



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430

REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl

szpitalo@szpital.ostroleka.pl

MSS-TZP-ZPP-26-3/19

Ostrołęka, dn. 08.02.2019r.

**Do wszystkich uczestników
postępowania (Wykonawców)**



Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 poz. 1986) na **dostawę sprzętu do wykonywania badań i zabiegów wieńcowych.**

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr Józefa Psarskiego w Ostrołęce informuje, że na mocy przysługujących mu jako Zamawiającemu uprawnień art. 38 ustawy - Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r., (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, która staje się z tą chwilą wiążąca przy interpretacji zapisów SIWZ zarówno dla Wykonawców biorących udział w ww. postępowaniu, jak i Zamawiającego.

Pytanie 1:

Dotyczy części 13 załącznika nr 1 do SIWZ i umowy:

Czy Zamawiający dopuści stent wieńcowy uwalniający lek renomowanej firmy o nieznacznie zmienionych parametrach: substancja czynna – Everolimus, latforma kobaltowo-chromowa wykonana w technice slotted tube oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego?

Zgoda na dopuszczenie stentu o w/w parametrach pozwoli na korzystną dla Zamawiającego racjonalizację wydatków w zakresie stosowanych wyrobów medycznych oraz wpłynie pozytywnie na długotrwałe efekty leczenia pacjentów.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy części 14 załącznika nr 1 do SIWZ i umowy:

Czy Zamawiający dopuści stent wieńcowy uwalniający lek renomowanej firmy o nieznacznie zmienionych parametrach: stent z powłoką z biokompatybilnego polimeru, substancja czynna – Everolimus, kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 5F, dla rozmiaru 4,0/38 mm kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F, dostępne średnice 2,0-4,0 mm oraz spełniających pozostałe wymogi Zamawiającego? Zgoda na dopuszczenie stentu o w/w parametrach pozwoli na korzystną dla Zamawiającego racjonalizację wydatków w zakresie stosowanych wyrobów medycznych oraz wpłynie pozytywnie na długotrwałe efekty leczenia pacjentów.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań SIWZ.

DYREKTOR

mgr inż. Paweł Rafał Natkowski

Jednocześnie prosimy o niezwłoczne zwrotne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma.