



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Samodzielna Sekcja Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Tel. 052/36-55-352, 052/36-55-296, 052/36-55-495, 052/36-55-521
Fax. 052/36-55-752

ISO 9001: 2008

NZZ/26/P/10

Bydgoszcz, dnia 02.09.2010 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego do koronarografii i angioplastyki oraz sprzętu do diagnostyki i embolizacji patologii naczyń mózgowych

Wszyscy Wykonawcy

ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

Zapytanie 1:

Dotyczy grupy Nr 15:

Czy zamawiający dopuści stenty z zastosowaniem powłoki bezpolimerowej?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 2

Dotyczy grupy Nr 15:

Czy zamawiający dopuści stenty o długości od 9 do 32 mm?

Zmiana ta umożliwi złożenie oferty większej ilości oferentów co w konsekwencji zwiększy konkurencyjność i pozwoli zamawiającemu na uzyskanie niższej ceny.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 3

Dotyczy grupy Nr 15:

Czy zamawiający dopuści stenty o shaft-cie proksymalnym 2,0 F?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zapytanie 4

Dotyczy grupy Nr 15:

Czy zamawiający podając wielkość shaft-u dystalnego podał konkretną wielkość czy może maksymalną wielkość dopuszczoną przez zamawiającego co pozwalałoby zaoferować stenty o lepszych – mniejszych parametrach?

Odpowiedź :

Zamawiający podał maksymalną wielkość. Dopuszczalne są wielkości równe lub mniejsze.

Zapytanie 5

Grupa 10 - Stenty wieńcowe stalowe montowane na balonie do zmian prostych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w tym pakiecie stentów wieńcowych stalowych, montowanych na balonie spełniających wszystkie wymagane w pakiecie 10 parametry techniczne.

Oferowany przez nas stent oparty jest na nowatorskiej , unikalnej technologii hybrydowej konstrukcji oraz specjalnej innowacyjnej technice rozprężania pośredniego segmentu stentu w początkowej fazie inflacji balonu w celu zminimalizowania traumatyzacji brzożnej.

Stent ten został wyprodukowany w 2009 roku (od 2010 w dystrybucji w Polsce) w związku z tym nie posiada jeszcze potwierdzonych badań dotyczących skuteczności procedury oraz certyfikatu do bezpośredniego stentowania.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Zamawiający