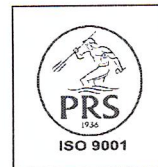




Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
NIP: 959-12-91-292, Regon: 000289785
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce, dnia 29.02 2024 r.

Znak sprawy: EZ/3/2024/MW

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023, poz. 1605 ze zm.) na **Zakup i sukcesywną dostawę leczniczych i technicznych środków koniecznych do wykonywania zabiegów diagnostycznych i leczniczych koronarografii i koronaroplastyki w Zespole Pracowni Radiologii Zabiegowej, Hemodynamiki i Elektrokardiologii Świętokrzyskiego Centrum Kardiologii WSZ w Kielcach**

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA + MODYFIKACJA ODPOWIEDZI NA PYTANIE NR 3 Z
DNIA 14.02.024**

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, ul. Grunwaldzka 45, działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu 16

Ze względu na ofertę konkurencyjną cenowo – prosimy o dopuszczenie cewników diagnostycznych zbrojonych o poniższych parametrach:

- Światło wewnętrzne dla 6F 1.40mm /0.055"/, dla 5F 1.19mm /0.047"/
- Dostępne długości cewnika 100 i 110 cm
- Maksymalne ciśnienie przepływu z zachowaniem cech fizycznych cewnika 1000 PSI.
- Konstrukcja strefowa: trzy strefy sztywności na długości cewnika.
- Cewniki diagnostyczne do koronarografii, w tym cewniki typu „Judkins” do lewej i prawej tętnicy wieńcowej.
- Cewniki do wentrykulografii typu Pigtail.
- Cewniki o średnicy zewnętrznej 5-6F.
- Cewniki są zbrojone, odporne na złamania z nylonowym wzmocnieniem ściany, posiadają miękką i atraumatyczną końcówkę
- Dostępne krzywizny: JR, JL, AL1, AL2, AR, PIG, TIG I i TIG II

Odpowiedź:

Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu 20

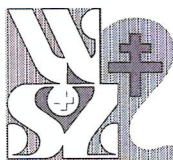
Ze względu na ofertę konkurencyjną cenowo – prosimy o dopuszczenie inflatora spełniającego kluczowe parametry SWZ o generowanym ciśnieniu do 30 atm (wymóg 26atm).

Odpowiedź:

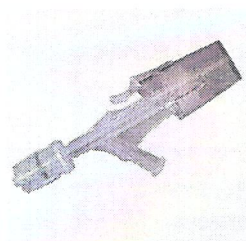
Zgodnie z SWZ. Zamawiający dopuszcza ciśnienie inflacji 30 atm, przy jednoczesnym spełnieniu pozostałych opisanych parametrów.

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu 23

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie Y connectora o małej utracie krwi typu push click, zabezpieczonego szczelną zastawką, pracujący w 3 pozycjach: zamkniętej, półotwartej i



otwartej, umożliwiającą łatwe i wielokrotne otwieranie zastawki jednym palcem, zastawka z przewodem zakończona kranikiem. Otwarcie zastawki do wymiaru 8F. Dostępna wersja z drenem lub bez drenu.



Odpowiedź:
Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu 24

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie torquera o mechanizmie zakręcany – obsługujących zakres od 0.016”-0.038”.



Odpowiedź:
Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu 26

Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przedłużenia z kranikiem wytrzymujące ciśnienie do 4,5bar?

Odpowiedź:
Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu 1

Czy w Pakiecie 1 Zamawiający dopuszcza przedział długości stentów od 8 mm do 28 mm dla wszystkich stentów o średnicy 2,0-4,0 mm, a dla średnic 2,5 – 4,0mm przedział długości od 8 do 38 mm?

Odpowiedź:
Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu 1

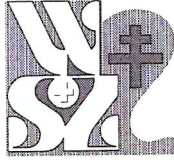
Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości stenty wieńcowe kobaltowo- chromowe pokrywane lekiem o działaniu antyproliferacyjnym, którego nominalną średnicę 2.0 – 2.5 mm można doprężyć za pomocą dodatkowego cewnika balonowego, przy jednoczesnym zachowaniu właściwości strukturalnych i funkcjonalnych stentu do 3.00 mm ?

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:
Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu 7 poz.7a

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli w parametrze "konstrukcja zapewniające skuteczne i bezpieczne forsowanie bardzo ciasnych zmian" - na forsowanie zmian wpływ ma profil końcówki atakującej balonu mniejszej lub równej 0,017" co Zamawiający zaznaczył w innym punkcie,



konstrukcja hypotube, oraz pokrycie od końca balonu do ujścia przewodnika - hydrofilne, jak również pokrycie na balonie i końcówce hydrofilne dla \varnothing 1,25 – 2,0 mm, hydrofobowe dla \varnothing 2,5 – 4,0 mm. Prosimy o doprecyzowanie czy o takie parametry chodziło Zamawiającemu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga spełnienia parametru zapisanego w SWZ co do „profil końcówki atakującej balonu $\leq 0,017$ ” i dopuszcza inne dodatkowe cechy wpływające na użyteczność sprzętu poza wymienionymi w opisie przedmiotu zamówienia. Wykonawca winien je opisać.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu 7 poz.7b

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli w parametrze "Wymagana łatwość doprowadzenia stentu do miejsca implantacji, szczególnie przez kręte odcinki naczyń"- na łatwość doprowadzenia stentu do miejsca implantacji, szczególnie przez kręte odcinki naczyń wpływ ma niski crossing profile nie większy niż 0,042" dla średnicy 3,0mm (w najszerszym miejscu), konstrukcja z podwójną spiralą, która pozwala na uzyskanie doskonałej elastyczności, zwiększając dostarczalność stentu do zmiany i możliwość przechodzenia przez kręte naczynia. Łączniki i przejścia w konstrukcji „podwójnej spirali” zapewniają gładkie przemieszczanie stentu bez efektu „rybiej łuski”, oraz co najważniejsze różne grubości przęseł stentu 60 μ m dla stentów 2,25-30mm i 80 μ m dla stentów 3,5-4,0mm. Prosimy o doprecyzowanie czy o takie parametry chodziło Zamawiającemu?

Odpowiedź:

Zamawiający po spełnieniu wszystkich parametrów zapisanych w SWZ dopuszcza inne dodatkowe cechy wpływające na użyteczność sprzętu który umożliwi „łatwość doprowadzania stentu od miejsca implantacji” poza tymi wymienionymi w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu 7 poz.7c

Prosimy o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli w parametrze "materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia nadający się do doprężania stentów "- czy należy zaoferować cewnik balonowy typu NC wykonany z materiału pozwalającego na zwiększenie średnicy od 3,0mm do 3,09 mm w roboczym zakresie ciśnień - NP do RBP

Odpowiedź:

Zamawiający po spełnieniu wszystkich parametrów zapisanych w SWZ dopuszcza inne dodatkowe cechy oferowanego produktu, które mogą mieć wpływ na jego użyteczność i łatwość użytkowania.

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 1 stentu ze stopu kobaltowo-chromowego pokrytego biokompatybilnym polimerem uwalniającego lek Sirolimus z zakresem średnic: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3; 3,5; 4; 4,5 mm, o długościach: 9, 14, 16, 19, 24, 29, 34, 39, 44, 49?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu 2

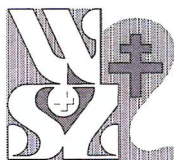
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 2 pkt.2a stentu ze stopu kobaltowo - chromowego pokrytego biokompatybilnym polimerem uwalniającego lek Sirolimus z zakresem średnic: 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3; 3,5; 4; 4,5 mm, o długościach: 9, 14, 16, 19, 24, 29, 34, 39, 44, 49?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 37 cewnika balonowego o ultra niskim profilu, dedykowanego do udrażniania CTO z szafem o średnicy proksymalnej 1,9 F dla średnic



(0,75-1,5 mm); 2,0F dla średnic (1,75-2,0mm), z szafem dystalnym bez wymagania taperowania o średnicy 2,2F dla średnic (0,75-1,0 mm); 2,2F/2,36F dla średnic (1,25-1,5mm); 2,36F/2,55F dla średnic (1,75-2,0 mm), ciśnienie RBP 20 atm?

Odpowiedź:

Nie, Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu 1

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w badaniach, o których mowa w Załączniku nr 2 do SWZ dla Pakietu 1 wers 21 „Niski odsetek restenozy, bezpieczeństwo i skuteczność działania z minimum rocznym okresem obserwacji, potwierdzone publikacjami w literaturze fachowej” Zamawiający wymaga publikacji w czasopismach indeksowanych oraz o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem „bezpieczeństwo i skuteczność działania” jeśli załączone badania mają potwierdzać bezpieczeństwo i skuteczność działania oferowanych stentów powinny być przeprowadzone na dużej liczbie pacjentów prosimy więc o podanie minimalnej ilości pacjentów włączonych do badania.

Odpowiedź:

Jeśli Wykonawca posiada badania lub publikacje na temat oferowanego produktu może wskazać źródło lub załączyć odpowiedni dokument. Zamawiający nie rozpatruje istotności /ważności badania i nie uzależnia od ilości pacjentów bezpośrednio do niego włączonych.

Pytanie nr 15 dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ

Prosimy o doprecyzowanie umowy znajdującej się w Załączniku nr 3 do SWZ poprzez dodanie następującej treści: „Zamawiający nie jest uprawniony do pobrania z magazynu komisowego wyrobów, którym upłynął termin ważności.”

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany, przedmiotowa umowa nie jest umową komisową lecz umową na sukcesywne dostawy.

Pytanie nr 16 dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ

Prosimy o doprecyzowanie umowy znajdującej się w Załączniku nr 3 do SWZ poprzez dodanie następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się pobierać z magazynu komisowego w pierwszej kolejności wyroby z najkrótszą datą ważności, zgodnie z zasadą first expired/first out”.

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonania zmiany, przedmiotowa umowa nie jest umową komisową lecz umową na sukcesywne dostawy.

Pytanie nr 17 dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ

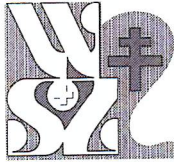
Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości kary umownej, o której mowa w § 10 pkt b, c, d w załączniku 3 i załączniku 3a § 6 pkt 2 ?

Odpowiedź:

Zamawiający odmawia dokonani zmian.

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 1 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.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
NIP: 959-12-91-292, Regon: 000289785
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



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 przewodnik – max 0,14”

Odpowiedź:

Przedmiotowe pytanie nie stanowi pytania o wyjaśnienie wątpliwości SWZ, a jest wnioskiem o zmianę SWZ. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy.

Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 36

Czy Zamawiający, w zakresie części nr 36, dopuści złożenie oferty z cewnikiem dwuświatłowym o długości 140cm, z taperowaną końcówką dystalną, długość odcinka szybkiej wymiany (RX) 21cm, dystans pomiędzy końcówką RX a portem OTW 6,5mm, pokrytym hydrofilnie, średnica zewnętrzna części dystalnej 2,2F, kompatybilny z cewnikiem 5F, wyposażonym w dwa markery radiocieniujące?

Odpowiedź:

Przedmiotowe pytanie nie stanowi pytania o wyjaśnienie wątpliwości SWZ, a jest wnioskiem o zmianę SWZ. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy.

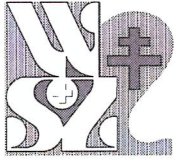
Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie 4, l.p.4a dopuści stent wieńcowy o długościach w przedziale od 8,0mm do 32mm (8, 12, 16, 20, 24, 28, 32mm) dla wszystkich stentów o średnicy od 2,25 do 4,0mm? Pozostałe parametry bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21 dotyczy Pakietu nr 4



Czy Zamawiający w pakiecie 4, l.p.4b dopuści cewnik balonowy podatny o długościach w przedziale od 8mm do 30mm (8, 12, 15, 20, 30mm) dla balonów o średnicy $\geq 2,0$ mm? Pozostałe parametry bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22 dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuści cewnik balonowy pokryty lekiem o działaniu antyproliferacyjnym o długościach: 12, 15, 20 i 30mm? Pozostałe parametry bez zmian”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu nr 2 Punkt 2a- Stent wieńcowy kobaltowo-chromowy pokryty lekiem o działaniu antyproliferacyjnym.

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie stentów o RBP 14 atm dla średnicy 4.0 i RBP 18 atm dla pozostałych średnic? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu nr 2 Punkt 2b - Cewnik balonowy do predylatacji podatny / półpodatny.

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewników balonowych o przedziale średnic balonu od 1.5 mm do 4,0 mm o odstępach co 0,25 mm dla balonów w przedziale średnic od 2,0 do 3,0 mm; w przedziale 3.0mm do 4.0 mm co 0.5 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zgodnie z SWZ.

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść odpowiedzi na pytanie nr 3 z dnia 14.02.2024r.

Było:

„Pytanie nr 3 dot. Pakiet nr 13.C

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika do trombektomii o średnicy 6F? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ. Zamawiający wymaga minimum dwóch średnic 6F i 7F.”

Jest:

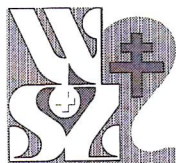
„Pytanie nr 3 dot. Pakiet nr 13.C

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika do trombektomii o średnicy 6F? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.”

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
NIP: 959-12-91-292, Regon: 000289785
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Zamawiający, działając w oparciu o art. 137 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), przesuwa termin składania i otwarcia ofert.

Nowe terminy otwarcia i składania ofert:

Termin składania ofert: **13.03.2024 r. do godz. 10.00**

Termin otwarcia ofert: **13.03.2024 r. o godz. 10:30**

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający zmienia treść **pkt 26 SWZ – Termin związania ofertą** nadając mu nowe brzmienie:

„Termin związania ofertą wynosi 90 dni tj. Wykonawca jest związany ofertą do dnia **10.06.2024 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert”.

Jednocześnie Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy Pzp informuje, iż dokonał zmiany treści SWZ poprzez przekazanie w dniu **28**...02.2024 r. Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej „ogłoszenia o sprostowaniu”

Zamawiający zgodnie z art. 137 ust. 5 ustawy Pzp udostępnia zmianę treści SWZ na stronie prowadzonego postępowania wraz z ogłoszeniem o sprostowaniu o numerze: **125470-2024 Dz.U.S: 43/2024**

Wprowadzona powyżej modyfikacja zapisów SWZ jest wiążąca i należy ją uwzględnić w treści składanej oferty.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Sternplewski

Kielce
Dział Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Magdalena Wojcik
INSPEKTOR

Dział Zamówień Publicznych
tel.: 41/36-71-259, fax: 41/366-00-14
e-mail: magdalena.wojcik@wszkielce.pl

