



Wieluń, 07 listopada 2022 r.

Numer sprawy: **SPZOZ-ZP/2/24/242/14/2022**

Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI WYKONAWCÓW O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **Sukcesywne dostawy implantów ortopedycznych oraz endoprotez stawu biodrowego i stawu kolanowego wraz z użyczeniem instrumentarium do ich implantacji.**

Zamawiający SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia.

Spełniając wymóg art. 135 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. 2022.1710 t.j ze zm.), zwanej dalej "PZP", poniżej udostępniamy treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Pakiet 2

POZ. 19- 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Podkładki do śrub wykonane ze stali chirurgicznej, niereaktywnej biologicznie.

Podkładki do śrub wykonane ze stali chirurgicznej, niereaktywnej biologicznie.	
19.	Podkładki gr. 1,3mm Ø wew. 5,0 mm Øzew. 10-20 mm
20.	Podkładki gr. 1,3mm Ø wew. 5,0 mm Øzew. 10-20 mm
21.	Podkładki gr. 1,3mm Ø wew. 5,0 mm Øzew. 10-20 mm
22.	Podkładki gr. 1,5mm Ø wew. 7,0 mm Øzew. 10-20 mm
23.	Podkładki gr. 1,5mm Ø wew. 7,0 mm Øzew. 10-20 mm
24.	Podkładki gr. 1,5mm Ø wew. 7,0 mm Øzew. 10-20 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie 2

Pakiet 2

POZ. 21- 24 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Gwoździe Rusha – wykonane ze stali chirurgicznej, niereaktywne biologicznie

Gwoździe Rusha – wykonane ze stali chirurgicznej, niereaktywne biologicznie.	
32.	Średnica gwoździ 4,0 mm (+/-) 2 mm w przedziale długości w zakresie przynajmniej 200 mm – 300 mm, zmiennym przynajmniej co 10 mm
33.	Średnica gwoździ 6,0 mm (+/-) 2 mm, w przedziale długości w zakresie przynajmniej 200 mm – 400 mm, zmiennym przynajmniej co 10 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



Pytanie 3

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia złożenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Pytanie 4

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

1. W przypadkach wymienionych poniżej, Zamawiający uprawniony będzie do obciążenia Wykonawcy następującymi karami umownymi:

a) za zwłokę w realizacji złożonego zamówienia względem terminu określonego § 3 ust. 5 umowy, w wysokości 0,5% wartości netto tego zamówienia za każdy dzień opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości netto opóźnionego zamówienia;

b) za zwłokę w realizacji obowiązków reklamacyjnych określonych w § 4 względem terminu określonego w § 4 ust. 2, w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanej części zamówienia za rozpoczęty każdy dzień opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Pytanie 5

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wystawiania i przesyłania faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany adres poczty e-mail: apteka@szpital-wielun.pl. Stosowny zapis został wprowadzony do §5 Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §3 ust. 3)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy przechowania, z zastrzeżeniem wprowadzonych zmian przez Zamawiającego, zgodnie z załączonym wzorem umowy (załącznik).

Pytanie 7

Czy ze względu na brak odpowiednich zapisów zamawiający uzupełni treść umowy o wskazanie 3 dniowego terminu na przekazanie wykonawcy informacji o zużyciu towaru z depozytu? (dot. § 3 ust. 3)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 3 ust. 3)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowny zapis został wprowadzony do §3 Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. §3 ust. 8)

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy przechowania, z zastrzeżeniem wprowadzonych zmian przez Zamawiającego, zgodnie z załączonym wzorem umowy (załącznik).

Pytanie 10

*Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia implantów sterylnych w zakresie **Pakietu nr 1**?*

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od ww. wymogu.

Pytanie 11

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga dostarczenia implantów sterylnych w zakresie Pakietów nr 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 22, 23.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że nie wymaga dostarczenia implantów sterylnych w zakresie Pakietów nr 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 16, 17, 18, 22, 23.

Pytanie 12

*W związku z wymogiem zaoferowania w **Pakiecie nr 1 poz. 6** gwoźdźcia z możliwością zastosowania zespołów blokujących, zwracamy się prośbą o dodanie w **Pakiecie 1** odpowiedniej pozycji zawierającej zespoły blokujące.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowny zapis został dodany do Załącznika nr 1A, Pakiet 1, poz 6B.

Pytanie 13

*Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 2 poz. 34** dopuści możliwość zaoferowania gwoździ Steinmanna o długości w przedziale 150-220 mm zmiana co 10 mm, oraz o długości 250, 280 i 300 mm?*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki do bliższej nasady kości piszczelowej od strony bocznej „L” o długości od 82 mm do 262 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki do dalszej nasady kości udowej o długości od 156 mm do 316 mm zamiast od 160 mm do 312 mm, oraz z 7 otworami w głowie płytki zamiast z 6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki prostej o długości od 44 mm do 404 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz. 2 dopuści możliwość zaoferowania płytki wygiętej o długości od 229 mm do 336 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz. 3 dopuści możliwość zaoferowania płytki szerokiej grubej o długości od 103 mm do 350 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki prostej wąskiej grubej o długości od 59 mm do 163 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki do bliższej nasady kości ramiennej o długości od 90 mm do 270 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki do dalszej nasady kości piszczelowej przyśrodkowej o długości od 116 mm do 246mm z oraz płytki do dalszej nasady kości piszczelowej przyśrodkowej z hakiem o długości od 117mm do 252mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki do zespolenia złamań bliższej nasady kości piszczelowej od strony przyśrodkowej o długości od 106 do 322 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytki do bliższej nasady kości łokciowej o długości od 86 do 216 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 poz. 2 dopuści możliwość zaoferowania płytki o długości 62mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 poz. 5 dopuści możliwość zaoferowania płytki o grubości 1,3 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

*Czy Zamawiający odstąpi od wymogu tworzenia depozytu w zakresie **Pakietu nr 22 i 23**?*

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od ww. wymogu.

Pytanie 27

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w zakresie **Pakietu nr 22** pozycji zawierającej grotowkręty Schanza. W momencie składania oferty wyłączenie na Pakiet nr 22, oferent nie ma możliwości zaoferowania kompatybilnych ze stabilizatorem grotowkrętów.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowny zapis został dodany do Załącznika nr 1A, Pakiet 22, poz 6.

Pytanie 28

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 i 23 wymaga zaoferowania grotów wykonanych z tytanu, a dla pacjentów uczulonych na jony metali, pokrytych warstwą węglowo krzemową Si-DLC?

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 22 i 23 wymaga zaoferowania grotów wykonanych z tytanu, a dla pacjentów uczulonych na jony metali, pokrytych warstwą węglowo krzemową Si-DLC.

Pytanie 29

Dot. §3 projektu umowy do pakietu nr 19, 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby ostateczny kształt i zakres depozytu został ustalony po zawarciu umowy z docelowym użytkownikiem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 30**Dot. § 3 projektu umowy:**

W związku z koniecznością stworzenia depozytu przez Wykonawcę realizującego dostawę implantów, prosimy o sprecyzowanie / dodanie do obecnego brzemienia § 3, poniższych zapisów uszczegółwiających zasady realizacji dostaw w ramach stworzonego depozytu:

- 1. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.*
- 2. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.*
- 3. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.*
- 4. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 8 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.*
- 5. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.*
- 6. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.*
- 7. Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.*
- 8. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, z wyłączeniem punktów: 4, 5 i 6. Zamawiający nie posiada narzędzi umożliwiających prowadzenie kontroli daty ważności asortymentu będącego w depozycie u Zamawiającego. Stosowne zapisy zostały wprowadzone do §3 Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 31**Dot. §5 ust. 4 projektu umowy**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą, czy Zamawiający zgodzi się na wystawianie i przesyłanie faktur w formie elektronicznej? Jeśli tak, to prosimy o wskazanie adresu email, na który faktury mają być wysyłane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość wystawiania i przesyłania faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany adres poczty e-mail: apteka@szpital-wielun.pl. Stosowny zapis został wprowadzony do §5 Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 32**Dot. §3 ust. 6 projektu umowy**

Dot. zapisów projektu umowy: Czy Zamawiający w §3 ust. 6 odstąpi od wymogu potwierdzania podpisem na fakturze przy jej odbiorze, ew. wnosimy o dodanie postanowienia, iż Zamawiający dokona podpisu na dokumencie WZ? Obecnie obowiązujące przepisy nie nakładają obowiązku składania podpisu na dokumencie faktury, Ponadto należy wskazać, iż w przypadku faktur elektronicznych nie istnieje taka możliwość.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie 33**Dot. SWZ rozdział IV ust. 7 oraz projektu umowy § 3 ust. 10:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o sprecyzowanie / poprawienie zapisu umieszczonego w SWZ rozdział IV ust. 7 dotyczącego terminu ważności sterylności zaoferowanego przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisem w § 3 ust. 10 projektu umowy oraz okresem obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający poprawia zapis w SWZ rozdział IV ust. 7.

Było: „Minimalny wymagany termin ważności sterylności zaoferowanego przedmiotu zamówienia wynosi 24 miesiące od daty dostawy”

Jest: „Minimalny wymagany termin ważności sterylności zaoferowanego przedmiotu zamówienia wynosi **12 miesięcy** od daty dostawy.”

Pytanie 34**Dot. § 3 ust. 3, 7, 8 projektu umowy:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy gdy Zamawiający składa ofertę na asortyment nie będący endoprotezą (pakiet 20) , to czy w momencie ewentualnego zawarcia umowy ww. zapisy zostaną dopasowane / usunięte z projektu umowy jako nie dotyczące oferowanego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostosowanie treści § 3 Projektu umowy do zaoferowanego przedmiotu zamówienia.

Pytanie 35**Dot. § 3 projektu umowy:**

W związku z koniecznością użyczenia instrumentarium przez Wykonawcę, prosimy o sprecyzowanie / dodanie do obecnego brzemienia § 3, poniższych zapisów uszczegółowiających zasady przekazania instrumentarium w ramach realizacji umowy:

1. Zamawiający potwierdzi odbiór instrumentarium protokołem odbioru sporządzonym przez Wykonawcę.
2. Przez cały okres trwania umowy, przedmiot użyczenia pozostaje własnością Wykonawcy, a Zamawiający zobowiązuje się nie rozporządzać nim na rzecz osób trzecich.
3. Zamawiający zobowiązuje się do używania narzędzi/ instrumentarium zgodnie z ich przeznaczeniem oraz do zakładania asortymentu zakupionego u Wykonawcy.

4. Zamawiający jest odpowiedzialny za utratę lub uszkodzenie narzędzi, jeżeli używa ich w sposób niezgodny z umową.

5. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego powiadomienia Wykonawcy o każdym uszkodzeniu instrumentarium.

6. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia Wykonawcy dostępu do instrumentarium w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji.

7. Zamawiający zobowiązuje się do zwrotu Wykonawcy instrumentarium po zakończeniu okresu obowiązywania umowy, jak i w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy, w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.

8. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania bezpłatnych przeglądów instrumentarium zgodnie z zaleceniami producenta oraz do bezpłatnych napraw wynikających z normalnego używania narzędzi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostały wprowadzone do §3 Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 36

Dot. § 4 ust. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 2, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostały wprowadzone do §4 ust. 2 Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 37

Dot. § 4 ust. 2 projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie asortymentu w przypadku braków lub wymiany na nieuszkodzony, kompletny w przypadku braków jakościowych w terminie 7 dni roboczych od dnia złożenia reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie 38

Dot. pakietu 19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia kompletnego instrumentarium do pakietu nr 19? Do przeprowadzania zabiegów szycia łąkotki techniką All-inside instrumentarium nie jest wymagane.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od ww. wymogu.

Pytanie 39

Dot. pakietu 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

System szycia łąkotec all – inside. Implant o wysokiej wytrzymałości na wyrwanie min 70 N. System zbudowany z dwóch miękkich implantów wykonanych z nici połączonych ze sobą nierozpuszczalną nicią # 2-0 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej . Zastosowanie implantów miękkich pozwala na idealne dopasowanie się do warunków powierzchni tkanki przez co uzyskujemy solidne i pewne mocowanie. Wstępnie zawiązany przesuwany węzeł w osłonie szwu implantu eliminuje konieczność artroskopowego wiązania węzła. Konstrukcja implantu umożliwia kolejne dociągnięcie 2 pojedynczych szwów materacowych. Igły z implantami znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu umożliwiającym wprowadzanie implantu jedną ręką, przy każdej rotacji. Umieszczone w rękojeści pokrętło do implantacji umożliwia jednoręczne i powtarzalne dostarczanie implantów w różnych orientacjach narzędzia. Zrzucenie implantu i przeładowanie potwierdzone sygnałem dźwiękowym. Implant wyposażony jest w zintegrowany ogranicznik głębokości 10–18 mm (zwiększane co 2 mm), dostępny jest w czterech różnych opcjach: wygięcie w górę 12 i 24 stopnie, w dół 12 stopni i w wersji prostej. System umożliwia założenie implantów bez wyciągnięcia rękojeści z kolana.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Dot. pakietu 20 poz. 1-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wymagane instrumentarium do przeprowadzania zabiegów było dostarczane bezpośrednio na zabieg, tj. po wcześniejszym złożeniu zamówienia w formie tzw. lotnej, a tym samym odstąpi od wymogu użyczenia instrumentarium?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 41

Dot. pakietu 20 poz. 1-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby oferowane implanty artroskopowe do stabilizacji tkanek miękkich były dostarczane bezpośrednio na zabieg, tj. po wcześniejszym złożeniu zamówienia w formie tzw. lotnej, a tym samym odstąpi od wymogu utworzenia magazynu depozytowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 42

Dot. pakietu 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

Implant niewchłaniający tytanowy. Wkręt, gwintowany na całej długości o średnicy 5 mm i długości 15,5 mm. Wkręt z dwoma nićmi niewchłaniającymi o grubości USP2, w różnych kolorach, o dwurdzeniowej strukturze, polietylenowych włóknach wewnętrznych i plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych. Zestaw wkręt z nićmi na podajniku. Podajnik ze znacznikami oznaczającymi optymalną głębokość zakotwiczenia implantu. Separacja podajnika od wkrętu samoistna po zwolnieniu nici. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43**Dot. pakietu 20 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze białoniebieskim, grubości min #2 niewchłaniałna o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji przeszczepu przy rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego, bądź tylnego w technice Internal Brace, szycia stożka rotatorów oraz niestabilności stawów barkowo-obojęczykowych. Taśma zakończona typową nicią chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwęzłowymi. Długość robocza taśmy 91,4 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44**Dot. pakietu 20 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

System do rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego i tylnego oparty mocowaniu korówkowym. Płytką z 2 otworami wykonana ze stopu tytanu o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o długości 12mm szerokości 3,5mm na stałe połączona z pętlą z nici plecionej niewchłanianej #2 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Pętla samozaciskowa z 4 mechanizmami blokującymi o długości 60mm umożliwiającą zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym. Pętlą do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania swojej długości do 14mm za pomocą wolnych końców nici wychodzących z górnej części implantu. Zmniejszenie długości pętli powoduje wciągnięcie przeszczepu do kanału kostnego. Dociąganie pętli od strony zewnętrznej stawu. Płytką implantu dodatkowo zaopatrzona w nici #5 w kolorze niebieskim do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Implant w wersji sterylnej zapakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45**Dot. pakietu 20 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

System do rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego i tylnego oparty mocowaniu korówkowym. Płytką z 2 otworami wykonana ze stopu tytanu o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o długości 12mm szerokości 3,5mm na stałe połączona z pętlą z nici plecionej niewchłanianej #2 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Pętla samozaciskowa z 4 mechanizmami blokującymi o długości 60mm umożliwiającą zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym. Pętlą do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania swojej długości do 14mm za pomocą wolnych końców nici wychodzących z górnej części implantu. Zmniejszenie długości pętli powoduje wciągnięcie przeszczepu do kanału kostnego. Dociąganie pętli od strony zewnętrznej stawu. Płytką implantu dodatkowo zaopatrzona w nici #5 w kolorze niebieskim do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. W komplecie z implantem drut udowy o średnicy 2,4mm długości 408mm zakończony grotem o średnicy 4mm. Drut zaopatrzonej od strony grotu w miarkę do 200mm

skalowana co 5mm, z drugiej strony zaopatrzone w oczko otwarte do przeciągnięcia nici. Implant w wersji sterylnej zapakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Dot. pakietu 20 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

Śruba interferencyjna biokompozytowa do rekonstrukcji więzadła przedniego ACL i tylnego PCL. Implant zbudowany w 30 % z dwufazowego fosforanu wapnia (BCP) i w 70% z PLDLA. Śruba o konikalnym kształcie, posiada miękki gwint o dużym skoku na całej długości ułatwiający wprowadzanie. Proces połączenia dwóch materiałów wzmacnia parametry implantu a mikro pory oraz otwory wzdłuż osi implantu ułatwia przebudowę i przerost kością. Udowodniona min. 98% przebudowa w kość. W celu łatwiejszego i precyzyjniejszego wprowadzania gniazdo śruby stożkowe sześcioramienne. Implant w wersji sterylnej pakowany pojedynczo. Wymiary: Długość 20 mm o średnicach 6-10 mm (skok co 1 mm), wyposażone w osłonkę ułatwiającą wprowadzenie w kanał. Długość 30 mm o średnicach 7-12 mm (skok co 1 mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Dot. pakietu 20 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

Śruba interferencyjna tytanowa w pełni gwintowana. Implant pakowany pojedynczo, sterylne. Zalecany drut nitynolowy o średnicy 2mm. Wymiary: długość 20 mm o średnicach 7-10 mm (skok co 1 mm), długość 25 mm o średnicach 7-10 mm (skok co 1 mm), długość 30 mm o średnicach 7-10 mm (skok co 1 mm),

Śruba interferencyjna tytanowa z zaokrągloną główką oszczędzającą przeszczep w technice transtibial. Implant pakowany pojedynczo, sterylne, Wymiary: długość 20 mm o średnicach 7-10 mm (skok co 1 mm), długość 25 mm o średnicach 7-10 mm (skok co 1 mm), długość 30 mm o średnicach 8-9 mm (skok co 1 mm)

Śruba interferencyjna tytanowa z miękkim gwintem. Gniazdo typu hex 3.5 mm. Produkt pakowany pojedynczo, sterylne. Do wprowadzania śruby zalecany jest drut nitynolowy 2 mm. Wymiary: długość 25 mm o średnicach 7 mm - 10 mm (skok co 1 mm), długość 30 mm o średnicach 7 mm - 10 mm (skok co 1 mm), długość 35 mm o średnicach 7 mm - 10 mm (skok co 1 mm),

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Dot. pakietu 20 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

Guzik do mocowania puszczelowego wypukły w kształcie kapelusza tytanowy w trzech rozmiarach średnicy zewnętrznej 11mm, 14 mm i 20 mm oraz odpowiednio w średnicach wewnętrznych 4 mm, 7 mm i 9 mm. Guziki z dwoma otworami z nacięciem podłużnym

umożliwiający założenie pętli oraz w średnicy zewnętrznej 14mm i 20 mm dodatkowo z dwoma otworami na przeprowadzenie nici/taśmy. Implant w wersji sterylnej zapakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Dot. pakietu 20 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty o następujących parametrach:

Jednorazowa igła do wielorazowego narzędzia szyjącego typu scorpion kolanowy. Igła służy do podawania nici do górnej szczęki narzędzia. Igła zapakowana sterylnie

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50

Dot. pakietu 20 poz. 24

Czy w związku z wycofaniem z asortymentu produktów kotwicy o średnicy 2,4mm Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwóch typów kotwic o wymiarach 2,2mm x 4mm i 2,7mm x 7 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Dot. pakietu 20 poz. 25

Czy w związku z wycofaniem z asortymentu produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch typów kotwic o wymiarach 3,5mm x 10mm i 5mm x 15,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Pytanie 1 dot pakietu 1

Wobec małego zapotrzebowania w pakiecie nr 1 pozycja „Spacer biodrowy z jednym lub dwoma antybiotykami” czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie tej pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższe pytanie dotyczy Pakietu 25. Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie ww. pozycji.

Pytanie 53

Czy Zamawiający odnośnie Pakietu nr 18 odstąpi od wymogu utworzenia depozytu implantów i instrumentarium na rzecz dostawy według zapotrzebowania tuż przed planowanym zabiegiem (rozdział IV pkt. 5,6,12 zapisów SWZ oraz §3 pkt. 8 zapisów wzoru umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od ww. wymogu. Dodatkowo Zamawiający informuje, że §3 Projektu umowy został zmodyfikowany. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 54

Pakiet nr 24

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania równoważnego asortymentu o poniższych parametrach:

Poz. 1. Gwóźdź piętowy do leczenia złamań kości piętowej lub artrodezy stawu skokowo-piętowego. Wprowadzany od strony guza piętowego. Gwóźdź kaniulowany, prosty o przekroju okrągłym na całej długości. Wersja do prawej i lewej kończyny. Anatomiczne ścięcie części bliższej. Wierzchołek gwoździa z atraumatyczną powierzchnią oporową pod kość skokową. Długość $L=45\div 55$ mm (ze skokiem co 5mm); średnica 10mm. Gwóźdź posiada dla długości 45 i 50mm trzy gwintowane otwory oraz dla długości 55mm 4 gwintowane otwory. Możliwość zastosowania wkrętów kaniulowanych 5,0 lub 5,5mm, długość 20-60mm z gniazdem typu torx. Śruby blokujące kodowane kolorami – każda średnica inny kolor. Gwóźdź znakowany kolorem dla wersji lewa/prawa i ze względu na średnicę. System wykonany ze stopu tytanu. Komplet: 1 gwóźdź + 2 śruby.

Poz. 2. Gwóźdź piętowy do leczenia złamań kości piętowej lub artrodezy stawu skokowo-piętowego. Wprowadzany od strony guza piętowego. Gwóźdź kaniulowany, prosty o przekroju okrągłym na całej długości. Wersja do prawej i lewej kończyny. Anatomiczne ścięcie części bliższej. Wierzchołek gwoździa z atraumatyczną powierzchnią oporową pod kość skokową. Długość $L=65\div 85$ mm (ze skokiem co 5mm); średnica 12mm. Gwóźdź posiada 4 gwintowane otwory. Możliwość zastosowania wkrętów kaniulowanych 5,0 lub 5,5mm, długość 20-60mm z gniazdem typu torx. Śruby zaślepiające pozwalające na wydłużenie części bliższej gwoździa w przynajmniej 5 rozmiarach w zakresie 0÷20mm stopniowane co 5mm. Gniazda we wszystkich elementach typu torx. Śruby blokujące kodowane kolorami – każda średnica inny kolor. Gwóźdź znakowany kolorem dla wersji lewa/prawa i ze względu na średnicę. System wykonany ze stopu tytanu. Komplet: 1 gwóźdź + 3 śruby?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie 55

Pakiet nr 24

Czy Zamawiający w zapisie pod tabelą odstąpi od wymogu utworzenia depozytu implantów i instrumentarium na rzecz dostawy według zapotrzebowania tuż przed planowanym zabiegiem (dot. również zapisów SWZ w rozdziale IV pkt. 5,6,12 oraz §3 pkt. 8 zapisów wzoru umowy)?

Z uwagi na stosunkowo małe ilości zamawiane do czasu trwania umowy tj. 12 miesięcy wnosimy jak wyżej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie 56

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu określonego w §3 ust. 6 dot. podpisu przez Zamawiającego na fakturze, na podpis złożony do dokumencie przewozowym ew. podpis elektroniczny na urządzeniu firmy kurierskiej?

Obecny zapis może powodować konieczność składania podpisu na wszystkich fakturach przez Dyrektora lub osobę wpisaną w KRS.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Pytanie 57

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 1 i 2, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Pytanie 58

Czy Zamawiający zmieni kary umowne 1% na 0,5% określone w §6 ust. 1 lit a i b oraz z 25% na 10 w §6 ust. 6?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Pytanie 59

Czy Zamawiający doda zapis w §6 ust. 1 lit c, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczymi określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostały wprowadzone do §6 ust. 1 lit c Projektu umowy. (patrz Załącznik nr 4 do SWZ - Projekt umowy po zmianach).

Pytanie 60

Czy Zamawiający dookreśli w §9 ust. 2, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?

Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje dotychczasowe zapisy Projektu umowy.

Powyższe odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SWZ.

Zatwierdził:

.....

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej

(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)