

**MIĘDZYLESKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY  
W WARSZAWIE**

04 – 749 Warszawa – Międzylesie, ul. Bursztynowa 2  
TEL (0 - 22) 47-35-127      FAX (0-22) 613-19-92  
e-mail: [zamowienia@mssw.pl](mailto:zamowienia@mssw.pl)      internet: [www.mssw.pl](http://www.mssw.pl)

Warszawa, dnia 28.06.2019 r.

**WYJAŚNIENIE**

Do specyfikacji istotnych warunków zamówienia na dostawę stentgraftów i zamykaczy naczyniowych na okres 24 miesięcy dla Oddziału Chirurgii Ogólnej, Naczyniowej i Onkologicznej w trybie przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie (nr sprawy D-33/N/19) w DUUE nr 2019/S 112-274396 oraz na własnej stronie internetowej.

Zgodnie z przepisami art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych, Międzyleski Szpital Specjalistyczny w Warszawie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę w dniu 26.06.2019 r.

Treści zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytań oraz zamieszcza na własnej stronie internetowej.

**Pytanie 1**

**Dotyczy Zadania 3**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 3, stentgraftu aortalnego brzuszno opartego na polimerowej technologii uszczelnienia o następujących parametrach technicznych: stentgraft niskoprofilowy z mocowaniem nadnerkowym, rozwidlony do leczenia tętniaków aorty brzusznej o budowie modułowej, składający się z części głównej i nogawek. Mocowanie stentgraftu nadnerkowe, za pomocą haczyków, z podwójną koroną i dwustopniową kontrolą uwalniania. Korona i haczyki mocujące wykonane z nitinolu. Body wykonane z PTFE z pierścieniami wypełnianymi polimerem. Nogawki wykonane z jednego, ciągłego drutu/spirali nitinolowej powleczonej dwustronnie PTFE. System oferowany w rozmiarze: średnica części aortalnej 20-34 mm, średnica części biodrowej 10-28mm. Alternatywnie istnieje możliwość zamiany na stentgraft rozwidlony wykorzystujący koncepcję mocowania anatomicznego poprzez osadzenie na bifurkacji, z zachowaniem naturalnego rozwidlenia i przepływu krwi, bez konieczności kaniulacji strony kontrlateralnej, z możliwością fiksacji nadnerkowej i podnerkowej, wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego, pokrytego materiałem ePTFE, który jest zamocowany proksymalnie i dystalnie do siatki stentgraftu za pomocą szwów polipropylenowych. Implantacja odbywa się za pomocą systemu wprowadzającego i jest możliwa z dostępu chirurgicznego 17F po jednej stronie i z nakłucia tętnicy 7F po stronie przeciwnej przy spełnionych warunkach anatomicznych układu naczyniowego pacjenta. System składa się ze stentgraftu głównego typu unibody osadzanego na rozwidleniu aorty brzusznej oraz przedłużenia proksymalnego i dystalnego, które stosowane są w zależności od uwarunkowań budowy anatomicznej naczynia. Unibody jako główny stentgraft jednomodułowy, dostępny jest w rozmiarach od 22 mm do 28 mm z możliwością zwiększenia średnicy do 34 mm przy zastosowaniu przedłużki proksymalnej, zaś odnogi biodrowe mają średnice od 13 mm do 20 mm z możliwością zwiększenia średnicy do 25 mm lub zwężenia do 13 mm przy zastosowaniu przedłużki dystalnej. W zestawie sprzęt niezbędny do implantacji: koszulki naczyniowe, przewodniki sztywne, cewnik angiograficzny, pętla oraz balon do doprężenia stentgraftu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.