

**Pismo: SIWZ Nr/5/10/2016/10**

Poznań dnia: 2016-11-28

**Wykonawcy ubiegający się o uzyskanie  
zamówienia publicznego**

Szpital Wielkopolski Sp. z o.o. z siedzibą 60-415 Poznań, przy ul. Lutyckiej 34, prowadząca postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (tj.: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego w przedmiocie: **Dostawa sprzętu kardiologicznego dla grupy zakupowej utworzonej przez "Szpitale Wielkopolski" Sp. z o. o.**, działając na podstawie art. 38 ust. 2 przekazuje poniżej treść otrzymanych pytań o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) wraz z udzielonymi odpowiedziami.

**Pytanie nr 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zamówieniu częściowym Nr 37 cewników do odsysania skrzeplin z minimalną średnicą wewnętrzną kanału roboczego 0,41"

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza w zamówieniu częściowym Nr 37 cewniki do odsysania skrzeplin z minimalną średnicą wewnętrzną kanału roboczego 0,41".**

**Pytanie nr 2: Część nr 31, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszulek naczyniowych - dostęp promieniowy o długości 7 i 11cm? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie koszulek naczyniowych – dostęp promieniowy o długości 7 i 11 cm.**

**Pytanie nr 3: Część nr 31, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Y-konektora do PTCA z dwoma pozycjami ustawienia zastawki hemostatycznej (otwarta/zamknięta) z możliwością przesuwania przewodnika przy zamkniętej zastawce? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4: Dotyczy: Nr/5/10/2016, Zadanie 37, ilość pozycji 1, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści produkt Cleaner przeznaczony do mechanicznego usuwania skrzeplin z dializowanej przetoki w naczyniach i syntetycznych dostępowych protezach naczyniowych do dializ.

System Cleaner XT do Trombektomii w rozmiarze 6Fr wraz z sinusoidalnym drutem 0.035" i koszulką o średnicy zew. 6Fr. i/lub System Cleaner 15" o rozmiarze 7Fr wraz z sinusoidalnym drutem 0.044" i koszulką o średnicy zew. 7Fr. Produkt sterylizowany tlenkiem

etylenu do jednorazowego zastosowania nie wymagający dodatkowego sprzętu zapewniający rotację sinusoidalną na poziomie 4,500 obr./min.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuści w/w produktu.**

**Pytanie nr 5: Zamówienie częściowe 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym pakiecie cewników diagnostycznych do koronarografii z dostępu udowego

- w dostępnych rozmiarach 4, 5 i 6F

- o dużym wyborze krzywizn i kształtów (58 modeli dla 5F) umożliwiających angiografię tętnic wieńcowych i obwodowych z dostępu udowego, z pominięciem krzywizn Kimney i Sones (w zamian dostępne są inne krzywizny spełniające wymagania tożsame z Kimney i Sones)

- średnica wewnętrzna 0,051" dla 6F

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 6: Zamówienie częściowe 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym pakiecie stentów kobaltowo-chromowych pokrytych Sirolimusem?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 7: Zamówienie częściowe 14 pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym pakiecie cewników diagnostycznych do koronarografii z dostępu udowego

- w dostępnych rozmiarach 4, 5 i 6F

- o dużym wyborze krzywizn i kształtów (58 modeli dla 5F) umożliwiających angiografię tętnic wieńcowych i obwodowych z dostępu udowego, z pominięciem krzywizny Kimney (w zamian dostępne są inne krzywizny spełniające wymagania tożsame z Kimney)

- średnica wewnętrzna 0,051" dla 6F

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie cewników diagnostycznych do koronarografii z dostępu udowego.**

**Pytanie nr 8: Zamówienie częściowe 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym pakiecie cewników balonowych do predylatacji o ciśnieniu RBP 12 atm dla średnic 3,5 i 4,0mm?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 9: Zamówienie częściowe 40**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym pakiecie stentów kobaltowo-chromowych pokrytych Sirolimusem o profilu przejścia dla średnicy 3,0mm wynoszącym 0,044"?

Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wyraża zgodę.**



**Pytanie nr 10:**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w zadaniu nr 2 na cewniki diagnostyczne z pokryciem wewnętrznym umożliwiającym bardzo dobry przepływ: 35 ml/sec przy ciśnieniu 1200 psi dla cewników selektywnych 6F, 21.3 ml/sec przy ciśnieniu 1200 psi dla cewników selektywnych 5F oraz 32 ml/sec przy ciśnieniu 1200 PSI dla cewników selektywnych 7F. Duży wybór krzywizn (od 3.5 do 6.0) i kształtów: Judkins, Amplatz, Miltipurose, Pigtail, Noto (SRC), Williams (3DRC), Bypass, w tym z dostępu promieniowego: Sones, Castillo, Barbeau. Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pytanie nr 11:**

Dot. Zamówienia Częściowego nr 7- Dostawa Stentów wieńcowych kobaltowo-chromowych pokrytych substancją antymitotyczną pochodną sirolimusa

Czy Zamawiający w Części nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie stentów pokrytych substancją czynną sirolimus, stenty o długościach - 13, 16, 18, 21, 23, 26, 29, 31, 33, 35, 38mm, stent kom-patybilny z cewnikiem 6F dla wszystkich rozmiarów, z najmniejszą dawką leku i polimeru dzięki uwalnianiu z laserowo wycinanych kanalików na powierzchni stentu? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody.*

**Pytanie nr 12: zamówienia częściowego nr 56 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora serca o wadze równej 27g? Parametr nieznacznie różni się od wymogów SIWZ.

**Odpowiedź:** *TAK. Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stymulatora serca o wadze równej 27g.*

**Pytanie nr 13: pakiet nr 12**

Czy Zamawiający w miejsce dwóch pozycji (lp. 1 i 2) w pierwszej tabeli w kolumnie "nazwa towaru - asortyment" wyrazi zgodę na zaoferowanie jednej pozycji w postaci zestawu składającego się z bioresorbowalnego rusztowania magnezowego pokrytego substancją antymitotyczną i w celu zabezpieczenia zabiegu stentu wieńcowego kobaltowo - chromowego pokrytego substancjami: antymitotyczną i przyspieszającą gojenie naczynia oraz zapobiegającą wykrzepianiu na powierzchni stentu: Zgodnie z zapisem Zamawiającego "Do każdego zakupionego rusztowania bioresorbowalnego Wykonawca dołączy jeden stent, o przedstawionych poniżej parametrach, celem ewentualnego wykorzystania w przypadku niepowodzenia zabiegu z użyciem w/w rusztowania (Łącznie 20 sztuk)". Pozostałe parametry bez zmian.



**szpitale  
wielkopolski**

„Szpitale Wielkopolski” sp. z o. o.  
ul. Lutycka 34, 60-415 Poznań  
tel.: +48 61 415 27 03, 61 855 35 10  
fax. +48 61 415 27 10  
e-mail: [biuro@szpitalewielkopolski.pl](mailto:biuro@szpitalewielkopolski.pl)

Zamówienie częściowe Nr 12: Dostawa bioresorbowalnych rusztowań magnezowych (pokrytych substancją antymitotyczną)  
*Szpital Wojewódzki w Poznaniu, Pracownia Kardiologii Inwazyjnej i Naczyniowa*

L.p.	Nazwa towaru – asortyment	j.m.	Ilość	cena jednostkowa netto	wartość netto	Stawka podatku VAT (%)	wartość brutto	Nr katalogowy/ Producent
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.	9.
1.	Bioresorbowalne rusztowania magnezowe (pokryte substancją antymitotyczną)	szt.	20					
2.	Stenty wieńcowe kobaltowo – chromowe pokryte substancjami: antymitotyczną i przyspieszającą gojenie naczyń oraz zapobiegającą wykrzepianiu na powierzchni stentu	szt.	20					
RAZEM:						x		x

Zestawienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych

L.p.	Wymagane parametry techniczne	Odpowiedzi Wykonawcy	
		TAK/NIE	Opis parametru
1.	2.	3.	4.
1.	1. Zbudowane z magnezu		
	2. Ciśnienie nominalne $\geq 10$ atm.		
	3. Ciśnienie RBP $\geq 16$ atm. (RBP)		
	4. Rozmiary: - długości: 15,20,25 mm - średnice od 3,0 do 3,5 mm		
	5. Kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F		
	6. Opisać pokrycie i sposób uwalniania substancji antymitotycznej (wymagane pokrycie polimerem z którego uwalnia się lek)	OPISAĆ	

**„Szpitale Wielkopolski” spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**  
Podmiot wpisany do rejestru przedsiębiorców przy Sądzie Rejonowym Poznań – Nowe Miasto i Wilda  
w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000385647 NIP 7831671893  
Kapitał zakładowy wynosi 14.000.000 PLN

Lp.	Wymagane parametry techniczne	Odpowiedzi Wykonawcy	
		TAK/NIE 3.	Opis parametru 4.
1.	2.		
2.	RODZAJ MATERIAŁU		OPISAĆ
3.	INNE ISTOTNE INFORMACJE TECHNICZNE		
4.	NAZWA PRODUCENTA		

Do każdego zakupionego rusztowania bioresorbowalnego Wykonawca dołączy jeden stent, o przedstawionych poniżej parametrach, celem ewentualnego wykorzystania w przypadku niepowodzenia zabiegu z użyciem w/w rusztowania (Łącznie 20 sztuk)

Lp.	Wymagane parametry techniczne	Odpowiedzi Wykonawcy	
		TAK/NIE 3.	Opis parametru 4.
1.	2.		
	1. Stenty chromowo – kobaltowe o dużej elastyczności i dostarczalności		OPISAĆ
	2. Długość od 9 mm do 40 mm (dla stentu 3,0 mm: 9 – 30 mm)		
	3. Średnica 2,25 - 4,0mm, ( w zakresie od 2,0 - 3,0mm średnice zwiększające się co 0,25mm)		
	4. Ciśnienia; - nominalne: min. 8 atm. - RBP: min. 16 atm.		
	5. Profil przejścia (ang. „crossing profile”) dla stentu o średnicy 3,0 mm ≤ 0,039”		
	6. Skracalność po rozprężeniu 0%		
	7. Pokrycie stentu i sposób uwalniania substancji antymiototycznej (wymagane pokrycie polimerem z którego uwalnia się lek)		OPISAĆ
	8. Pokrycie przyspieszające gojenie naczyńia		OPISAĆ



Lp.	Wymagane parametry techniczne	Odpowiedzi Wykonawcy	
		TAK/NIE	Opis parametru
1.	2.	3.	4.
2.	RODZAJ MATERIAŁU		OPISAĆ
3.	INNE ISTOTNE INFORMACJE TECHNICZNE		
4.	NAZWA PRODUCENTA		

UWAGA: Zamawiający zastrzega, iż wyroby medyczne muszą posiadać polską wersję językową opisu wyrobu. W przypadku kiedy na jednostkowym opakowaniu wyrobu medycznego nie ma polskiej wersji językowej opisu taka wersja winna się znajdować na opakowaniu zbiorczym.  
Zamawiający określa liczbę stanu zapasu na: 4 szt.  
Wykonawca zobowiązany jest do załączenia oryginalnych ulotek producenta potwierdzających w/w parametry

..... dnia .....

.....  
czytelny podpis lub pieczęć imienna i podpis umocowanej  
do dokonywania czynności w imieniu Wykonawcy

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie Zamawiający informuje również, że w dniu 03.11.2016 r. dokonał modyfikacji SIWZ oraz załączników do SIWZ.*

**„Szpitale Wielkopolski” spółka z ograniczoną odpowiedzialnością**  
Podmiot wpisany do rejestru przedsiębiorców przy Sądzie Rejonowym Poznań – Nowe Miasto i Wilda  
w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000385647 NIP 7831671893  
Kapitał zakładowy wynosi 14.000.000 PLN



**Zapytanie 14: dot. zamówienia częściowego 41, Dostawa przewodników do FFR**

Czy zamawiający wymaga, aby przewodnik FFR, posiadał możliwość jednoczesnej oceny cząstkowej rezerwy przepływu (FFR), a także wieńcowej rezerwy przepływu (CFR) oraz indeksu oporu mikrokrążenia wieńcowego (IMR)?

**Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga aby przewodnik FFR, posiadał możliwość jednoczesnej oceny cząstkowej rezerwy przepływu (FFR), a także wieńcowej rezerwy przepływu (CFR) oraz indeksu oporu mikrokrążenia wieńcowego (IMR)**

**Pytanie nr 15: do pakietu 46:**

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuści urządzenie z dostarczoną energią 35 J od pierwszej terapii?

Urządzenie zapewnia 35 J we wszystkich terapiach wysyłanych przez urządzenie.

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuści urządzenia z dostarczoną energią 35 J od pierwszej terapii.**

**Pytanie nr 16: do pakietu 46:**

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuści urządzenie z jednym typem impulsu dwufazowego?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuści urządzenia z jednym typem impulsu dwufazowego.**

**Pytanie nr 17: do pakietu 46:**

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuści elektrody defibrylujące MRI Conditional DF1 lub DF4 współpracujące z dowolnym intraducерem 9 F?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuści elektrody defibrylującej MRI Conditional DF1 lub DF4 współpracujące z dowolnym intraducерem 9F.**

**Pytanie nr 18: do pakietu 46:**

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuści urządzenie bez pomiaru nawodnienia tkanek?

**Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie dopuści urządzenia bez pomiaru nawodnienia tkanek.**

**Pytanie nr 19: dot. par. 9 ust. 1 pkt. 1,2 projektu umowy stanowiącego załącznik nr 5B do SIWZ**

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

**§ 9**

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- 1) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- 2) w wysokości 0,5% wartości nie dostarczonego w terminie zamówionego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

**Pytanie nr 20: Dotyczy par. 3 ust. 1,4 projektu umowy o współpracy:**

Wnosimy o modyfikację postanowień par. 3 projektu umowy współpracy poprzez ustanowienie wysokości opłaty dla Spółki liczonej od wartości brutto dostaw zrealizowanych przez Wykonawcę i opłaconych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

**Pytanie nr 21: Dotyczy par. 3 ust 3 projektu umowy o współpracy:**

Wnosimy o odstąpienie od wymogu przedkładania wraz ze zbiorczym kwartalnym zestawieniem zrealizowanych dostaw kopii faktur wystawionych przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego i zastąpienie ich zestawieniem wystawionych faktur oraz przeniesienie ww. obowiązku na Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu przedkładania wraz ze zbiorczym kwartalnym zestawieniem zrealizowanych dostaw kopii faktur. Zamawiający modyfikuje załącznik nr 6 – umowę współpracy, w § 3 ust. 3 oraz § 4 ust. 1.

**§ 3 ust. 3 umowy współpracy otrzymuje brzmienie:**

Wykonawca w terminie do 7 dni od zakończenia każdego kwartału obowiązywania umowy o zamówienie publiczne zobowiązany jest do przesłania Spółce zbiorczego kwartalnego zestawienia na adres [biuro@szpitalewielkopolski.pl](mailto:biuro@szpitalewielkopolski.pl). Zbiorcze zestawienie obejmuje zrealizowane dostawy na rzecz Zamawiającego w ramach umowy, o której mowa w pkt (2) Preambuły.

**§ 4 ust. 1 umowy współpracy otrzymuje brzmienie:**

Brak przedstawienia przez wykonawcę zbiorczego kwartalnego zestawienia dla Zamawiającego uprawnia Spółkę do naliczenia Wykonawcy opłaty zryczałtowanej.

**Zmodyfikowany załącznik nr 6 – umowa współpracy, zostaje zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego.**

Zamawiający informuje, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ. W zakresie części pytań, które wpłynęły do niego po upływie połowy terminu pomiędzy przekazaniem ogłoszenia do publikacji, a terminem składania i otwarcia ofert – komisja przetargowa postanowiła ich nie rozpatrywać.

Zamawiający informuje również, że w dniu 03.11.2016 r. dokonał modyfikacji SIWZ oraz załączników do SIWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w związku z udzielonymi odpowiedziami termin składania i otwarcia ofert oraz termin wnoszenia wadium, jak również godziny i miejsca pozostają bez zmian.

Zamawiający

Prezes Zarządu

Izabela Grzybowska