

znak sprawy: ZP/220/45/12

Wyjaśnienia nr 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1 dot. zad. nr 1 i 3:

Prosimy o odstąpienie o umowy przechowania w zadaniu 1 i 3, jest to sprzęt wymiarowany na konkretnego pacjenta.

Odpowiedź

Umowa przechowania jest istotna z punktu widzenia posiadania pewnej puli elementów stentgraftów celem leczenia pacjentów w stanie nagłej potrzeby jak pęknięty tętniak aorty. Ośrodki które posiadają taki skład mają możliwość leczenia takich pacjentów. Klinika będąc ośrodkiem referencyjnym powinna mieć taką możliwość. Dlatego Zamawiający nie może zrezygnować z tego zapisu.

Pytanie 2 dot. zad. nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 stentgraftu o poniższej specyfikacji:

Stent Graft przeznaczony do leczenia tętniaków aorty brzusznej umiejscowionych poniżej tętnic nerkowych Rozwidlony, o budowie wielomodułowej

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

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 – 22 F) i dwustronnego dla odnóg biodrowych (18F)

Szeroki zakres rozmiarów: część aortalna – średnice 16-34mm, część biodrowa

8-23mm co umożliwia zaopatrzenie części aortalnej brzusznej w średnicy od 16 do 31,5 mm i części biodrowej od 10 do 23 mm. Długość części aortalnej 72-77 mm, długość odnóg 60-140 mm, długość dostawki proksymalnej – kołnierza 40 mm, średnica 19-34 mm.

Średnica miejsca dokowania odnóg 10,5mm dla wszystkich rozmiarów trzonu przy odnogach o średnicy w górnej części o średnicy 10,5mm 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 ułatwiające kaniulacje i poprawiające 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 umożliwiającym bezpieczne dostarczanie stent graftu do worka tętniaka, odporność na zaginanie, bardzo dobre dopasowanie się do anatomii naczyń pacjenta oraz kontrolę szybkości usuwania stent graftu

Odpowiedź

Decyzja o wyborze systemu z kotwiczeniem nadnerkowym jest podyktowana doświadczeniami Zamawiającego z różnymi systemami stentgraftu aortalnego. Wybierając system podstawowy dla Kliniki Zamawiający wybiera opcje najbardziej uniwersalną i umożliwiającą zastosowanie tak w przypadku pacjentów pilnych jak i planowanych.

Zamieszczony opis systemu „Anakonda”, obrazuje ten system z jego zaletami i wadami. Nie jest to system zły szczególnie w pewnych sytuacjach anatomicznych, ale daleko mu do uniwersalności systemów z kotwiczeniem nadnerkowym, a w tym przetargu musimy wybrać system podstawowy. Dlatego Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie 3 dot. § 9:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §9 wzoru umowy w następujący sposób: Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 dot. § 11 ust. 1:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §11 ust. 1 wzoru umowy w następujący sposób:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

a/ w przypadku zwłoki w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub zwłoki w dostarczeniu wyrobu wolnego od wad w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów

b/ w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca – w wysokości 5% wartości brutto umowy określonej w § 6 umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe odpowiedzi podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

.....
DYREKTOR SPSK-2 W SZCZECINIE