



Uczestnicy postępowania

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie „przetargu nieograniczonego” /ogłoszenie w BZP nr 624304-N-2019 z dnia 21.11.2019 r./ na dostawę osprzętu do zabiegów chirurgii małoinwazyjnej dla Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Starachowicach

Działając w imieniu Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Starachowicach w związku z otrzymanymi a przedstawionymi poniżej pytaniami dotyczącym treści SIWZ niniejszym udzielamy następujących odpowiedzi, zgodnie z art. 38 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – „Prawo zamówień publicznych” – (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843):

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu do umowy:

„..., składanych telefonicznie potwierdzonych pisemnie (fax; e-mail), przez pracownika Zamawiającego, w okresie trwania umowy”?

Ad 1: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu do umowy:

„... aktu prawnego zmieniającego stawkę VAT, jednak cena netto pozostaje bez zmian”?

Ad 2: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., o wartości brutto co najmniej 80% umowy w danym pakiecie”?

Ad 3: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Niedostarczenie faktury wraz z towarem, po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, spowoduje zwrot towaru na koszt Wykonawcy z zastrzeżeniem ust. 2a”?

Ad 4: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może odmówić realizacji kolejnej partii zamówienia powołując się na nieterminową płatność za już zrealizowane dostawy – chyba, że zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 60 dni ponad termin określony w umowie”?

Ad 5: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy – sytuacja nie dotyczy gdy zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 60 dni ponad termin określony w umowie”?

Ad 6: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub wykazującego brak ilościowy Zamawiający sporządzi na te okoliczność protokół i powiadomi Wykonawcę. Wykonawca zobowiązuje się w terminie do 5 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy pod rygorem nie uiszczenia zapłaty za zamawianą partię towaru”?

Ad 7: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... , w terminie 5 dni roboczych od otrzymania wyrobu udzielić wyjaśnień w przedmiotowej sprawie bądź wymienić towar na wolny od wad”?

Ad 8: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 9

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, w przypadku nie załatwienia reklamacji...”?

Ad 9: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 10

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... , w wysokości 5% niezrealizowanej wartości umownej pakietu, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca”?

Ad 10: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 11

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... , w wysokości 0,3% wartości przedmiotu danego zamówienia wyrobów nie dostarczonych w terminie/niezgodnej dostawy lub brak uzupełniania dokumentów, z każdy rozpoczęty dzień zwłoki”?

Ad 11: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 12

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... , w wysokości 0,1% wartości reklamowanego asortymentu za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji po terminie określonym w § 6 ust. 3”?

Ad 12: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 13

Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 3a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... , w terminie 5 dni roboczych przedmiotu umowy na wolny od wad, albo nie usunął wady”?

Ad 13: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 14

Dotyczy warunków umowy § 10 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku naruszania postanowień niniejszej umowy strony mogą rozwiązać niniejszą umowę za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy”?

Ad 14: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 15

Dotyczy warunków umowy § 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może dokonywać cesji na rzecz osób trzecich przysługujących mu wobec Zamawiającego wiarytelności bez wcześniejszej zgody Zamawiającego oraz zgody, o której mowa w art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654 ze zm.). Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Ad 15: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 16

Dotyczy warunków umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku wycofania, bądź chwilowego zaprzestania produkcji przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu produktu zastępczego o tych samych, bądź zbliżonych parametrach technologicznych - przy cenie nie większej niż w niniejszej umowie”?

Ad 16: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 17

Dot. pakietu nr 4:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 4, poz. 4.1, 4.2 i 4.4 i utworzenie z nich innego pakietu lub pakietów oddzielnych by móc przedstawić ofertę konkurencyjną?

Ad 17: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu jak poniżej.

Dotychczasowy pakiet nr 4 został podzielony na 2 pakiety:

- Pakiet nr 4 A (poz. 4.1 , 4.2 i 4.4 dotychczasowego pakietu nr 4),

- Pakiet nr 4 B (poz. 4.3 dotychczasowego pakietu nr 4),

Ponadto informujemy o uzupełnieniu opisu przedmiotu zamówienia poz. 4.3, który przedstawiamy poniżej:

„Koszyk wielorazowy z dodatkowymi ramionami typu kwiat, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm, długość robocza 1950 mm ,średnica koszyka 20, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm, długość robocza 1950mm, umożliwiające kontrastowanie dróg żółciowych, zapewniające właściwą szczelność na poziomie rękojeści. Osłona koszyka nie ulega złamaniu podczas wprowadzania przy zagiętym elewatorze duodenoskopu. Koszyki powinny posiadać gładkie zakończenie (końcówkę koszyka) opierającą się na końcówce osłony w taki sposób, że nie będzie ona wystawała poza obrys główki (nie będzie klinowała koszyka podczas pasażu przez zwężenia).

Pytanie 18

Dot. pakietu nr 4, poz. 4.1:

Czy Zamawiający dopuści kosze spiralne w dwóch wariantach - o średnicy 20 mm i 25 mm (zamiast 22 mm) i dł. roboczej 1900 mm – 2000 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad: 18: Zamawiający dopuszcza w/w kosze.

Pytanie 19

Dot. pakietu nr 4, poz. 4.2:

Czy Zamawiający dopuści kosze w dwóch wariantach - o średnicy 20 mm i 25 mm (zamiast 22 mm) i dł. roboczej 1900 mm – 2000 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Ad 19: Zamawiający dopuszcza w/w kosze.

Pytanie 20

Dot. pakietu nr 4, poz. 4.4:

Czy Zamawiający dopuści kosze w 3 wariantach – tj. 40 mm, 50 mm i 60 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Ad 20: Zamawiający dopuszcza w/w kosze.

Pytanie 21

Dot. pakietu nr 5, poz. 5.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie samorozprężalnego stentu do protezowania nienowotworowych zwojeń dróg żółciowych o długości cewnika wprowadzającego 180 cm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 21: Zamawiający dopuszcza w/w stent.

Pytanie 22

Dot. pakietu nr 5, poz. 5.4:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie protezy samorozprężalnej jelitowej o średnicy 20-22 mm i długości 80-120 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 22: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23**Dot. pakietu nr 6, poz. 6.1:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 6, poz. 6.1 i utworzenie z niej innego pakietu by móc przedstawić ofertę konkurencyjną?

Ad 23: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24**Dot. pakietu nr 7, poz. 7.1:**

Biorąc pod uwagę różnorodność zabiegów chirurgicznych czy Zamawiający wymaga aby jednorazowa igła do ostrzykiwań, posiadała różne długości narzędzia np. 1600 mm, 1800 mm i 2300 mm – do wyboru przez Zamawiającego - dodatkowo mechanizm długopisowy zapobiegający niekontrolowanemu wysuwaniu i chowaniu się ostrza, obsługiwany jednym kciukiem, osłonkę teflonową odporną na załamania, u wyjścia ostrza wzmocnioną atraumatycznym metalowym kołnierzem ?

Ad 24: Prosimy o ofertę zgodną z zapisami SIWZ, albowiem igły będą wykorzystywane wyłącznie w trakcie zabiegów ERCP.

Pytanie 25**Dot. pakietu nr 9:**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 9, poz. 9.1 i utworzenie z niej innego pakietu by móc przedstawić ofertę konkurencyjną?

Ad 29: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26**Dot. pakietu nr 9, poz. 9.1:**

Czy Zamawiający dopuści papilotomy igłowe wielorazowe z ostrzem igłowym o dł. roboczej 2000 mm, igła wysuwana do 6 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 26: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27**Dot. pakietu nr 10, poz. 10.1:**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice jednorazowe do zabiegów ERCP, typu zebra o dł. 450 cm, końce cieniodajne pokryte hydrofilnie o średnicach 0,025 i 0,035 ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 27: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28**Dot. pakietu nr 11, poz. 11.1:**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice jednorazowe do zabiegów ERCP, typu zebra o dł. 450 cm, końce cieniodajne pokryte hydrofilnie o średnicach 0,025 i 0,035 ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 28: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29**Dot. pakietu nr 12, poz. 12.1:**

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę wielorazową do zabiegów ERCP hydrofilną, nitilonową, pokryta teflonem o długości 400 cm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 29: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30**Dot. pakietu nr 16, poz. 16.1:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie cewnika żółciowego wielorazowego z długą stożkową końcówką o średnicy 1.8 mm na końcu i 2.45 mm w części proxymalnej o długości roboczej 1900 mm, dodatkowo czy Zamawiający wymaga aby istniała możliwość podawania kontrastu podczas pracy z przewodnicą? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 30: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 31**Dot. pakietu nr 17, poz. 17.1:**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie balonów do usuwania złogów z możliwością insuflacji do średnicy w granicach 9 mm – 16 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 31: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32**Dot. pakietu nr 18, poz. 18.1:**

Czy Zamawiający wymaga, aby szczytce biopsyjne wielorazowego użytku posiadały szlifowaną spiralną osłonkę na odcinku dystalnym, dodatkowo rękojeść była trwale połączona z cewnikiem kleszczy za pomocą gumowego przegubu?

Ad 32: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 33

Dot. pakietu nr 27, poz. 27.1:

Czy Zamawiający wymaga, aby znacznik permanentny do znakowania zmian w obrębie przewodu pokarmowego był w ampułkowstrzykawkach z portem Luer-Lock ?

Ad 33: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 34

Dot. pakietu nr 40, poz. 40.1:

Czy Zamawiający wymaga aby pętle do polipektomii posiadały funkcję płynnej rotacji oraz skalowaną rękojeść co 5 mm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 34: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 35:

Pakiet 1

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie protez o długości 3, 5, 7, 9, 10 i 12 cm.

Ad 35: Zamawiający dopuści zaoferowane protezy pod warunkiem, że protezy te zapewniają właściwą trwałość (nie ulegają rozpadowi podczas pozostawiania w ustroju pacjenta przez okres minimum 24 miesięcy).

Pytanie 36:

Pakiet 5

Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 5 dopuści zaoferowanie stentów o długości zestawu wprowadzającego 180 cm.

Ad 36: Zamawiający dopuszcza w/w stenty.

Pytanie 36a:

Pakiet 5

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie stentów o jednej średnicy – 10 mm.

Ad 36a: Zamawiający nie dopuszcza w/w stentów.

Pytanie 37:

Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsów o szerokości rozwarcia 12 mm.

Ad 37: Zamawiający dopuszcza zaoferowane klipsownicy.

Pytanie 38:

Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie balonów z możliwością insuflacji do średnicy w granicach 8,5 mm – 18 mm.

Ad 38: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39:

Pakiet 18

Do jakiej średnicy kanału duodenoskopu mają pasować szczypcy biopsyjne z Pakietu 18.

Ad 39: Średnica duodenoskopu wynosi 4,2 mm.

Pytanie 40:

Pakiet 20

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania szczotek dwukanałowych.

Ad 40: Jeżeli Wykonawcy chodzi o szczotki dwustronne to Zamawiający odpowiada, iż nie wymaga szczotek dwustronnych ale są one preferowane.

Pytanie nr 41:

Czy w zadaniu nr 1 poz. 1 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów protezy plastikowe wykonane w technologii cienkościennej; dostępne rozmiary: z zagięciem centralnym: średnice 7, 8.5 i 10Fr, długości 5, 7, 9, 12, 15 i 18cm; z zagięciem dwunastniczym: średnice 7, 8.5 i 10Fr, długości 5, 7, 9, 12, 15 i 18cm. Protezy wykonane z polietylenu; końcówka każdej protezy jest „zaostrzona” w celu ułatwienia jej implantacji oraz zminimalizowania ryzyka uszkodzeń tkanek; protezy w kolorze niebieskim, co zapewnia ich dobrą widoczność w obrazie endoskopowym; dobrze widoczne w RTG; ze znacznikiem pozwalającym na określenie głębokości implantacji.

Ad 41: Zamawiający nie dopuszcza. Pula protez musi zawierać także protezy o średnicy 5 Fr.

Pytanie nr 42:

Czy w zadaniu nr 1 poz. 1 Zamawiający dopuści Protezy plastikowe wykonane w technologii cienkościennej; pojedynczy pigtail dostępne rozmiary: 3, 4, 5 lub 7Fr, długości 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 cm dla średnicy do 5Fr i 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15 i 18 cm dla średnicy 7Fr; protezy o średnicy 5 i 7 Fr dostępne z języczkiem prowadzącym?

Ad 42: Zamawiający nie dopuszcza w/w protez albowiem pakiet musi zawierać pełny asortyment wszystkich protez w celu możliwości pełnej zamiany pomiędzy punktami 1.1 i 1.2 w zależności od potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 43:

Czy w zadaniu nr 1 poz. 1 Zamawiający dopuści Protezy plastikowe wykonane w technologii cienkościennej; dostępne rozmiary double pigtail: średnice 7 i 10Fr, długości 3, 5, 7, 10, 12 i 15 cm; dobrze widoczne w RTG; ze znacznikiem pozwalającym na określenie głębokości implantacji?

Ad 43: Zamawiający nie dopuszcza w/w protez albowiem pakiet musi zawierać pełny asortyment wszystkich protez w celu możliwości pełnej zamiany pomiędzy punktami 1.1 i 1.2 w zależności od potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 44:

Czy w zadaniu nr 5 poz. 1 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów samorozprężalny stent do protezowania nienowotworowych zwężeń dróg żółciowych, pokryty na całej długości tworzywem silikonowym, z markerami na obu końcach i w środku widocznymi w obrazie endoskopowym i w promieniach RTG, średnica i długość w zależności od potrzeb zamawiającego (w zakresie 6-10 mm długości 40-120 mm); pozostałe parametry bez zmian.

Ad 44: Zamawiający dopuszcza zaoferowane stenty.

Pytanie nr 45:

Czy w zadaniu nr 5 poz. 2 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów samorozprężalny stent do protezowania nowotworowych zwężeń dróg żółciowych, pokryty markerami na obu końcach widocznymi w obrazie endoskopowym i w promieniach RTG. Długości i średnice w zależności od potrzeb zamawiającego (w zakresie 8-10 mm długości 40-80mm).

Ad 45: Zamawiający dopuszcza zaoferowane stenty.

Pytanie nr 46:

Czy w zadaniu nr 5 poz. 4 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów samorozprężalny stent do protezowania jelita grubego. Kateter, na którym zamontowany jest stent posiada średnicę 10 Fr, co pozwala na wprowadzanie go zarówno po przewodniku jak i poprzez kanał roboczy endoskopu. Został skonstruowany w sposób pozwalający na łatwe wprowadzanie go nawet poprzez ciasne i kręte obszary anatomiczne, kołnierz o zwiększonej średnicy znajdujący się na dystalnym końcu stentu ma na celu właściwe otwarcie zwężenia oraz zminimalizowanie ryzyka migracji. Możliwość wyboru sposobu uwalniania zapewnia wsparcie podczas zabiegu oraz pełną kontrolę podczas wprowadzania, manipulacji i uwalniania stentu. System uwalniający jest skonstruowany w sposób pozwalający na zamknięcie i zmianę pozycji częściowo rozprężonego (do 70% długości) stentu. Zalecany przewodnik 0.035" dostępne średnice stentu: 22mm (kołnierz 27mm) lub 25mm (kołnierz 30mm); dostępne długości stentu 6, 9 lub 12cm; długość robocza 230 lub 135cm.

Ad 46: Zamawiający dopuszcza zaoferowane stenty o ile jest możliwość wprowadzenia ich poprzez kanały robocze do posiadanych przez Zamawiającego kolonoskopów, długość robocza 230 cm.

Pytanie nr 47:

Czy w zadaniu nr 7 poz. 1 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów igły do ostrzykiwania średnica kanału roboczego 2,8mm, dł robocza 2000 i 2400mm, średnica igły 23G lub 25G, długość max. igły 4 lub 6 mm, średnica osłonki 1,8 lub 2,3mm, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Ad 47: Zamawiający nie dopuszcza i prosi o złożenie oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 48:

Czy w zadaniu nr 10 poz 1 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów przewodniki do dróg żółciowych, z końcówką hydrofilną dł. 5cm, 10cm, oraz dł. 5cm i 10cm na jednym przewodniku (po obu stronach przewodnicy); z nitinolowym rdzeniem odpornym na załamania; w części dystalnej pokryty tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, z systemem markerów radiologicznych do pomiaru odległości, izolowany elektrycznie; dwukolorowy - zapewniający możliwość kontroli ruchu. Średnice: 0,025,- końcówka prosta i zagięta dla końcówki hydrofilnej 5cm, 0.035" - końcówka prosta, zagięta, prosta-prosta, prosta-zagięta; 0,038,, - końcówka prosta (260 cm), sztywność standardowa i usztywniona; długości, 450 cm i 260 cm.

Ad 48: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Czy w zadaniu nr 12 poz. 1 Zamawiający dopuści w miejsce pierwotnych parametrów przewodniki do dróg żółciowych, z końcówką hydrofilną dł. 5cm, 10cm, oraz dł. 5cm i 10cm na jednym przewodniku (po obu stronach przewodnicy); z nitinolowym rdzeniem odpornym na załamania; w części dystalnej pokryty tworzywem zmniejszającym tarcie i ułatwiającym wymianę narzędzi, z systemem markerów radiologicznych do pomiaru odległości, izolowany elektrycznie; dwukolorowy - zapewniający możliwość kontroli ruchu. Średnice: 0,025,- końcówka prosta i zagięta dla końcówki hydrofilnej 5cm, 0.035" - końcówka prosta, zagięta, prosta-prosta, prosta-zagięta; 0,038,, - końcówka prosta (260 cm), sztywność standardowa i usztywniona; długości, 450 cm i 260 cm.

Ad 49: Zamawiający dopuszcza ale tylko przewodnice wielorazowe o długości 450 cm lub dłuższe.

Pytanie nr 50:

W związku z tym, że oferowane manometry występują w niepodzielnych opakowaniach po 5 szt. prosimy o zmniejszenie ilości zamawianej w pakiecie 36 poz. 2 na min. 5 szt.

Ad 50: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51:

Czy w związku z nowym rozporządzeniem Unijnym dotyczącym Wyrobów Medycznych wielorazowego użytku (MDR) Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówienia w Pakiecie nr 9 poz. 9.1 i 9.2 w terminie do 27.03.2020 r.?

Ad 51: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52:

Czy w związku z nowym rozporządzeniem Unijnym dotyczącym Wyrobów Medycznych wielorazowego użytku (MDR) Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówienia w Pakiecie nr 15 w terminie do 27.03.2020 r.?

Ad 52: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53:

Czy w związku z nowym rozporządzeniem Unijnym dotyczącym Wyrobów Medycznych wielorazowego użytku (MDR) Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówienia w Pakiecie nr 16 w terminie do 27.03.2020 r.?

Ad 53: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54:**Pakiet 1**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji od 1-3 protezy o średnicach 7, 8.5, 10, 11,5 Fr i długości od 5-15 cm co jeden centymetr. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 54: Zamawiający nie wyraża zgody. Pula protez musi zawierać także protezy o średnicy 5 Fr.

Pytanie nr 55:**Pakiet nr 5**

Czy Zamawiający dopuści: poz. 1 Samorozprężalny stent do protezowania nienowotworowych zwężeń dróg żółciowych, długość cewnika wprowadzającego 180cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad 55: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56:**Pakiet nr 36**

Czy Zamawiający pozwoli złożyć osobną ofertę na pozycję nr 1.

Ad 56: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 z Pakietu nr 36 do odrębnego pakietu.

Dotychczasowy pakiet nr 36 został podzielony na 2 pakiety:

- Pakiet nr 36 A (poz. 36.1 dotychczasowego pakietu nr 36),
- Pakiet nr 36 B (poz. 36.2 dotychczasowego pakietu nr 36).

Pytanie nr 57:**Pakiet nr 8 Poz. 8.1**

Czy Zamawiający dopuści szerokość rozwarcia ramion klipsa 15 mm? Reszta parametrów bez zmian.

Ad 57: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 58:**Pakiet 1**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 w pozycji 1.1 protez typu Amsterdam o średnicy 7, 8,5 i 10Fr długości pomiędzy zaczepami 5, 7, 9, 12 i 15 cm.

Ad 58: Zamawiający nie wyraża zgody. Pula protez musi zawierać także protezy o średnicy 5 Fr.

Pytanie nr 59:**Pakiet 1**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 w pozycji 1.2 protez typu Zimmon średnica 5, 7 Fr, stożkowe zakończenie dla średnicy 7 Fr.

Ad 59: Zamawiający nie dopuszcza w/w protez albowiem pakiet musi zawierać pełny asortyment wszystkich protez w celu możliwości pełnej zamiany pomiędzy punktami 1.1 i 1.2 w zależności od potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 60:**Pakiet 1**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 w pozycji 1.3 protez podwójny świński ogon o średnicy 5-8Fr.


Ad 60: Zamawiający dopuszcza w/w protezy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie nr 61:

Pakiet 10

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 10 w pozycji 10.1 przewodnic jednorazowych do zabiegów ERCP typu zebra, dł. 480 cm, średnica 0,21, 0,025, 0,035, końce cieniodajne pokryte hydrofilnie.

Ad 61: Zamawiający dopuszcza w/w przewodnice pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.


DYREKTOR
Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Starachowicach
Grzegorz Kaleta

Sprawę prowadzi:

Sylwia Staszewska

tel. 412739364

adres email: s.staszewska@szpital.starachowice.pl