



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/522/2017

Sanok, dnia 22 listopada 2017r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/37/2017 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla potrzeb SPZOZ Sanok

W związku z zapytaniem wykonawców ustalono co następuje:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia i wzoru umowy.

**** Pytanie nr 1 - dot. pakietu nr 6***

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 6 – Cewnik balonowy niskoprofilowy – cewników o poniższych parametrach:

- system OTW kompatybilny z przewodnikiem 0,014”

- długość systemu roboczego 100/150 cm

- pokrycie hydrofilne HYDRAX

- dostępne średnice balonów: 1.50 mm, 2.00mm, 2.5mm, 3.00mm, 3.50mm, 4.00 mm

- dostępne długości: 40-80mm dla średnicy 1.5mm; 40-200mm dla średnicy 2.0-3.5 mm; 40-120mm dla średnicy 4mm

- kompatybilny z koszulką 4F dla wszystkich rozmiarów

- ciśnienie robocze (RBP) 16 atm

- balon wykonany z nylon/pebax

- dwa elastyczne, wolframowe, dobrze widoczne znaczniki RTG – na dwóch końcach balonu

- trój segmentowa budowa szafu ze zwiększającą się elastycznością w kierunku dystalnym pomagającą dotrzeć do najtrudniejszych zmian

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 2 - dot. pakietu nr 8 „Stentgraft do aorty brzusznej wieloczęściowy”**

Czy zamawiający dopuści stentgrafty o następującej specyfikacji:

-Stent Graft przeznaczony do leczenia tętniaków aorty brzusznej umiejscowionych poniżej tętnic nerkowych

-Rozwidlony, o budowie wielomodułowej

-Połączenie protezy ze szkieletem za pomocą szwów

-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

-Maksymalne zagięcie szyi w odcinku proksymalnym aorty do 90°.

-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 – 23 F) i dwustronnego dla odnóg biodrowych (18F)

-Szeroki zakres rozmiarów: część aortalna – średnice 21,5-34mm, część biodrowa 10-23mm co umożliwia zaopatrzenie części aortalnej brzusznej w średnicy od 17,5 do 31 mm i części biodrowej od 8,5 do 21 mm. Długość części aortalnej 72-77 mm, długość odnóg 60-180 mm, długość dostawki proksymalnej – kołnierza długość 40 mm, średnica 21-34 mm.

Średnica miejsca dokowania odnóg 10,5mm dla wszystkich rozmiarów trzonu przy odnogach o średnicy proksymalnej 12mm 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 błędów 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 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 umożliwiający bezpieczne dostarczanie stent graftu do worka tętniaka, odporność na zaginanie, bardzo dobre dopasowanie się do anatomii naczyń pacjenta oraz kontrolę szybkości usuwania systemu wprowadzającego
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 3 - dot. SIWZ**

Prosimy o doprecyzowanie treści załącznika nr 2 do projektu umowy, poprzez nadanie par. 5 ust. 1 załącznik a nr 2 do projektu umowy następującego brzmienia: „Zamawiający ma prawo pobrać przechowywany sprzęt jednorazowego użytku, na co Wykonawca wyraża zgodę pod warunkami określonymi w ust. 2. Własność sprzętu przechodzi na Zamawiającego z chwila ich pobrania.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie do par. 5 ust. zapisu ze własność sprzętu przechodzi na Zamawiającego z chwila ich pobrania.

*W związku z powyższym par. 5ust. 1w załączniku nr 2 do projektu umowy otrzymuje brzmienie.
„ Zamawiający ma prawo pobrać przechowywany sprzęt jednorazowego użytku, na co Wykonawca wyraża zgodę pod warunkami określonymi w ust. 2. Własność sprzętu przechodzi na Zamawiającego z chwila ich pobrania. ”*

Z poważaniem