Kraków, dnia 29.06.2020 r.

Nr sprawy: DFP.271.83.2020.AM

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów medycznych dla Pracowni Angiografii i Radiologii Interwencyjnej oraz materiałów chirurgii miękkiej.*

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuję odpowiedzi na pytania wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz modyfikuję Specyfikację.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośba o uszczegółowienie, czy w części 8 poz. 2 i 3 wymagane jest dla zachowania pełnej kompatybilności zaoferowanie igieł oryginalnych wyprodukowanych przez producenta pistoletu Promag.

**Odpowiedź:** Wymagane jest dla zachowania pełnej kompatybilności, nie wymagany oryginał.

Pytanie 2

Część 8 Pozycja 1.

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania (obok istniejących zapisów SIWZ) równoważnej igły do lokalizacji guzków piersi charakteryzującej się następującymi parametrami: dobrze widoczne centymetrowe oznaczenie głębokości wkłucia, ergonomiczna, transparentna nasadka igły ze złączem luer lock, igła oznaczona przewodnikiem (haczykiem) na dystalnym końcu, koralik unieruchamiający i stabilizujący igłę, echo marker na dystalnym końcu, igły dostępne w rozmiarach 20 i 21 G oraz długościach 6, 8, 10, 11, 12 i 16 cm (do wyboru).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet 8 pozycja nr. 4 Igła do biopsji do posiadanego przez Zamawiającego pistoletu MAGNUM rozm. 14Gx10cm, 14Gx12-13cm

Czy Zamawiający zezwoli na wydzielenie z pakietu numer 8 pozycję 4 - Igła do biopsji do posiadanego przez Zamawiającego pistoletu MAGNUM rozm. 14Gx10cm, 14Gx12-13cm
?
Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie igieł w pełni kompatybilnych z urządzeniem Magnum zgodnie ze specyfikacją producenta ,które jako jedyne przeszły proces walidacji i weryfikacji „…\*”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

\* Zamawiający ukrył dane wskazujące na źródło zapytania.

Pytanie 4

Pakiet 6 pozycja nr. 5 Znacznik tytanowy tkanek o co najmniej dwóch kształtach. Widoczny w obrazowaniu USG minimum 6 miesięcy oraz trwałe w RTG i MRI – kompatybilne z igłami biopsyjnymi.

Czy Zamawiający dopuści aby jeden z oferowanych znaczników o kształcie wstążki wykonany z tytanu był widoczny w USG permanentnie ,natomiast drugi również wykonany z tytanu o kształcie litery ‚0‘ był widoczny USG przez trzy miesiące? Obydwa znaczniki są widoczne pod MRI i RTG permanentnie i kompatybilne z igłami do biopsji mammotomicznej Encor.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5

Dot. Części 1, poz. 1,3,4

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie z Części 1 pozycji 1,3, 4 oraz dopuszczenie:

Poz. 1 – prowadników hydrofilnych o nitynolowym rdzeniu - średnice 0,018”- 0.035”. Długości 150, 180 i 260cm. Prowadnik zachowujący pamięć kształtu po kilkukrotnym użyciu w czasie zabiegu. Końcówka typu angled, J lub prosta.

Poz. 3 – cewników angiograficznych najwyższej jakości, dostępnych w kilkudziesięciu krzywiznach do wyboru Zamawiającego (między innymi JL/ JR/ PIG/ AL1/ AL2/ AL3/ C1/ MPA3/ JB1/ H3/ FC3/ HN5/ DAV/ KMP/ MPB/ RC1/ RC2/ RDC) o dużym świetle wewnętrznym dla 4Fr - 1.07mm/ dla 5Fr - 1.19mm. Cewniki są zbrojone, odporne na złamania z nylonowym wzmocnieniem ściany, posiadają miękką i atraumatyczną końcówkę. Długości cewników 80 cm – 125 cm, w tym 100 i 110 cm. Cewniki kompatybilne są z prowadnikiem 0,035” oraz 0,038”.

Poz. 4 – kleju tkankowego bez pochodnych krwii w swoim składzie - ulegający polimeryzacji
w kontakcie w kontakcie z żywą tkanką w ciągu 120 sekund (w osuszonym polu operacyjnym). Pojemność 5ml. Przeznaczony do embolizacji wewnątrznaczyniowych w zakresie układu tętniczego i żylnego, w tym w neuroradiologii – potwierdzone przez producenta

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Dot. Części 1, poz. 1,3,4

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie z Części 1 pozycji 1,3, 4 oraz dopuszczenie:

Poz. 1 – prowadników hydrofilnych o nitynolowym rdzeniu - średnice 0,018”- 0.035”. Długości 150, 180 i 260cm. Prowadnik zachowujący pamięć kształtu po kilkukrotnym użyciu w czasie zabiegu. Końcówka typu angled, J lub prosta.

Poz. 3 – cewników angiograficznych najwyższej jakości, dostępnych w kilkudziesięciu krzywiznach do wyboru Zamawiającego (między innymi JL/ JR/ PIG/ AL1/ AL2/ AL3/ C1/ MPA3/ JB1/ H3/ FC3/ HN5/ DAV/ KMP/ MPB/ RC1/ RC2/ RDC) o dużym świetle wewnętrznym dla 4Fr - 1.07mm/ dla 5Fr - 1.19mm. Cewniki są zbrojone, odporne na złamania z nylonowym wzmocnieniem ściany, posiadają miękką i atraumatyczną końcówkę. Długości cewników 80 cm – 125 cm, w tym 100 i 110 cm. Cewniki kompatybilne są z prowadnikiem 0,035” oraz 0,038”.

Poz. 4 – kleju tkankowego bez pochodnych krwii w swoim składzie - ulegający polimeryzacji

w kontakcie w kontakcie z żywą tkanką w ciągu 120 sekund (w osuszonym polu operacyjnym). Pojemność 5ml. Przeznaczony do embolizacji wewnątrznaczyniowych w zakresie układu tętniczego i żylnego, w tym w neuroradiologii – potwierdzone przez producenta

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7

Dot. Części 1, poz. 1,3,4

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie z Części 1 pozycji 1,3, 4 oraz dopuszczenie:

Poz. 1 – prowadników hydrofilnych o nitynolowym rdzeniu - średnice 0,018”- 0.035”. Długości 150, 180 i 260cm. Prowadnik zachowujący pamięć kształtu po kilkukrotnym użyciu w czasie zabiegu. Końcówka typu angled, J lub prosta.

Poz. 3 – cewników angiograficznych najwyższej jakości, dostępnych w kilkudziesięciu krzywiznach do wyboru Zamawiającego (między innymi JL/ JR/ PIG/ AL1/ AL2/ AL3/ C1/ MPA3/ JB1/ H3/ FC3/ HN5/ DAV/ KMP/ MPB/ RC1/ RC2/ RDC) o dużym świetle wewnętrznym dla 4Fr - 1.07mm/ dla 5Fr - 1.19mm. Cewniki są zbrojone, odporne na złamania z nylonowym wzmocnieniem ściany, posiadają miękką i atraumatyczną końcówkę. Długości cewników 80 cm – 125 cm, w tym 100 i 110 cm. Cewniki kompatybilne są z prowadnikiem 0,035” oraz 0,038”.

Poz. 4 – kleju tkankowego bez pochodnych krwii w swoim składzie - ulegający polimeryzacji

w kontakcie w kontakcie z żywą tkanką w ciągu 120 sekund (w osuszonym polu operacyjnym). Pojemność 5ml. Przeznaczony do embolizacji wewnątrznaczyniowych w zakresie układu tętniczego i żylnego, w tym w neuroradiologii – potwierdzone przez producenta

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również siatkę przepuklinową - monofilamentowy kompozyt włókien polipropylenu i włókien poliglekapronu–25; gramatura 28 g/m2; średnica porów 3-4 mm; wchłanialny element poliglekapron-25 (ok. 84 dni) cienkie filamenty – poniżej 1 mm; niski odsetek kurczenia siatki po implantacji – ok. 1,9%?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 będzie wymagał siatek których naciągnięcie ma proporcje wymiarowe 4:1 czy 2:1?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza obie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycja 1 dopuści rozmiar siatki 12cm x 10cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycja 2 dopuści rozmiar siatki 15cm x 10cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 pozycja 3 i 4 dopuści rozmiar siatki 15cm x 30cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Pakiet 6

Poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jednorazowych igieł z drenami ssącymi do biopsji mammotomicznej, w rozmiarze 8G i 10G kompatybilne z systemem Bexcore:

a. zintegrowany z igłą wymienny koszyczek na pobierany materiał w celu uniknięcia i maksymalnego zmniejszenia możliwości kontaktu personelu z krwią pacjentki a także w celu skrócenia zabiegu biopsji automatyczny

b. obrót igły w zakresie 360 stopni przy ruchomej rękojeści dla zabiegów pod kontrolą USG

c. trokarowy kształt ostrza igły,

d. igła wyposażona w jeden kanał, gwarantujący, że wycinek ma rzeczywisty rozmiar igły

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14

Pakiet 6

Poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie jednorazowych, wymiennych zbiorników próżniowych kompatybilnych z systemem Bexcore bez konieczności użycia kasety ssąco – płuczącej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15

Pakiet 6

Poz. 3

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16

Pakiet 6

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie znacznika tytanowego w jednym kształcie, widocznego w obrazowaniu USG minimum 6 miesięcy oraz trwałe w RTG i MRI – kompatybilne z igłami biopsyjnymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17

Pakiet 6

Poz.6

Prosimy o dopuszczenie dzierżawy system Bexcore sterowany komputerowo wyposażony w moduł kontrolny , moduł ssący z pompą próżniową do wytwarzania podciśnienia oraz systemem w którym kompatybilna rękojeść do wykonywania biopsji pod kontrolą USG posiada możliwość zastosowania igieł biopsyjnych przynajmniej w dwóch rozmiarach:

średnica zewnętrzna 8G i 10 G)

a) posiadający niezależne sterowanie ssaniem i nożem tnącym w rękojeści oraz za pośrednictwem nożnego sterownika

b) posiadający możliwość podania środka znieczulającego w trakcie zabiegu biopsji

c) posiadający możliwość zastosowania znaczników biopsji pod kontrolą USG i RTG

d) posiadający możliwość manualnego sterowania igłą biopsyjną

e) posiadający możliwość ustawienia profili dla więcej niż jednego operatora, możliwość przypisania funkcji dla poszczególnych przycisków na rękojeści,

f) posiadający dotykowy wyświetlacz wrażliwym na nacisk oporowy, czteroliniowy

g) długość okna tnącego w rozmiarach 1/4, 1/2, 3/4, 4/4

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

W załączeniu przekazuję Arkusz cenowy (stanowiący załącznik nr 1a do specyfikacji) uwzględniający powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.