

## Do zainteresowanych

Dotyczy:

**PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO  
 NA DOSTAWY  
 WYROBÓW MEDYCZNYCH NA POTRZEBY LECZENIA PACJENTÓW ODDZIAŁU NEUROCHIRURGICZNEGO  
 WOJEWÓDZKIEGO SZPITALA SPECJALISTYCZNEGO W LEGNICY  
 znak sprawy WSzSL/DZ-20/19**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

**Pytanie 1** - Pakiet 1 zestaw do drenażu komorowego zewnętrznego

Czy Zamawiający dopuści zestawy do drenażu komorowego z drenem komorowym o długości 30 cm, spełniający pozostałe parametry?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oferowania czujników do pomiaru ciśnienia wewnątrzczaszkowego wg poniższej specyfikacji:

**Czujnik do monitorowania ciśnienia śródczaszkowego śródmiąższowy (parenchymalny)**

Rozmiar: 5F

Długość : 55cm

Zakres pomiaru ciśnienia: -40 do +400mmHg (-5.3 do 53kPa)

Czułość: 5µV/V/mmHg

Średni dryft czasowy: <0,6mmHg w czasie 120 godzin

Zawiera zestaw jednorazowy: wiertło 5F, śruba mocująca w kości czaszki typu BOLT oraz wiertło z regulowanym ogranicznikiem głębokości

Cechy:

- Czujnik mikroprocesorowy (piezoelektryczny) umieszczony na dystalnym końcu drenu
- Precyzyjny pomiar kierunkowy względem okienka mikroprocesora
- Czujnik prekalibrowany fabrycznie - brak konieczności kalibracji przed użyciem
- Centymetrowa podziałka na cewniku czujnika
- Tytanowa obudowa czujnika – kompatybilność z rezonansem magnetycznym
- Czujnik wykonany z poliuretanu – wykazuje własności termoplastyczne, odporny na zaginanie, wykończony w ostrzegawczym pomarańczowym kolorze
- Mocowany za pomocą śruby typu Bolt
- Produkt jednorazowy, przygotowany sterylnie do użycia

**Czujnik do monitorowania ciśnienia śródczaszkowego dokomorowy (wentrikularny)**

Rozmiar: 9F

Długość : 55cm

Funkcje pomiarowe: pomiar ciśnienia śródczaszkowego (ICP)

Zakres pomiaru ciśnienia: -40 do +400 mmHg (53kPa)

Czułość: 5µV/V/mmHg ±1%

Dryft czasowy: <0,6mmHg w czasie 120 godzin

Cechy:

- Czujnik mikroprocesorowy (piezoelektryczny) umieszczony na dystalnym końcu drenu
- Precyzyjny pomiar kierunkowy względem okienka mikroprocesora
- Czujnik prekalibrowany fabrycznie - brak konieczności kalibracji przed użyciem
- Centymetrowa podziałka na cewniku czujnika
- Tytanowa obudowa czujnika – kompatybilność z rezonansem magnetycznym
- Czujnik wykonany z poliuretanu – wykazuje własności termoplastyczne, odporny na zaginanie, wykończony w ostrzegawczym pomarańczowym kolorze
- Mocowany za pomocą śruby typu Bolt lub przez tunelowanie
- Produkt jednorazowy, przygotowany sterylnie do użycia
- Posiadający worek do drenażu 700ml, komorę kropelkową o pojemności 100ml

**Czujnik do pomiaru ciśnienia śródczaszkowego podtwardówkowy**

Długość : 55 cm

Typ: mikrochip

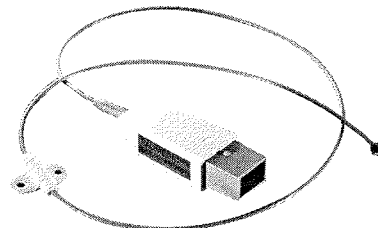
Głowica pomiarowa: 5.8 x 2.1 mm

Funkcje pomiarowe: pomiar ciśnienia śródczaszkowego (ICP) Zakres pomiaru ciśnienia: -40 do +400 mmHg (53kPa)

Ciśnienie maksymalne: 1500mmHg (200kPa)

Czułość: 5µV/V/mmHg ±1%

Dryft czasowy: <3mmHg w czasie 100 godzin



*Oh*



Cechy czujnika:

- Czujnik mikroprocesorowy umieszczony na dystalnym końcu drenu
- Precyzyjny pomiar kierunkowy względem okienka mikroprocesora
- Brak konieczności kalibracji przed użyciem
- Tytanowa obudowa czujnika – kompatybilność z rezonansem magnetycznym
- Czujnik wykonany z poliuretanu – wykazuje własności termoplastyczne, odporny na zaginanie, wykończony w ostrzegawczym pomarańczowym kolorze
- Możliwość wprowadzenia nadwardówki i podtwardówki

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 3 - Dotyczy załącznika 2A do SIWZ

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oferowania interfejsu umożliwiającego podłączenie czujników ICP bezpośrednio do posiadanych przez Zamawiającego monitorów pacjenta wg poniżej specyfikacji:

#### Interfejs do podłączenia czujnika do monitora pacjenta

Funkcje pomiarowe: pomiar ciśnienia śródczaszkowego (ICP)

Zakres pomiaru ciśnienia: -40 do +400 mmHg (53kPa)

Ciśnienie maksymalne: 1500mmHg (200kPa)

Czułość:  $5\mu V/V/mmHg \pm 1\%$

Cechy urządzenia:

- Współpraca z monitorem funkcji pacjenta w torze pomiarowym IBP
- Szybkie przeprowadzenie procedury zerowania i dostosowania do podłączonego monitora
- Czujnik współpracujący z interfejsem nie wymaga wstępnej (żadnej) kalibracji
- Urządzenie nie podlega sterylizacji

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 4 - Pytanie do Pakietu nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie 3 wymaga zaoferowania zestawu do stabilizacji międzytrzonowej w odcinku lędźwiowym metodą TLIF z materiałem syntetycznym nie powodującym artefaktów w MRI, CT (PEEK OPTIMA) z możliwością wypełnienia ich wnętrza substytutem kostnym w postaci żeluz (100% nanocząsteczkowy hydroksyapatyt) o rozmiarach wysokości 7 do 14mm (skok co 1mm) i stopniach 4°, 8° oraz z tytanu komórkowego „Cellular Titanium”, posiadającego około 80% porowatości oraz pory w kształcie rombu wielkości około 650 μm, umożliwiające przepływ krwi przez implant oraz osadzenie się osteoklastów, doprowadzając do przerostu kości na zewnątrz i wewnątrz klatki międzytrzonowej bez użycia dodatkowego wypełnienia; możliwość pełnej diagnostyki CT/ MRI bez wystąpienia artefaktów i zakłóceń (wymagana kompatybilność z protokołem T2-spc-tra). Implanty o kątach 0°, 8° w wysokościach 7-15mm oraz długościach i szerokościach: 10x28mm, 12x32mm?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający poprawia opis przedmiotu zamówienia, który otrzymuje brzmienie: "Zestaw do stabilizacji międzytrzonowej w odcinku lędźwiowym metodą TLIF materiały syntetyczny ni powodujący powstawania artefaktów w MRI, CT: (PEEK). Implanty bez elementów metalowych powodujących artefakty w CT i MRI, posiadające specjalne znaczniki radiologiczne, implant dostępny również w wersji tytanowej umożliwiającej narastanie tkanki na implant, implant w kształcie nerki, powierzchnia implantu ząbkowana, zapewniająca dobre zakotwiczenie i zapobiegająca jego migracji, możliwość wypełnienia włóknami kostnymi, instrumentarium dostosowane do wszczepiania implantów z dostępu transforaminalnego obustronnie, w zestawie narzędzia umożliwiające usunięcie dysku i wytworzenie przestrzeni na implant, obustronnie, rozmiary umożliwiające przywrócenie naturalnej wysokości dysku (wysokość 7-14 mm), implanty odtwarzające kąt lordozy: 5°<sup>0</sup>, implanty dostępne w rozmiarach: 10 x 28 mm oraz 12 x 31 mm"**

### Pytanie 5- Pytanie do Pakietu nr 7

Prosimy o precyzowanie ilości poszczególnych elementów składających się na komplet stabilizacji w pakiecie nr 7 o opisie: *Zestaw przeznaczony jest do osteosyntezy wewnętrznej kręgosłupa piersiowego, lędźwiowego i krzyżowego z dostępu tylnego w urazach, zmianach, zwyrodnieniach oraz niestabilnościach w technikach otwartych oraz małoinwazyjnych z wykorzystaniem w osteoporozie, komplet: 4 śruby przemasadowe z blokerami, 4 śruby perforowane i kanałowane wraz z blokerami + 4 adaptery/Kirschner + 2 pręty + 1 łącznik poprzeczny + 1 opakowanie cementu PMMA+1 opakowanie cementu bioprzebudowywalnego.*

Zamawiający w kolumnie D: „ilość” każdorazowo żąda 150 sztuk elementów. Prosimy o wyrażenie zgody na przeliczenie poszczególnych wszczepów stanowiących komplet stabilizatora, tym samym uzyskując ilości poszczególnych elementów jak poniżej:

A	Śruba wieloosiowa standardowa z 1 elementem blokującym, tytanowa, wielokątowa, samo gwintująca oraz samotnąca z podwójnie prowadzonym piórem gwintu w części korowej, system mocowania pręta od góry oparty na 1 elemencie blokującym; śruby o średnicy od 4,0 do 8,0 mm ( skok co 5 mm), średnica śruby wraz z kompletnym elementem blokująco-zabezpieczającym nie może przekroczyć 14 mm, wysokość implantów wraz z kompletnym elementem blokująco-zabezpieczającym nie może przekraczać 5 mm ponad pręt, śruby do stabilizacji kości krzyżowej o długości 35 -60 mm oraz śruby biodrowo-krzyżowe o długości 45-100 mm	szt.	600
B	Śruba kanałowa i perforowana z 1 elementem blokującym, tytanowa, wielokątowa, samogwintująca oraz samotnąca z podwójnie prowadzonym piórem gwintu w części korowej, z sitowym rdzeniem umożliwiającym rozproszanie cementu wokół śruby, śruby o średnicy 4,5 – 8,0 mm i długości 25 -70 mm ( skok co 5 mm)	szt.	600
C	Jednorazowy, wymienny łącznik typu luer ( stop stali nierdzewnej i PEEK, sterylizacja w autoklawie) z odpowiednim reduktorem średnicy światła przepływu do podłączenia zestawu do podawania cementu kostnego do śruby / drut Kirschnera	szt.	600



D	Pręt tytanowy o średnicy 5,5 mm i długościach 30-600 mm ( skok co 10 mm) oraz pręt Co-Cr o średnicy 5,5 mm i długościach 300 - 600 mm	szt.	300
E	Łącznik poprzeczny 30-100 mm skok co 10 mm	szt.	300
F	Zestaw bioprzebudowywalnego, substytutu kostnego ( 60% siarczanu wapnia oraz 40 % hydroksyapatytu) wraz z mieszalnikami i podajnikami , pojemność 10 ml	szt.	300
G	Cement PMMA w sterylnym opakowaniu, złożony z 10% hydroksyapatytu oraz cement PMMA o podwyższonej lepkości, mocno kontrastujący w RTG dzięki zawartości tlenku cyrkonu, maksymalna temperatura polimeryzacji 45 st. C. Narzędzie podawcze w postaci pistoletu z zabezpieczeniem informującym o przekroczeniu optymalnego ciśnienia w trzonie	szt.	300

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż ze względu na wadę postępowania polegającą na omyłkowym zaniżeniu ilości asortymentu w Pakiecie nr 7 – unieważnia postępowanie w przedmiotowej części.**

**Pytanie 6 - Dotyczy Pakietu 8**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pakiecie 8 „Zestaw do stabilizacji transpedikularnej do zastosowania w zmianach pourazowych i kręgosłupkach wraz z użyczeniem instrumentarium” jednorazowy zestaw implantów oraz narzędzi posiadających trwale oznaczenia zgodne z wymogami jednostek certyfikujących Medical Device Regulation 2020, który zawiera śruby transpedikularne, samonastawne względem pręta ( 90°) dedykowane do operacji urazowych kręgosłupa pozwalające na płynną redukcję kręgosłupka „in situ”, z możliwością jednoczesnej korekcji i usztywnienia, do stosowania w operacjach wykonywanych „na otwarto” oraz przezskórnie. Śruby kanałowane o średnicach od 4,0-7,0 i długościach od 25 – 55 mm, wstępnie zainstalowane na podajniku. Pręty pakowane podwójnie, sterylne o średnicy 5.5mm i długościach 35-380mm oraz sterylne jednorazowy zestaw narzędzi zapewniający bezpieczeństwo i komfort użycia w przypadku pacjentów urazowych, narażonych na infekcje.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 7 - Dotyczy Pakietu 17**

Prosimy o doprecyzowanie ilości poszczególnych elementów składających się na komplet stabilizacji w pakiecie nr 17 o opisie: *Zestaw przeznaczony jest do osteosyntezy wewnętrznej kręgosłupa piersiowego, lędźwiowego i krzyżowego z dostępu tylnego w urazach, zmianach zwyrodnieniowych oraz niestabilnościach w technikach otwartych oraz małoinwazyjnych, z wykorzystaniem w osteoporozie.*

Zamawiający w kolumnie D: „ilość” każdorazowo żąda 30 sztuk elementów. Prosimy o wyrażenie zgody na przeliczenie poszczególnych wszczepów stanowiących komplet stabilizatora, tym samym uzyskując ilości poszczególnych elementów: a) Śruby przenasadowe z blokerami 120sztuk, b) Śruby perforowane i kanałowane wraz z blokerami 120sztuk, c) adaptory/Kirschnery 120sztuk, d) pręty 60sztuk, e) łącznik poprzeczny 30sztuk, f) cementu PMMA 30sztuk, g) cementu bioprzebudowywalny 30sztuk.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający informuje, iż ze względu na wadę postępowania polegającą na omyłkowym zaniżeniu ilości asortymentu w Pakiecie nr 17 – unieważnia postępowanie w przedmiotowej części.**

**Pytanie 8 - Dotyczy Pakietu 18**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od zapisu w rozdziale XVII §1A „ UMOWA Nr ...../DZ/19 - projekt dotyczy Pakietów: 1, 5, 6, 12, 13, 14, 18, 19, 21 - umowy dla każdego Pakietu z Osobna” o złożenie depozytów wyrobów medycznych dla pakietu 18 „ Zestaw do stabilizacji kręgosłupa piersiowo – lędźwiowego” i tym samym utworzy oddzielny paragraf na zakup poprzez uprzednie zamówienie kompletu stabilizacji?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 9 -Pakiet nr 14**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

**Pytanie 10-**Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE , PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzajów parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

**Pytanie 11 -**Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.**

**Pytanie 12 -** Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania oraz w badaniach in vitro;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;



- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie 13 - Pytanie dot. projektu umowy dot. pakietów 1, 5, 6, 12, 13, 14, 18, 19, 21:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt a), b) i c) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy**

**Pytanie 14 - Pytanie dot. projektu umowy dot. pakietów 1, 5, 6, 12, 13, 14, 18, 19, 21:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt a), b) i c) wzoru umowy zostały dodane słowa „jednak łącznie nie więcej niż 100% wartości brutto tego towaru”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie, czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 6 ust. 1 wzoru umowy?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy**

**Pytanie 15 - Pytanie dot. projektu umowy dot. pakietów 1, 5, 6, 12, 13, 14, 18, 19, 21:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy*”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 16 - Pytanie dot. projektu umowy dot. pakietów 1, 5, 6, 12, 13, 14, 18, 19, 21:**

Czy Zamawiający zgadza się na wykreślenie z wzoru umowy § 1A? Nie wydaje się być uzasadnione, aby Zamawiający zamawiał towar w ilościach większych niż wynosi jego rzeczywiste zapotrzebowanie w danej chwili, a później zwracał pewną ilość niewykorzystaną. Towar będący przedmiotem umowy jest stale dostępny i gwarantujemy jego dostawę w wymaganym przez Zamawiającego terminie.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 17 – Dotyczy Pakietu nr 16:**

**Zestaw do wypełnienia trzonów kręgosłupa w złamaniach osteoporotycznych wraz z udzieleniem instrumentarium**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania systemu o następujących parametrach:

**Zestaw umożliwiający przeszskórne, przemasadowe uzupełnienie ubytku masy kostnej trzonu kręgowego cementem w przypadkach złamań patologicznych i nowotworów**

- Sterylne urządzenie mieszająco-podające, pozwalające na wymieszanie składników cementu w zamkniętym pojemniku, a po wymieszaniu możliwość wypełnienia cementem trzonów z tego samego pojemnika;
- Podajnik o pojemności 10 ml umożliwiający podanie cementu do kilku trzonów;
- W zestawie przewód łączący podajnik z igłą (dł. min.35 cm), zabezpieczający operatora przed bezpośrednim oddziaływaniem promieniowania RTG;
- Możliwość wyboru kilku różnych średnic igieł do podawania masy klejowej lub cementu kostnego (5 średnic: 8G, 10G, 11G, 13G, 14G);
- Możliwość wyboru różnych długości (2 długości: 12,5 cm i 22,5 cm);
- Możliwość wyboru różnych kształtów ostrzy: stożkowe (diamentowe) oraz jednostronnie ścięte (bezpieczne);
- Cement o optymalnej gęstości, zawierający środek cieniujący – 30% siarczanu baru, zapewniający czas wiązania/twardnienia do 20 min po wymieszaniu składników;

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 18 - dotyczy Pakietu 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zastawki programowalnej w płynie w pełnym zakresie od 0 do 200 mm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 19 - dotyczy Pakietu 5**

Prosimy o doprecyzowanie czy zawór antysyfonowy powinien posiadać różne ciśnienia otwarcia, np. 150, 200, 250,300 mm H<sub>2</sub>O do wyboru przez Zamawiającego przed implantacją?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 20 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 1A) oraz udostępnienia (dot. § 1), których wzory przesyłamy w załączeniu?**

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 21 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 1A).**

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 22 - W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „liczonych od zgłoszenia wady” na „liczonych od dnia uznania reklamacji”**

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 23- Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:**





1. Zamawiającemu przysługują kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdą godzinę opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
- c) w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia dostawy w stosunku do terminu, o którym mowa w § 4 ust 4, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia,
- d) w wysokości 0,5% wartości złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego niezgodnie z umową,
- e) w wysokości 200 zł za każdy dzień opóźnienia terminu, o którym mowa w §1A ust. 1 zdanie pierwsze, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto depozytu,
- f) w wysokości 300 zł za każdy dzień opóźnienia terminu, o którym mowa w §1B ust. 5 zdanie pierwsze, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto instrumentarium.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 24** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenażu komorowego zewnętrznego zawierający: dren komorowy – długość min. 35cm, o średnicy wewnętrznej min. 1,5 mm , średnicy zewnętrznej max. 3,0 mm, perforowany, wyposażony w troacar, impregnowany znacznikiem widocznym w badaniach RTG; sztylet ze stali nierdzewnej do przeprowadzenia drenu przez powłoki czaszki, łącznik typu Luerlock, port do wkłuciu typu „Y”; port trójdrożny; zastawkę kierunkową; filtr antybakteryjny; komorę kropelkową; woreczek do drenażu 700 ml?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 25** - Pytanie 1, dotyczy pakietu 5

Prosimy o dopuszczenie zastawki programowalnej spełniającej wszystkie wymagania SIWZ o 5 różnych nastawieniach ciśnienia zastawki w zakresie 15-167 mmH<sub>2</sub>O.

Zastawki są obecnie użytkowane przez Szpital, programator zastawki został nieodpłatnie użyczony w ramach ostatnich umowy sprzedaży i jest w posiadaniu Zamawiającego.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26** -Pytanie 2, dotyczy pakietu 5

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia magnetycznego programatora zastawek programowalnych na cały okres trwania umowy?

**Odpowiedź na zapytanie: Tak , Zamawiający wymaga użyczenia magnetycznego programatora zastawek programowalnych, w związku z powyższym odpowiednio modyfikuje zapisy Siwz.**

**Pytanie 27** - Pytanie 3, dotyczy pakietu 19

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności jednorazowych pasywnych markerów z systemem neuronawigacji, wydane przez producenta systemu/urządzenia gwarantującym prawidłowe działanie systemu neuronawigacji?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 28** -Pytanie 4, dotyczy pakietu 19

Czy Zamawiający wymaga od oferenta, który złoży ofertę na markery pasywne, gwarancji właściwego działania systemu Stealth Station S8 w użyciu z zaferowanymi przez niego produktami, w tym gwarancji dokładności nawigacji w zabiegach biopsji guzów mózgu w tym głębokości wskazanej przez nawigację po zablokowaniu trajektorii dojścia a faktyczną głębokością pobrania materiału?

*Jednocześnie informujemy że firma Medtronic nie gwarantuje właściwego działania systemów neuronawigacji – StealthStation S8 (oraz starszych) z niezbadanymi, niezatwierdzonymi produktami eksploatacyjnymi dystrybuowanymi przez inne firmy.*

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 29-Pytanie do Zad nr 2**

Czy zamawiający dopuści do oceny protezę trzonu do odcinka szyjnego(z dwoma płytami granicznymi), piersiowego i lędźwiowego. Materiał tytan, rdzeń protezy o średnicy 12 mm, z możliwością dopasowania długości „in situ”, blokowanie protezy za pomocą blokera. Proteza umożliwiała odtworzenie lordozy lub kyphozy do 30 stopni (co 5 stopni) W skład protezy wchodzi: trzon oraz dwie płyty końcowe (z możliwością dopasowania anatomicznego wielkości płyty)

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 30-Pytanie do zad. 3**

Czy zamawiający dopuści do oceny implant do stabilizacji międzytrzonowej met. TLIF. Podłużna, wygięta klatka międzytrzonowa o wysokościach od 7mm do 12mm ze skokiem co 1mm i szerokościach: 25mm, 30mm, 36mm, klinowy, obły kształt klatki w płaszczyźnie strzałkowej odpowiadający anatomii kręgosłupa o ząbkowanej powierzchni, kącie nachylenia płaszczyzn implantu – 6 stopni, 4 znaczniki radiologiczne (3 pionowe 0 i poziomy) ułatwiające określenie właściwej pozycji implantu, materiał: PEEK (dostępny także tytan), implanty w sterylnym opakowaniu, w instrumentarium narzędzia niezbędne do przeprowadzenia dojścia operacyjnego.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**UWAGA!**

**INFORMACJA O UNIEWAŻNIENIU CZĘŚCI/PAKIETU NR 7 ORAZ PAKIETU NR 17**

Zamawiający na podstawie art. 93 ust. 1 pkt. 7) uPzp (tj. postępowanie obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego) unieważnia postępowanie w części/Pakiecie 7 oraz 17.



**W ZWIĄZKU Z DOKONANYMI ZMIANAMI SIWZ ZAMAWIAJĄCY INFORMUJE, IŻ ZMIANIE ULEGA**

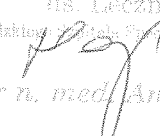
**TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT NA DZIEŃ 06.05.2019 r.**

**GODZINY POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN.**

**UWAGA!**

1. Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.
2. Wykonawca składający ofertę w zakresie przedmiotu zamówienia, na którą Zamawiający udzielił pozytywnej odpowiedzi powinien w formularzu ofertowym powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania) i w razie konieczności odpowiednio dostosować treść formularza ofertowego do składanej oferty.
3. Odnosne zmiany zaznaczono w Siwz kolorem pomarańczowym.

Z poważaniem,

Z-CIA DYREKTORA  
ds. Lecznictwa  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Legnicy  
  
dr n. med. Andrzej Hop





Załącznik do zapytania 20

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniu ..... r. pomiędzy:
.....
.....

reprezentowanym przez:

1. ....

zwanym w dalszej części umowy Klientem:

2. ....

reprezentowaną przez:

1. ....

2. ....

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

Spółka ..... zobowiązuje się oddać Klientowi do używania .....
(zgodnie z załącznikami).

§ 2. Klauzula własności

pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością
Spółki. Klient nie może ich oddać do bezpłatnego używania, w podnajm
albo wydzierżawić.

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na uciążliwym
zadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przeniesienia praw i obowiązków wynikających z
niniejszej umowy na osoby trzecie.

§ 3. Używanie przedmiotu umowy

- 1. Klient jest zobowiązany używać ..... zgodnie z ich przeznaczeniem i
costareczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek
części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu.
Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za
szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane używaniem
..... niezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania ..... w celu
przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do ..... w celu
przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o
których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem
natychmiastowym.
4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące
nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim
przypadku Spółka ma prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez
Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.

Protokół przejęcia towaru

Załącznik nr 2

Stwierdzam, iż w dniu ..... został przyjęty towar w ilość:
i asortymencie wyszczególnionym poniżej:

1.

2.

3.

Data i podpis osoby przyjmującej

5. Zmiana niniejsza użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

§ 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni ..... Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

§ 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udoświadnianego ..... wykonujących z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

§ 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczenia faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.
3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego urządzeń.

§ 7. Zakreślenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od ..... do .....
2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tytuła pierwsze wezwania, udostępnionego ..... w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem trziesięcijnego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygnąć będzie Sąd .....
2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT

SPOŁKA

Załącznik nr 3

## RAPORT O ZUŻYCIU IMPLANTU

1. PEŁNE DANIE SZPITALA

NR KLIENTA :

2. Data zabiegu:.....

3. Inicjały pacjenta lub nr historii choroby (do wpisania na fakturę)

A)

B)

4. Zużyte elementy

Proszę o uzupełnienie PILNE!

Pieczętka i podpis

## §8

1. Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.

## §9

1. Umowa została zawarta na czas określony od ..... do .....
2. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia Umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.
3. Umowa rozwiązuje się z dniem rozwiązania umowy dostawy, o której mowa w §1 Umowy.

## §10

Wszelkie zmiany niniejszej umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej.

## §11

W kwestiach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mieć będą przepisy kodeksu cywilnego.

## §12

Wszelkie spory lub roszczenia wynikające z Umowy lub z jej naruszenia, rozwiązania lub nieważności albo też z nimi związane, będą rozstrzygane przez Sąd Arbitrażowy przy Nowotomyskiej Izbie Gospodarczej, zgodnie z zasadami arbitrażu określonymi w regulaminie i statucie tego Sądu.

## §13

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

SKŁADAJĄCY

PRZECHOWAWCA

## UMOWA PRZECHOWANIA

zwaną dalej Umową, zawarta w dniu ..... w Nowym Tomyślu pomiędzy:

REGION..... wpisanym do..... pod numerem....., NIP.....  
reprezentowanym przez:

1).....  
2).....  
zwanym dalej Przechowawcą  
a

Aesentlip Citia Sp. z o.o., z siedzibą w Nowym Tomyślu, przy ul. Tysiąclecia 14, 64-300 Nowy Tomyśl, wpisaną do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS: 0000094176, NIP: 788-00-08-829, REGON 6300002936, reprezentowanym przez:

1).....  
2).....  
zwanym dalej Składającym.

### §1

1. Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje na przechowanie towary będące przedmiotem umowy dostawy z dnia ..... w asortymencie i cenach określonych w Załączniku nr 1 do Umowy.
2. Przechowawca jako miejsce przechowywania wskazuje pomieszczenie na bloku operacyjnym, które znajduje się .....  
... osoba nadzorująca podlegającym Pan/Pan
3. Osoba upoważniona do podpisywania raportów oraz przekazywania ich do Składającego jest Pan/Pan .....

### §2

1. Składający dostarczy Przechowawcy Przedmiot przechowania w terminie 14 dni od daty rozpoczęcia obowiązywania Umowy.

2. Przyjęcie Przedmiotu przechowania dokonane zostanie na podstawie protokołu przyjęcia będącego Załącznikiem nr 2 do Umowy i stanowiącego jej integralną część, podpisanego przez upoważnionych pisemnie przedstawicieli stron Umowy.
3. Szczegółowy opis stanu technicznego Przedmiotu przechowania, sporządzony przez Przechowawcę, znajduje się w Załączniku nr 2 do Umowy.

### §3

Przechowawca zobowiązuje się do przewidzianego przechowywania Przedmiotu przechowania tak, by zachować go w stanie nie pogorszonym.

### §4

Przechowawca ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraity bądź uszkodzenia Przedmiotu przechowania.

### §5

Składający może odebrać Przedmiot przechowania po uprzednim powiadomieniu Przechowawcy pisemnie, faksem lub telefonicznie na 30 dni przed datą odbioru.

### §6

1. Przechowawca ma prawo kupić Przedmiot przechowania na potrzeby własne przy zachowaniu procedur opisanych w umowie.
2. O pobraniu Przedmiotu przechowania Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 3 do Umowy.
3. Za pobrany Przedmiot przechowania Składający obciąży Przechowawcę na podstawie faktury VAT z terminem zapłaty 30 dni od daty doręczenia jej do Przechowawcy. Ceny za zakupiony Przedmiot przechowania Składający ustalili zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w par. 1 ust. 1 Umowy.
4. Przechowawca zobowiązuje się do pobierania Przedmiotu przechowania według daty ważności, począwszy od najkrótszej dla danego asortymentu.

### §7

Składający zobowiązuje się do utrzymania pełnego asortymentu i ilości wymienionych w Załączniku nr 1 do Umowy towarów oddanych na przechowanie, zgodnie z zamówieniami przekazanymi przez Przechowawcę pisemnie, faksem lub telefonicznie i przy zachowaniu przez niego procedur opisanych w § 2 Umowy.