introduktora, trójdrożnym kranikiem, nasadką luer, przedłużaczem cewnika, drenem ciśnieniowym oraz strzykawką, zastawką jednokierunkową oraz dwoma przewodnikami. Pozostałe parametry techniczne pozostają bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 32

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w grupie 4 (załącznik nr 2a do siwz) stentgraftów obwodowych o następujących długościach (pkt.3 wymaganych parametrów): 18, 22, 28, 38, 58mm (dla śr. 5 i 6mm); 18, 23, 27, 37, 57mm (dla śr. 7mm); 27, 37, 57mm (dla śr. 8, 9, 10mm)

Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 33

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w grupie 5 (załącznik nr 2a do siwz) stentgraftów obwodowych o dużej średnicy o następujących długościach (pkt. 3 wymaganych parametrów): 19, 29, 39, 59mm (dla śr. 12 i 14mm) oraz 19, 29, 38, 58mm (dla śr. 14mm). Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 34

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w grupie 21 (załącznik nr 2a do siwz) stentów żylnych o konstrukcji hybrydowej o następujących długościach (pkt. 1 wymaganych parametrów): 60, 80, 100, 120, 150mm. Pozostałe parametry zgodnie z wymogami siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 35

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 24

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 4 grupy 24 (załącznik nr 2a do siwz) przewodników diagnostycznych hydrofilnych ze sztywnym rdzeniem na całej długości oraz miękką końcówką; śr. 0.014” dł. Do 200cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 36

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 24

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 5 grupy 24 (załącznik nr 2a do siwz) przewodników diagnostycznych hydrofilnych prostych i zagiętych (angled) ze standardowym rdzeniem nitinolowym, śr. 0.018”, dł. Powyżej 250cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 37

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 24

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 6 grupy 24 (załącznik nr 2a do siwz) przewodników diagnostycznych hydrofilnych ze sztywnym rdzeniem na całej długości oraz miękką końcówką; śr. 0.014” dł. Powyżej 250cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 58

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 grupy 58 (załącznik nr 2a do siwz) koszulek diagnostycznych wprowadzających akceptujących przewodnik 0.035” i 0.038”; średnie 5-8F – zestaw z igłą i przewodnikiem, dł. 13cm (+/-1cm).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 39

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 36 „cewniki balonowe o dużych średnicach – balon o długościach systemu wprowadzającego 80 i 120 cm. Pozostałe parametry zgodnie SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 40

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 37 cewnik balonowy do tętnic stopy o długości od 2 – 22 cm (w zależności od rozmiaru) dla długości shaftu 150 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 41

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 40 cewniki balonowe pokrywane paclitaxelem w dawce 2mq/mm² o długościach systemu roboczego 75,10,130 cm. Koszulka 5F dla średnic 4,0; 5,0; 6,0. Ciśnienie RBP 12 atm dla średnic 4,0; 5,0; 6,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 42

Czy Zamawiający wymaga w zadaniach 39 i 40 cewników balonowych pokrywanych paclitaxelem w dawce 2mq/mm² udokumentowanych badaniami klinicznymi potwierdzającymi bezpieczeństwo i skuteczność w grupie min. 400 pacjentów, obserwacja min. 2 letnia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 43

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu sengraft obwodowy rozprężalny na balonie, kryty PTFE, stalowy. Dostępne średnice 5,6,7,8,9,10,12, długości 16,26,37,58 mm (dla średnic 6,7,8), długości 38,58 dla średnic 9,10,12). Długości systemu wprowadzającego 80 i 135 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający