

dot. sprawy: 05/ZP/2025

Szanowni Państwo,

Uprzejmię informuję, że w sprawie ogłoszonego przez 5 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Krakowie postępowania na **Dostawy materiałów do zabiegów kardiologicznych**, wpłynęły pytania. Treść pytań wraz z odpowiedziami na nie przedstawiam poniżej:

Pytanie 1

Szanowni Państwo, Z uwagi na obszerną ofertę techniczną oraz konieczność dostarczenia próbek, zwracam się z wnioskiem o przesunięcie terminu składania ofert w tym postępowaniu na 17.02.2025.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż termin składania i otwarcia ofert został wyznaczony na dzień 18.02.2025 roku do godz. 08:00.

Pytanie 2

Dotyczy: Pakiet nr 17

Czy Zamawiający dopuści „Prowadniki” o minimalnie zmienionych parametrach: możliwość przedłużenia przewodnika o dl. 145 [cm], oraz spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3

Dotyczy: Pakiet nr 20

Czy Zamawiający dopuści „Standardowy wieńcowy cewnik balonowy” bez wersji „over the wire” (OTW), oraz spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 4

Dotyczy: Pakiet nr 21

Czy Zamawiający dopuści „Standardowy wieńcowy cewnik balonowy niepodatny” o nieznacznie zmienionych parametrach: bez wersji „over the wire” (OTW); ciśnienie nominalne dla balonu o średnicy 2,5 [mm], max. 12 [atm] oraz spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 5

Dotyczy: Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści „Cewnik balonowy wieńcowy o niskim profilu” bez wersji „over the wire” (OTW), oraz spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 6

Pakiet 1, poz. 1 Dotyczy: Akcesoria wieńcowe. Przetwornik jednokanalowy do pomiaru ciśnienia.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przetwornika ze zintegrowanym systemem płuczącym 3 ml/h z wstępnie wykalibrowanym czujnikiem pomiarowym ze stałymi parametrami elektrycznymi (czułość, liniowość, stabilność zera) – nie wymagającego dodatkowych portów do kalibracji przed użyciem? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przetwornika z odpowiednio skalibrowanym czujnikiem pomiarowym ze stałymi parametrami elektrycznymi, niewymagającego dodatkowych portów do kalibracji oraz pozostałymi parametrami jak SWZ.

Pytanie 7

Pakiet 1, poz. 2 Dotyczy: Akcesoria wieńcowe. Kolec do nabierania środka cieniującego.

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kolca z końcówką żeńską z zastawką bezigłową dwukierunkową, zabezpieczoną koreczkiem? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Wymagania dotyczą kolca do nabierania środka kontrastowego z końcówką dedykowaną do założenia do butelki kontrastowej, wyposażonego w zastawkę dwukierunkową oraz zabezpieczenie korkiem umożliwiającym epidemiologicznie bezpieczne czasowe zabezpieczenie, pozostałe jak w SWZ.

Pytanie 8

Pakiet 25 Dotyczy: Stent wieńcowy o bioresorbowalnym polimerze.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stentu wieńcowego uwalniającego sirolimus bez nośnika polimerowego? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9

Pakiet 27 Dotyczy: Cewnik balonowy wieńcowy uwalniający lek.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika balonowego uwalniającego sirolimus bez nośnika polimerowego, przedział średnic : 2.0 – 4.0 (7 średnic) oraz przedziale długości: 10 – 40mm (7 długości)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Wzór umowy zał. zał.4 SWZ - par.4A pkt.2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację i wydłużenie terminu na utworzenia składu konsygnacyjnego do 5 dni roboczych od podpisania umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz zmodyfikowany SWZ II w tym zakresie.

Pytanie 11

Wzór umowy zał. zał.4 SWZ - par.4A - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie zapisów w par.4A o zapis zobowiązujący Kupującego do wykorzystywania asortymentu ze składu konsygnacyjnego zgodnie z zasadą FEFO (first expired, first out)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, patrz zmodyfikowany SWZ II w tym zakresie.

Pytanie 12

Wzór umowy zał. zał.4 SWZ - par.4A - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy produktu w Pakiecie 28 w ramach dostawy sukcesywnej w terminie do 3 dni roboczych, zamiast na skład konsygnacyjny?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 13

do Pakietu nr 25 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści minimalny wymagany przedział średnic stentów: od 2,25 [mm] do 4,0 [mm]?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 14

do Pakietu nr 27 poz.6 - Czy Zamawiający dopuści średnice: 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15

do Pakietu nr 27 poz.7 - Czy Zamawiający dopuści długości: 10; 15; 20; 25; 30 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 38.1 na dzierżawę konsoli na czas trwania umowy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 38.2 na zaoferowanie 5 sztuk przewodnic, ze względu na sposób pakowania urządzenia? Produkty są oferowane w opakowaniach zbiorczych po 5 sztuk.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 38.3 cewników balonowych wieńcowych do zmian uwapnionych o jednej długości ostrzy, ale o różnej ich liczbie w zależności od średnicy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 38.4 systemu ochrony przeciwzatorowej do naczyń o średnicy od 3.50 mm do 5.50 mm zamiast od 2.25 mm do 5.50 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 20

pytanie do pakietu 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 25 na zaoferowanie stentu wieńcowego o przedziale średnic 2.25 mm do 5.00 mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 21

dot. pakietu nr 9 pkt. 7 Cewnik diagnostyczny do koronarografii

Czy zamawiający zrezygnuje z wymogu dostępności rozmiaru 4F dla krzywizny JR 4? Pozostałe parametry bez zmian albo lepsze.

Odpowiedź: Tak, patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 w tym zakresie.

Pytanie nr 22

dot. pakietu nr 27 pkt. 6 i 7 Cewnik balonowy wieńcowy uwalniający lek

Czy zamawiający dopuści cewnik balonowy wieńcowy uwalniający lek, który posiada odpowiednio: średnice - 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50 mm długości - 9, 12, 14, 15, 17, 20, 25, 30 mm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 24 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracienką strukturę rozpórek pozwalającą na dojście do krętych oraz trudnych zmian? Unikalne, hydrodynamiczne niskoprofilowe oraz owalne rozpórki stentu minimalizują zakłócenia przepływu krwi zwiększając długofalowe bezpieczeństwo. Stent posiada możliwość znacznych doprężeń.

Dane techniczne:

Dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm

Dostępne długości: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 32, 36, 40 mm

Bardzo dobry dostęp do bocznic - max średnica otwarcia pojedynczej celi stentu wynosi 3,9 mm.

Możliwość doprężenia stentu o rozmiarze 2,0-2,5 mm do 3,7 mm oraz stentu o rozmiarze 3,0-4,0 mm do 5,8 mm bez zniszczenia struktury stentu

Materiał – stop Co Cr

Grubość rozpórki – 68 µm

Budowa stentu – struktura otwartokomórkowa i elastyczna

Polimer – biostabilny polimer akrylowy

Pokrycie stentu - abluminalne

Materiał balonu – nylon 12

Znaczniki pozycjonujące – ramienny i udowy w obszarze rurki hypotube

Markery radiologiczne – 2 złote w obszarze balonu

Długość użytkowa systemu wprowadzania - 141 cm

Profil wejścia – 0,016”

Profil przejścia – 0,023”

Skrót perspektywiczny - $\leq 2,0\%$

Siła promieniowa - $\geq 0,17\text{N/mm}^2$

Odrzut (recoil) – 4,0%

Lek: sirolimus (rapamycyna)

Dawka leku: 0,90 µm/mm²

Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów
Ciśnienie RBP – 17 barów
Zgodny cewnik prowadzący – 5F
Zgodny przewódnik – max 0,14”

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 24

Pytania do Pakietu nr 25:

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 25 dopuści do złożenia stent wieńcowy najnowszej generacji uwalniający sirolimus, łączący platformę Co Cr z biostabilną abluminalną matrycą polimerową, posiadający elastyczną, ultracienką strukturę rozporów pozwalającą na dojście do krętych oraz trudnych zmian? Unikalne, hydrodynamiczne niskoprofilowe oraz owalne rozporki stentu minimalizują zakłócenia przepływu krwi zwiększając długofalowe bezpieczeństwo. Stent posiada możliwość znacznych doprężeń.

Dane techniczne:

Dostępne średnice: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 mm
Dostępne długości: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 32, 36, 40 mm
Bardzo dobry dostęp do bocznic - max średnica otwarcia pojedynczej celi stentu wynosi 3,9 mm.
Możliwość doprężenia stentu o rozmiarze 2,0-2,5 mm do 3,7 mm oraz stentu o rozmiarze 3,0-4,0 mm do 5,8 mm bez zniszczenia struktury stentu
Materiał – stop Co Cr
Grubość rozporki – 68 µm
Budowa stentu – struktura otwartokomórkowa i elastyczna
Polimer – biostabilny polimer akrylowy
Pokrycie stentu - abluminalne
Materiał balonu – nylon 12
Znaczniki pozycjonujące – ramienny i udowy w obszarze rurki hypotube
Markery radiologiczne – 2 złote w obszarze balonu
Długość użytkowa systemu wprowadzania - 141 cm
Profil wejścia – 0,016”
Profil przejścia – 0,023”
Skrót perspektywiczny - $\leq 2,0\%$
Siła promieniowa - $\geq 0,17\text{N/mm}^2$
Odrzut (recoil)– 4,0%
Lek: sirolimus (rapamycyna)
Dawka leku: 0,90 µm/mm²
Ciśnienie znamionowe – 6 do 8 barów
Ciśnienie RBP – 17 barów
Zgodny cewnik prowadzący – 5F
Zgodny przewódnik – max 0,14”

Odpowiedź: Nie

Pytanie 25

Pytania do Pakietu nr 30:

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 30, dopuści złożenie oferty cewnikiem do trombektomii o długości 140cm, dostępnym w wersji z usuwalnym mandrynem zwiększającym sztywność oraz bez mandrynu do swobodnego wyboru przez Zamawiającego, przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna 1,4mm (0,055”), światło aspiracyjne 1,04mm², szybkość aspiracji 115,2cm³/min, pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm, wyposażonym w marker na końcu dystalnym, dostarczany wraz z dwoma strzykawkami a’30cm³, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 26

dot. Pakiet nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wieńcowych cewników balonowych uwalniających lek o średnicach od 2,0 mm do 4,0 mm i dostępnych długościach 10; 15; 20; 25 i 30 mm.
Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27dot. Pakiet nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika do przedłużenia cewnika prowadzącego o średnicach 6 i 7F? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28Pytanie dot. pakietów 10,11

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia konsoli na czas trwania umowy? Wymagany system jest już u klienta

Odpowiedź: Tak , patrz zmodyfikowany załącznik nr 1 w tym zakresie.

Pytanie 29

Czy zamawiający w pakiecie 31 w pozycji 2 w miejsce zamawianego dopuści sprzęt o następującej specyfikacji: Mikrocewnik OTW wspierający dla przewodników wieńcowych 0,014” oraz do iniekcji precyzyjnych ilości kontrastu. Plecione, wielopłaszczyznowe zbrojenie, długości dostępne: 130cm i 150cm dla prostych, lub spiralne dla zagiętych wersji. Dostępne końcówki: prosta (straight), zagięta (angled: kąty: 45°, 90°, 120°, 90° przedłużona), miękka (Ext). Pierścień radiocieniujący platynowo-irydowy na dystalnej końcówce- 0,89mm dla prostej końcówki, lub spiralnie nawinięty drut platynowo-wolframowy dla końcówek zagiętych. Dystalna część z pokryciem hydrofilnym (40cm proste lub 80cm zagięte). Średnica dystalna cewnika – 0,024”; średnica wewnętrzna – min. 0,018”

Odpowiedź: Tak - Zamawiający w pozycji nr 2 pakietu nr 31 dopuszcza wymieniony w zapytaniu sprzęt, gdyż spełnia on swoimi parametrami zdecydowaną większość wymagań założonych w postępowaniu i SWZ.

Równocześnie informuje, iż Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert na dzień 18.02.2025 roku.

Nowy termin składania ofert: 18.02.2025 roku godz. 09:00.

Nowy termin otwarcia ofert: 18.02.2025 roku godz. 09:30.

Załącznikami do niniejszych odpowiedzi jest zmodyfikowany SWZ II i zmodyfikowany załącznik nr 1 do SWZ.