

Znak sprawy 19/2015

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 207 000 Euro ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 29.05.2015 r pod numerem 2015/S 102-185273 na dostawę w 39 pakietach implantów ortopedycznych, cementu kostnego, zestawów płukania pulsacyjnego, narzędzi ortopedycznych, macierzy kolagenowych, systemów do uzyskiwania preparatów BMC w 39 pakietach dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniach 01-15 czerwca 2015 r. od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. dot. pakietu Nr 3

Czy Zamawiający może usunąć z wyceny Piny do stabilizacji przymiarów 4 szt., ponieważ jest to część instrumentarium i w przypadku uszkodzenia, będą wymieniane na nowe bezpłatnie.

Ad. 1. Tak

2. dot. pakietu Nr 3

Czy Zamawiający zgadza się na dostarczenie w zestawie latającym i nie tworzenie depozytu implantów elementów rewizyjnych endoprotezy: 2a trzpień udowy, 2b trzpień piszczelowy, 2c augment udowy, 2d augment piszczelowy, 2e wkładka modyfikująca?

Ad. 2. Tak

3. dot. pakietu Nr 1

Czy Zamawiający dopuści niezależnie w pakiecie nr 1 endoprotezę składającą się z wymaganych przez SWZ elementów o poniższych parametrach?

Endoproteza pierwotna cementowa stawu kolanowego:

Część udowa anatomiczna (prawa, lewa) wykonana z chromokobaltu przynajmniej w minimum 9 rozmiarach dla każdej ze stron.

Część piszczelowa wykonana z chromokobaltu w minimum 9 rozmiarach.

Wkładka polietylenowa mocowana do tacy piszczelowej zatraskowo metalowym bolcem dostępna grubościami 10, 12, 14, 16, 18, 20

Element rzepkowy wykonany z polietylenu, z trzema bolcami, w minimum 6 rozmiarach.

Elementy sterylne, w podwójnym opakowaniu, z samoprzylepnymi metrykami do umieszczania w dokumentacji. Instrumentarium dające możliwość wyboru resekcji piszczelowej, śródszpikowej lub zewnętrznej.

Precyzyjny system pomiaru szpary stawowej w wyproście i w zgięciu.

Endoproteza daje możliwość śródoperacyjnego wyboru wersji z zachowaniem lub bez zachowania PCL.

Ad. 3. Tak, Zamawiający wyraża zgodę

4. dot. pakietu Nr 3 „Endoproteza całkowita stawu kolanowego (C)”

Czy Zamawiający dopuści niezależnie w pakiecie nr 3 endoprotezę składającą się z wymaganych przez SIWZ elementów o poniższych parametrach?

Część udowa anatomiczna, prawa-lewa, w wersjach CR i PS wykonana z CoCr z możliwością ustawienia 3 stopniowej rotacji zewnętrznej, w minimum 8 rozmiarach dla każdej ze stron. Opcjonalnie dostępny (10 sztuk) element udowy z możliwością zastosowania augmentów oraz trzpieni. Taca piszczelowa gładko polerowana dla zmniejszenia zużycia polietylenu, z mechanizmem zatraskowym dla wkładki polietylenowej w postaci metalowego bolca, w minimum 8 rozmiarach. Opcjonalnie dostępna (10 sztuk) taca z możliwością zastosowania augmentów oraz trzpieni. Wkładka polietylenowa w wersjach CR i PS dostępna w 5 grubościach

Możliwość rozbudowy o system rewizyjny składający się z wkładki modyfikującej protezę do półzwiązanej, podkładek, trzpieni offsetu Instrumentarium z elementami do przycinania z prowadzeniem szczelinowym

Trzpień udowy

Trzpień piszczelowy

Augment udowy

Augment piszczelowy

Wkładka modyfikująca

Ad. 4. Tak, Zamawiający wyraża zgodę

5. dot. pakietu Nr 8 „Panewka dwumobilna stawu biodrowego”

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Ad. 5. Zamawiający nie wyraża zgody

6. dot. pakietu Nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość na 24 m-ce
A	B	C	D
1.	Endoproteza pierwotna wielopromieniowa cementowa stawu kolanowego w poniższym komplecie; Część udowa anatomiczna (prawa, lewa) chromokobaltowa, przynajmniej w minimum 7 rozmiarach dla każdej ze stron. Część piszczelowa chromokobaltowa, w minimum 9 rozmiarach. Wkładka z β-polietylenu z 3 stopniowym tyłopochyleniem, mocowana zatraskowo na całym obwodzie, dostępna w grubościach 10, 12, 14, 16, 18, 20 mm, każda grubość przynajmniej w 5 rozmiarach. Wkładki w wersji DD, UC, PS.. Każdy element fabrycznie sterylny, w podwójnym opakowaniu, z samoprzylepnymi metrykami do umieszczania w dokumentacji. Instrumentarium dające możliwość wyboru resekcji piszczelowej, śródśpikowej lub zewnętrznej; retrakcyjny dynamometryczny system pomiaru szpary stawowej w wyproście i zgięciu. Endoproteza musi dawać możliwość śródoperacyjnego wyboru wersji z zachowaniem lub bez zachowania PCL. <i>Bezpłatne udostępnienie instrumentarium na okres trwania umowy.</i> <i>Depozyt implantów w ilości zgodnej z krzywą zużycia.</i> <i>Informacja o możliwości diagnostyki obrazowej.</i>	1kompl.	100

Ad. 6. Tak Zamawiający wyraża zgodę, przy czym depozyt pozostaje bez zmian tj. według SIWZ.

7.dot pakietu Nr 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość na 24 m-ce
A	B	C	D
1.	Część udowa: anatomiczna, prawa - lewa, w wersjach DD i PS, wykonana ze stopu (CoCr)(ZrN), w co najmniej 8 rozmiarach dla każdej ze stron; Taca piszczelowa: uniwersalna, wykonana ze stopu (CoCr), optymalizowana dla zmniejszenia zużycia polietylenu, z mechanizmem zatraskowym dla wkładki polietylenowej, w co najmniej 8 rozmiarach; Wkładka polietylenowa: w wersjach DD i PS, dostępna w 5 grubościach dla każdego rozmiaru tacy piszczelowej	1kompl.	100
2.	Możliwość rozbudowy w system rewizyjny składający się z elementów usowych, piszczelowych, wkładek modyfikującej protezę do półzwiązanej, podkładek, klinów oraz trzpień z offsetem; Instrumentarium umożliwiające technikę małoinwazyjną; Bloczki do przycinania z prowadzeniem szczelinowym		
2a)	trzeień udowy	1 szt.	10
2b)	trzeień piszczelowy	1 szt.	10
2c)	augment udowy	1 szt.	10
2d)	augment piszczelowy	1 szt.	10
2e)	wkładka modyfikująca	1 szt.	10
3.	Bezpłatne udostępnienie instrumentarium na okres trwania umowy. Depozyt implantów w ilości zgodnej z krzywą zużycia. Informacja o możliwości diagnostyki obrazowej.		

Ad. 7. Nie

8.dot pakietu Nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość
A	B	C	D
1.	Trzeień krótki modułowy składający się z dwóch części: trzeień z częścią szyjkową trzeień: tytanowy, w części bliższej okładziną tytanową i fosforanem wapnia, w 6 wielkościach (od 9,75 do 12,25cm) wymienna część szyjkowa: w minimum 9 rozmiarach (różne kąty nachylenia szyjka-trzeień) oraz różne ante i retro nachylenia, stożek 12/14 lub trzeień z częścią szyjkową w monobloku: tytanowy, w części bliższej okładziną tytanową i fosforanem wapnia, w części dystalnej gładki, w 8 rozmiarach w 2 wersjach kąta szyjkowo-trzonowego 130° 135°, stożek 12/14 Głowa: ceramiczna lub chromokobaltowa lub pokryta okładziną ceramiczną w 4 rozmiarach (S,M,L,XL) o średnicy 32mm i/lub większej. Panewka: press-fit (pokryta plazmą tytanową i fosforanem wapnia lub plazmą tytanową) z otworami do kotwiczenia wraz z 2 tytanowymi śrubami w komplecie, średnica zewnętrzna panewki od min. 48 do 68mm, ze skokiem co 2mm. Wkładka panewki: polietylenowa średnica wewnętrzna 32mm i/lub większa.	1kompl.	50
2.	Bezpłatne udostępnienie instrumentarium na okres trwania umowy. Depozyt implantów w ilości zgodnej z krzywą zużycia. Informacja o możliwości diagnostyki obrazowej.		

Ad. 8.

Tak Zamawiający wyraża zgodę, przy czym depozyt pozostaje bez zmian tj. według SIWZ.

9.dot pakietu Nr 7

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość
A	B	C	D
1.	proteza cementowana stawu biodrowego składająca się z: 1) TRZPIEŃ : ze stopu chromokobaltowego o wysokim powinowactwie do cementu ze zoptymalizowaną powierzchnią, prosty, bezkołnierzowy, nie wymagający centralizera (samocentrujący), minimum 1 obustronnie wzdłużny łuk dla lepszej stabilności, stożek 12/14, w co najmniej 10 rozmiarach, w opcjach standard i lateralizowanej; 2) GŁOWA : ze stopu chromo kobaltowego, o średnicy zewnętrznej 28 i 32mm w minimum 4 długościach szyjki; 3) PANEWKA polietylenowa, zaopatrzona w podwójny znacznik rtg, o średnicy wewnętrznej 28 i 32mm, w rozmiarach średnicy zewnętrznej od 42 do 64 (skok co 2 mm), możliwość zastosowania panewki zatrzaskowej, blokada kanałowa cementu;	1kompl.	200
	Bezpłatne udostępnienie instrumentarium na okres trwania umowy. Depozyt implantów. Informacja o możliwości diagnostyki obrazowej.		

Ad. 9. Nie

10.dot pakietu Nr 10

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość
A	B	C	D
1.	Trzpień typu wykonany ze stopu tytanowego o przekroju wielokątnym, w części bliższej prosty w dalszej anatomiczny dla wersji dłuższych i prosty dla wersji krótkiej. Część proksymalna pokryta plazmą tytanową i CaP o średnicach od 17, 19 i 21mm rz długości 90, 100 i 110mm. Eurostożek 12/14. Część dalsza o średnicach 12-24mm ze skokiem co 4mm i długościach 200-400mm ze skokiem co 40mm. Wersje krótkie proste blikujące się w cieśni kanału, wersje długie z otworami do blokowania śrubami ryglującymi. Oba elementy o wewnętrznym mechanizmie łączącym w dowolnej pozycji z możliwością wydłużenia elementów o 10 lub 20mm. Śruba ryglujące 2 szt w komplecie o długościach 20-60mm ze skokiem co 4mm Głowa chromo kobaltowa o średnicach 28, 32 i 36mm, w 4 długościach	1kompl.	20

Ad. 10. Nie

11.dot pakietu Nr 13

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość na 24 m-ce
A	B	C	D
1.	cement kostny z antybiotykiem: cement kostny średniej lepkości z dodatkiem gentamycyny, opakowanie 40-60g, zamknięty w integralnym próżniowym mieszalniku-aplikatorze. Zamawiający dopuszcza oba składniki cementu barwione, np. chlorofilem.	1 szt.	535
2.	cement kostny rewizyjny z dwoma aktywnymi antybiotykami: cement kostny wysokiej lepkości z dodatkiem gentamycyny i vancomycyny, opakowanie 40g. W komplecie 1-razowy zestaw do mieszania cementu.	. 1 szt.	30
3.	system z pkt 1 i 2 nie wymaga dodatkowego sprzętu do mieszania	1 szt.	0
4.	system z pkt 1i 2 nie wymaga dodatkowego sprzętu do mieszania	1 szt.	0
5.	<i>pistolet do podawania cementu</i>		

Ad. 11. Tak, Zamawiający wyraża zgodę

12.dot pakietu Nr 14

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie proponowanych konkurencyjnych rozwiązań:

I.p.	Nazwa asortymentu	j.m.	Ilość
A	B	C	D
1.	zestaw uniwersalny 1 razowy bateryjny do kolana i biodra z płukaniem i odsysaniem, zawierający końcówkę długą kanałową lub krótką z osłoną do płukania powierzchni (kłykiec kolana, panewka, otwarta rana operacyjna)	1zest.	535
2.	z uwagi na 1-razowy system, nie wymaga się elementów wielorazowych		

Ad. 12. Tak, Zamawiający wyraża zgodę

13.dot pakietu Nr 1

W pakiecie 1 użyto w Nazwie asortymentu określenia „refrakcyjny” system pomiaru szpary stawowej w wyproście i zgięciu. Taki system pomiaru nie występuje w technice endoprotezoplastyki stawu kolanowego jest natomiast terminem zjawiska optycznego. Czy nie zaszła w tym przypadku pomyłka pisarska a faktyczny zapis miał mieć brzmienie retrakcyjny dynamometryczny system pomiaru szpary stawowej w wyproście i zgięciu? W jakim zakresie rozmiarów mają być kompatybilne ze sobą części udowe i piszczelowe? Czy zamawiający przewiduje wersje hipoalergiczne z wielowarstwową powłoką części udowej i piszczelowej a jeśli tak to w jakiej ilości? Brak jest w opisie informacji o sposobie przymiarowania części piszczelowej - czy ma być śródszpikowy czy zewnętrzny czy też oba do wyboru?

Ad. 13. Nastąpiła omyłka pisarska. Prawidłowo zamiast słowa „refrakcyjny” Zamawiający zmienia na „retrakcyjny”. Przymiarowanie części piszczelowej - oba do wyboru

14.dot pakietu Nr 3

W pakiecie 3 użyto określenia w Nazwie asortymentu poz. 2b trzpień piszczelowy, poz. 2c augmunt udowy, poz. 2c augmunt piszczelowy. Czy nie zaszła pomyłka pisarska a faktyczny zapis miał mieć brzmienie: poz. 2b trzpień piszczelowy, poz. 2c augment udowy, poz 2c augment piszczelowy? Brak jest w opisie informacji o sposobie

przymiarowania części puszczelowej - czy ma być śródszpikowy czy zewnętrzny czy też oba do wyboru?

Ad. 14. Tak zaszły omyłki pisarskie prawidłowe nazwy to: poz. 2b trzpień puszczelowy, poz. 2c augment udowy, poz 2c augment puszczelowy. Przymiarowanie – oba do wyboru.

15. dot. pakietu Nr 6

W pakiecie 6 w rubryce Nazwa asortymentu opisano dwa typy trzpień oraz jeden typ panewki, co rodzi naturalne pytanie czy te dwa typy trzpień mają być zakładane jednym instrumentarium oraz w jakiej ilości należy ująć trzpień modułowy a w jakiej trzpień monoblok, co pozwoli na zaoferowanie niższej ceny przy szerokim zakresie wskazań, Z jakiego rodzaju polietylenu ma być wykonana wkładka oraz w jakich wersjach, symetrycznej do wybranych wskazań czy w wersjach: symetrycznej i z okapem do pełnego zakresu wskazań?

Ad. 15. Zamawiający w opisie wstawił słowo „lub” czyli rozumieć należy jako albo monoblok albo modułowy. Wkładka ma być wykonana z polietylenu z witaminą E; symetryczna z okapem.

16. dot. pakietu Nr 7

W pakiecie Nr 7 w rubryce Nazwa asortymentu opisano blokadę kanałową cementu, nie precyzując rodzaju materiału. Czy należy zaoferować korek polietylenowy czy korek kaniulowany wchłaniający nie stanowiący przeszkody przy ewentualnych zabiegach rewizyjnych?

Ad. 16. Korek wchłaniający

17. dot. pakietu Nr 16

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 16 poz. 4 i 5 opisując śruby zespajające (2 rodzaje) wymaga zaoferowania śruby szyjkowej teleskopowej ze śrubą kompresyjną oraz pinów antyrotacyjnych $\varnothing$ 4mm?

Ad. 17. Nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie

18. dot. pakietu Nr 17

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu tworzenia depozytu w zakresie Pakietu nr 17.

Ad. 18. Zamawiający nie wyraża zgody

19. dot. pakietu Nr 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania grotów Steinmanna $\varnothing$ 3,0-5,0 mm zamiast $\varnothing$ 2,0-5,0 mm?

Ad. 19. Tak

20. dot. pakietu Nr 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 poz. 2 dopuści możliwość zaoferowania grotów Steinmanna gwintowanych o $\varnothing$ 3,0-5,0 mm zamiast $\varnothing$ 2,0-6,0 mm?

Ad. 20. Tak

21. dot. pakietu Nr 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21 dopuści możliwość zaoferowania drutów kostnych o średnicach od 0,8 mm do 1,5 mm?

Ad. 21. Tak

22. dot. pakietu Nr 24

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz. 19 dopuści możliwość zaoferowania płytek kłykciowych udowych blokowanych prawa/lewa 6, 8 10 otworowych?

Ad. 22. Tak

23. dot. pakietu Nr 24

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 24 poz. 20 dopuści możliwość zaoferowania płytek kłykciowych udowych blokowanych prawa/lewa 12, 14, 16, 18 otworowych?

Ad. 23. Tak

24. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 1a dopuści możliwość zaoferowania płyty do bliższego kości ramiennej krótkiej o długości 90-142 mm zamiast 90-140 mm?

Ad. 24. Tak

25. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 1b dopuści możliwość zaoferowania płyty do bliższego kości ramiennej długiej 6-12 otworów na trzonie zamiast 6-13 oraz o długości 160- 270 mm zamiast 160-290 mm?

Ad. 25. Tak

26. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 2, 3 dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszej nasady kości ramiennej oraz do bliższego końca kości łokciowej z otworami w głowie płyty blokowanymi wielokątowo z odchyleniem kierunku prowadzenia śruby do osi o 15 St. - wg własnych rozwiązań konstrukcyjnych (jedna płytka do zastosowania w blokowaniu stabilno lub zmiennie kątowym, co ogranicza wielkość depozytu), zamiast płyt z otworami w głowie zbudowanymi z czterech kolumn gwintowanych z min. czterema zwojami gwintu. Dopuszcza to do udziału w postępowaniu większą liczbę wykonawców oraz umożliwieni Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnych ofert.

Ad. 26. Nie dopuszcza, gdyż nie ma blokowania zmiennokątowego

27. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 2 dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszej nasady kości ramiennej mocowanych od strony przyśrodkowej i tylnobocznej? Płyty tylnoboczne w długościach od 3-14 otworów, 65-208 mm, w wariantach bez i z bocznych podparciem i kompresją kłykci. Płyty przyśrodkowe w długościach od 3-14 otworów, 69-201 mm.

Ad. 27. Nie dopuszcza

28. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 3 dopuści możliwość zaoferowania płyty do

blіszszego końca kości łokciowej o długości 86-216 mm zamiast 73-211 mm?

Ad. 28. Tak wyraża zgodę

29. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 5 dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszej nasady kości promieniowej z otworami w głowie płyty blokowanymi wielokątowo z odchyleniem kierunku prowadzenia śruby od osi o 15 St. - wg własnych rozwiązań konstrukcyjnych (jedna płytka do zastosowania w blokowaniu stabilno lub zmienno kątowym, co ogranicza wielkość depozytu), zamiast płyt z otworami w głowie zbudowanymi z czterech kolumn gwintowanych z min. czterema zwojami gwintu. Dopuszcza to do udziału w postępowaniu większą liczbę wykonawców oraz umożliwieniu Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnych ofert.

Ad. 29. Nie dopuszcza

30. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 5 dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszej nasady kości promieniowej z otworami na trzonie płyty z możliwością zastosowania śrub blokujących lub korowych zamiast korowych/gąbczastych?

Ad. 30. Nie dopuszcza

31. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 5a dopuści możliwość zaoferowania płyty dłoniowej dwukolumnowej o długości od 42 do 68 mm zamiast od 4 do 70 mm oraz płyty dłoniowej przystawowej posiadającej 5 otworów w głowie płytki zamiast od 6 do 7 otworów, dł. 61 mm zamiast 57 mm?

Ad. 31. Tak

32. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 5b dopuści możliwość zaoferowania płyty dłoniowej pozastawowej, dł. 3 i 5 otworów w trzonie i 5 otworów w głowie płytki, od 48 do 66 mm, prawa i lewa?

Ad. 32. Tak

33. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 5c dopuści możliwość zaoferowania płyt grzbietowych:

- Płytki typu L - proste, 2 do 3 otworów w głowie płytki, prawe i lewe;
- Płytki typu L - skośne, 3 otwory w głowie, 3 i 4 otwory w trzonie płytki, od 45 do 55 mm, prawe i lewe;
- Płytki prosta boczna, 2 otwory w głowie, od 3 do 4 otworów w trzonie, dl 50 do 60 mm, uniwersalne;
- Płytki typu T, 3 otwory w głowie płytki, 3 i 4 otworów w trzonie, dł. od 42 do 55 mm, uniwersalne

Ad. 33. Tak

34. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 7 dopuści możliwość zaoferowania płyty do obojczyka górnej o długości od 94 do 120 mm, ilość otworów od 6 do 8?

Ad. 34. Tak o ile są otwory w głowie

35. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 7 dopuści możliwość zaoferowania płyty do obojczyka przedniej przyśrodkowej o długości od 77 do 102 mm?

Ad. 35. Tak

36. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 11 dopuści możliwość zaoferowania płyty do bliższego końca kości piszczelowej bocznej posiadającej od 4 do 16 otworów w trzonie zamiast od 5 do 16?

Ad. 36. Tak

37. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 12 dopuści możliwość zaoferowania: Płytki anatomiczna blokująco - kompresyjna, do złamań bliższej nasady kości piszczelowej, wprowadzana techniką minimalnie inwazyjną, zakładana z dostępu bocznego, lewa i prawa. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco - kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 5,0/4,5mm. W głowie płyty 5 otworów blokowanych prowadzących śruby pod różnymi kątami - w różnych kierunkach. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi, wkręcane za pomocą śrubokrętu dynamometrycznego 4Nm. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Długość od 140 mm do 300 mm, od 5 do 13 otworów w trzonie płytki i 5 otworów w głowie płytki. Instrumentarium podstawowe z możliwością rozszerzenia o zestaw do operacji minimalnie inwazyjnych z ramionami celowniczymi radioprzeziernymi do blokowania przezskórne?

Ad. 37. Nie

38. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 13 dopuści możliwość zaoferowania:

Płyty do osteotomii uda i piszczeli:

- Płytki klinowa blokująca do otwartej osteotomii korekcyjnej części dalszej kości udowej „T”, dystansowa. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco - kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 5,0/4,5 mm oraz otwór umożliwiający wstępną stabilizację drutem Kirschnera. W głowie płytki otwory blokowane prowadzące śruby pod różnymi kątami - w różnych kierunkach oraz 2 otwory umożliwiające wstępną stabilizację drutami Kirschnera. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce 5,0 samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 4,0 Nm. Wysokość klina od 3mm do 17,5mm.
- Płytki klinowa blokująca do otwartej osteotomii korekcyjnej części bliższej kości piszczelowej, dystansowa, przednia. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce 5,0 samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 4,0 Nm. Wysokość klina od 3mm do

17,5mm.

- Płytki klinowe blokujące do otwartej osteotomii korekcyjnej części bliższej kości piszczelowej, dystansowa, przyśrodkowa. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce 5,0 samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 4,0 Nm. Wysokość klina od 3mm do 17,5mm.

Ad. 38. Nie

39. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 14 dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszego końca kości piszczelowej i kości strzałkowej z otworami w trzonie płyty dwufunkcyjnymi nie wymagającymi zaślepek/przejściówek, gwintowanymi (z gwintem stożkowym) w części blokującej i gładkimi w części kompresyjnej?

Ad. 39. Nie dopuszcza, gdyż nie ma blokowania zmiennokątowego

40. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 14 dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszego końca kości piszczelowej i kości strzałkowej z otworami w głowie płyty blokowanymi wielokątowo z odchyleniem kierunku prowadzenia śruby od osi o 15 St. – wg własnych rozwiązań konstrukcyjnych (jedna płytka do zastosowania w blokowaniu stabilno lub zmiennie kątowym, co ogranicza wielkość depozytu), zamiast płyt z otworami w głowie zbudowanymi z czterech kolumn gwintowanych z min, czterema zwojami gwintu. Dopuści to do udziału w postępowaniu większą liczbę wykonawców oraz umożliwieni Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnych ofert.

Ad. 40. Nie dopuszcza, gdyż nie ma blokowania zmiennokątowego

41. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 14a dopuści możliwość zaoferowania płyt do dalszego końca kości piszczelowej:

- Płyty piszczelowe przyśrodkowe w wersji z ramieniem i bez w długościach od 4-14 otworów, 116-246 mm dla płyty w wersji bez ramieniem oraz 117-252 mm dla płyty w wersji z ramieniem.
- Płyty piszczelowe przednio-boczne w długościach od 5-19 otworów, 80-292 mm.
- Płyty rekonstrukcyjne przednioboczne i przyśrodkowe, uniwersalne, dł. od 147 do 173mm, od 7 do 9 otworów w trzonie i 17 otworów w głowie
- Płyty rekonstrukcyjne przyśrodkowe, prawe i lewe, dł. od 123 do 411mm, od 4 do 20 otworów w trzonie i 4 otwory w głowie?

Ad. 41. Tak

42. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 14b dopuści możliwość zaoferowania płyt bocznych do kości strzałkowej o długości 73-229 mm zamiast 79-235 mm?

Ad. 42. Tak

43. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 15 dopuści możliwość zaoferowania: Płytki anatomicznej, do kości piętowej z zastosowaniem śrub do stabilizacji kątowej, prawa i lewa. Płytki z ramionami dopasowanymi do anatomii koki piętowej. Otwory stożkowe

gwintowane w formie oczek z przewężeniami ułatwiającymi docięcie i dopasowanie płytki do właściwej anatomii. Dwie wypustki ułatwiające pozycjonowanie płytki. Śruby blokowane w płytce 3,5 mm samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego. Długość od 64 do 81 mm

Ad. 43. Nie

44. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 19 i 20 dopuści możliwość zaoferowania śrub korowych zamiast niskoprofilowych korowych?

Ad. 44. Nie

45. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 20 dopuści możliwość zaoferowania śrub 2,7 mm blokowanych o dł. od 10 do 60 mm?

Ad. 45. Nie

46. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 22 dopuści możliwość zaoferowania śrub 2,7 mm korowych o dł. od 10 do 60 mm?

Ad. 46. Nie

47. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 24 i 25 dopuści możliwość zaoferowania śrub 2,4 mm blokowanych o dł. od 10 do 40 mm?

Ad. 47. Nie

48. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 27 i 30 dopuści możliwość zaoferowania śrub 5,0 mm blokowanych o dł. od 14 do 60 mm ze skokiem co 2 mm i dł. od 60 do 90 mm ze skokiem co 5 mm?

Ad. 48. Nie

49. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 28 dopuści możliwość zaoferowania śrub 5,0 mm blokowanych stabilnokątowych?

Ad. 49. Nie

50. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 32, 33, 34 i 35 dopuści możliwość zaoferowania śrub z gniazdem sześciokątnym 3,5 mm zamiast 4,0 mm?

Ad. 50. Tak

51. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 33 dopuści możliwość zaoferowania śrub

blokujących kaniulowanych LCP śr. 7,3 mm o dł. 30-145 mm?

Ad. 51. Tak

52. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 35 dopuści możliwość zaoferowania śrub blokujących kaniulowanych LCP śr. 5,0 mm o dł. 20-115 mm?

Ad. 52. Nie

53. dot. pakietu Nr 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 w poz. 31 dopuści możliwość zaoferowania nakładki kompresyjnej do śrub kaniulowanych o śr. 5,0mm, kaniulacja dopasowana do drutu prowadzącego o śr. 2,0mm zamiast 2,5mm?

Ad. 53. Tak

54. dot. wzoru umowy sprzedaży

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (par. 1 ust. 4)

UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniur. pomiędzy:

.....

reprezentowanym przez:

1.

zwanym w dalszej części umowy Klientem

a

.....

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

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

§ 2. Klauzula własności

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

Klient nie jest także uprawniony do ustanawiania na udostępnionym żadnych innych praw na rzecz osób trzecich oraz do przenoszenia praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§ 3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakiegokolwiek 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 użytkowaniem niezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania 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.
5. Zmiana miejsca 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 udostępnianego
wynikających 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 doręczeń 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 zbytecznej 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 narzędzi.

§ 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od do r.
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 tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd zgodnie z Regulaminem tego Sądu.
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

SPÓŁKA

Ad. 54. Nie

55. dot. wzoru umowy sprzedaży

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 1-3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaję się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Ad. 55. Nie

56. dot. wzoru umowy sprzedaży

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów

§ 7 ust. 1

Z tytułu nieterminowych dostaw (dot. także uzupełnienia depozytu) Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0.5 % wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej dostawy

§ 8 ust. 4

W przypadku niezrealizowania reklamacji w terminie, o którym mowa w punkcie 1 Zamawiający będzie miał prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu za każdy dzień po tym terminie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia

Ad. 56. Nie

57. dot. wzoru umowy depozytowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności?

Ad. 57. Nie. Patrz paragraf 1 ust 4 oraz paragraf 3 ust. 2 wzoru umowy depozytowej.

58. dot. pakietu Nr 7

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 protezę cementowaną stawu biodrowego składającą się z:

- 1) TRZPIEŃ: ze stopu tytanowego :o zmatowionej powierzchni, prosty, bezkołnierzowy, niewymagający centralizera (samocentrujący), minimum 1 wzdłużny rowek dla lepszej stabilności, stożek 12/14, w co najmniej 10 rozmiarach, w opcjach standard i lateralizowanej;
- 2) GŁOWA: ze stopu CoCr lub ceramiki Allumina, o średnicy zewnętrznej 28mm, 32mm
- 3) PANEWKA polietylenowa, zaopatrzona w znacznik rtg, o średnicy wewnętrznej 32mm, w rozmiarach średnicy zewnętrznej od 40 do 60 (skok co 2 mm)

Ad. 58. Zamawiający dopuszcza proponowany trzpień. Natomiast proponowanej głowy i panewki nie dopuszcza.

59. dot. pakietu Nr 14

Czy zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 14 jednorazowy zestaw uniwersalny do kolana i biodra z odsysaniem, zawierający 2 końcówki długą kanałową i krótką z osłoną do płukania powierzchni (kłykcie kolana, panewka, otwarta rana operacyjna).

Ad. 59. Tak, Zamawiający wyraża zgodę

60. dot. pakietu Nr 13

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty zgodzi się na wydzielenie poszczególnych pozycji do oddzielnych pakietów

Ad. 60. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poszczególnych pozycji.

61. dot. pakietu Nr 13

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty w pkt.1 dopuści Cement kostny produkowany w Niemczech, spełniający wszystkie wymagania zawarte w SIWZ, z tą różnicą, że oferowany przez nas cement nie zawiera chlorofilu (brak zielonego zabarwienia)? Zestawy do mieszania i sprzęt do mieszania bez zmian.

Ad. 61. Zamawiający w pozycji Nr 1 dopuści cement spełniający wszystkie wymagania zawarte w SIWZ, z tą różnicą, że nie zawiera chlorofilu.

62. dot. pakietu Nr 33

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty dopuści: Macierz kolagenowa do leczenia ubytków chrząstki pochodzenia wieprzowego typu I/III o strukturze dwuwarstwowej z warstwą porowatą i warstwą zbitą. W całości resorbowalna. Stosowana przy mikroślamaniach, przeszczepach chondrocytów oraz przy stymulacji chondrogenyzy koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi. Zarejestrowana w leczeniu rekonstrukcji ubytków chrząstki stawów: kolanowego, biodrowego, skokowego, ramiennego, łokciowego i nadgarstkowego. Membrana dostępna w rozmiarach 25x30mm, 30x40mm, 40x50mm. Opakowanie zawiera sterylny szablon z aluminium do sporządzenia dokładnego odcisku ubytku chrząstki.

Ad. 62. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

63. dot. pakietu Nr 34

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty wymaga aby ten sam zestaw umożliwił i był zarejestrowany zarówno do przetwarzania krwi jak i szpiku, czy też zamawiający oczekuje aby dostarczane były dwa oddzielne zestawy —jeden w celu pozyskania komórek macierzystych krwi szpikowej, drugi do sporządzenia osocza bogatopłytkowego?

Ad. 63. Nie

64. dot. pakietu Nr 34

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty wymaga aby krew szpikowa poddawana była procesowi filtracji (filtr „, przed rozpoczęciem procesu izolacji komórek macierzystych, w celu wyeliminowania z końcowego preparatu m.in. drobin kostnych i skrzepów?

Ad. 64. Nie

65. dot. pakietu Nr 34

Czy zamawiający celem otrzymania najkorzystniejszej oferty dopuszcza Sterylny, jednorazowy System, gwarantujący zamknięty obieg krwi, składający się ze specjalnego Separatora z ruchomą przegrodą, łączników, wyposażony w specjalny zawór kompatybilny z zestawem do izolowania frakcji, umożliwiającym precyzyjną separację komórek multipotencjalnych i trombocytów. Umożliwia przetwarzanie od 10 do 60(120) ml szpiku przy użyciu jednego zestawu. Koncentracja komórek multipotencjalnych w MSC: komórek jądrazstych 11,6, komórek hematopoetycznych 11,5, płytek krwi 10,6 razy wartość bazowa. Koncentracja trombocytów w zależności od użytego protokołu na poziomie 10-11 razy wartość bazowa (tzn. nawet przy wartości bazowej poniżej 150tyś płytek, stężenie koncentratu przekracza wartość terapeutyczną i wynosi powyżej 1,4mln. płytek krwi w µl). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego Koncentratu – od 1 do 6(12) ml przy tej samej wysokiej koncentracji. Opcjonalnie możliwość redukcji poziomu erytrocytów i neutrofilii, co ogranicza występowanie stanów zapalnych. System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności - bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów - precyzyjny. W zestawie znajdują się wszelkie elementy umożliwiające pobranie, filtrację, preparatykę i aplikację materiału biologicznego (tj. m.in. antykoagulant, wężyki, igły, strzykawki, filtr, trokar).

Ad. 65. Tak

66. dot. pakietu Nr 34

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty wymaga, aby koncentracja płytek w preparacie osocza bogatopłytkowego wynosiła min. 1,5mln. płytek w mikrolitrze, co jest - zgodnie z publikacjami naukowymi (m.in. "What is PRP and what is not, Robert E. Marx, DDS) - minimalną wartością terapeutyczną, umożliwiającą osiągnięcie poprawy gojenia i korzystnego efektu terapeutycznego?

Ad. 66. Nie

67. dot. pakietu Nr 34

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty wymaga przeprowadzenia weryfikacji stężenia płytek, poprzez przeprowadzenie standardowego badania morfologicznego, próbek krwi bazowych oraz próbek koncentratu płytek krwi

pozyskanego przy użyciu wszystkich systemów w złożonych ofertach, na koszt firmy x (tj. składającej zapytanie)?

Ad. 67. Nie

68. dot. pakietu Nr 34

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty wymaga aby w skład zestawu wchodził antykoagulant ACD-A (Anticoagulant Citrate Dextrose Formula A), min. 20ml?

Ad. 68. Nie

69. dot. pakietu Nr 34

Czy zamawiający wymaga dostarczenia czynnika aktywującego płytki krwi?

Ad. 69. Nie

70. dot. pakietu Nr 34

Czy zamawiający wymaga aby czynnikiem aktywującym płytki była autologiczna trombina - min. 4ml, przygotowana z osocza pacjenta, umożliwiającą żelowanie koncentratu płytek krwi czasie mniejszym niż 1 min.?

Ad. 70. Nie

71. dot. pakietu Nr 35

Jaki rodzaj brył (pastylek) zamawiający ma na myśli - tj. jest jaka ma być wielkość/objętość tych brył?

Ad. 71. Zamawiający nie precyzuje wielkości

72. dot. pakietu Nr 35

Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie materiału bez gentamycyny, zarejestrowanego jako syntetyczny, kościozastępczy nośnik antybiotyku, co umożliwia dobór odpowiedniej substancji czynnej na etapie aplikacji, w zależności od potrzeb?

Ad. 72. Nie

73. dot. pakietu Nr 37

Czy dopuszcza zaoferowanie innych wielkości opakowań czy zachowaniu tej samej łącznej objętości materiału?

Ad. 73. Nie dopuszcza, ze względu na brak sprecyzowania wielkości oferowanych opakowań dla poszczególnych pozycji.

74. dot. pakietu Nr 24 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania płytek 10-12 otworowych zamiast 9-12 otworowych?

Ad. 74. Tak Zamawiający wyraża zgodę

75. dot. pakietu Nr 25 poz. 8

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska poprzez zapis przy płytce „(+ 10 śrub blokowanych)” i czy należy ten zapis wykreślić? Pozycja 9: zawiera śruby blokowane do wskazanej

płytki, stąd nie ma potrzeby wyceniania w pozycji 8 - płytki i 10 śrub blokowanych

Ad. 75. Tak Zamawiający wykreśla w pozycji Nr 8 zapis - „(+ 10 śrub blokowanych)”

76. dot. pakietu Nr 25 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania płytek 3-8 otworowych zamiast 3-9 otworowych?

Ad. 76. Tak Zamawiający wyraża zgodę

77. dot. pakietu Nr 25 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania płytek 10,12 otworowych zamiast 10 12,14 otworowych?

Ad. 77. Tak Zamawiający wyraża zgodę

78. dot. pakietu Nr 25 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania płytek 4,6 ,8 otworowych zamiast 5,7,9 otworowych?

Ad. 78. Tak Zamawiający wyraża zgodę

79. dot. pakietu Nr 25 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania płytek 10,12,14,16 otworowych zamiast 11, 13,15,18 otworowych?

Ad. 79. Tak Zamawiający wyraża zgodę

80. dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w:

- a) § 7 ust. 1 z 1% na 0,5% wartości niedostarczonej części zamówienia;
- b) § 8 ust 4 z 1% na 0,5%

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SIWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353¹ k.c. w zw. z art. 58 § 1k.c.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

Ad. 80. Zamawiający nie wyraża zgody

81. dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający doda zapis w §10, że rozwiązanie 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 - gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Ad. 81. Zamawiający nie wyraża zgody

82. dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający dookreśli w §12, 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.

Ad. 82. Zamawiający nie wyraża zgody

83. dot. pakietu Nr 33

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty wyłączy z pakietu 33 pozycję 1.1 i dopuści membranę stosowaną w leczeniu ubytków chrzęstnych oraz chrzęstno-kostnych, stanowiącą podłoże dla mezenchymalnych komórek macierzystych ludzkiego szpiku kostnego na bazie technologii HYAFF opartej na kwasie hialuronowym? Wymiary membrany 2 x 2 cm, grubość 2 mm, średnica włókna 10 mikronów, gramatura 120 g/m². Dzięki adhezji oraz możliwości wszczępienia membrany dowolną stroną membrana jest łatwa do założenia podczas zabiegów artroskopowych. W przypadkach, gdy ubytek jest obwiedziony zdrową chrząstką membrana nie wymaga dodatkowej fiksacji co ogranicza koszty zabiegu.

Ad. 83. Tak, Zamawiający wydziela poz. Nr 1.1 z pakietu Nr 33 i tworzy nowy pakiet Nr 40

84. dot. pakietu Nr 34

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty dopuści w pakiecie 34 zestaw do aspiracji i koncentracji komórek macierzystych z 15 ml do 50 ml krwi szpikowej pozwalający na uzyskanie od 1,5 do 6 ml koncentratu komórek macierzystych w zależności od konkretnego wskazania klinicznego? Zestaw składa się z dwóch koncentratorów szpiku o kształcie klepsydry o pojemności maksymalnie 25 ml krwi szpikowej każdy, trokar do pobrania krwi szpikowej 11G, sterylne obłożenie, 8x sterylne gaziki 10x10 cm, 2x gaziki dezynfekujące, 2x strzykawka 20 ml, 5 x strzykawka 5 ml, 2x strzykawka 3 ml, 2x zaworki kierunkowe, 4 igły 21G, 8 ml ACDA.

Ad. 84. Tak

85. dot. pakietu Nr 38

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty wyłączy z pakietu 38 pozycje 1 oraz 2? Opis oferowanych przez naszą firmę w tych pozycjach produktów jest w 100% zgodny z zapisami w SIWZ.

Ad. 85. Zamawiający wydziela poz. 3 z pakietu Nr 38 i tworzy nowy pakiet Nr 41

86. dot. pakietu Nr 39

Czy Zamawiający w oparciu o zasadę uczciwej konkurencji z pakietu nr 39 wyłączy pozycję nr 3?

Ad. 86. Tak, Zamawiający wydziela z pakietu Nr 39 poz. Nr 3 do odrębnego nowego pakietu o numerze 42

87. dot. pakietu Nr 39

Czy Zamawiający w oparciu o zasadę uczciwej konkurencji w pakiecie nr 39 dopuści w pozycji 1 indywidualnie dopasowany implant chrzęstnej powierzchni stawowej kłykcia udowego wykonany ze stopu kobalt-chrom, powierzchnie dostawowe wykonane z tytanu i powlekane hydroksyapatytem, dostępny w czterech średnicach 12,15,17 i 20 mm dostarczany w stanie sterylnym. Powierzchnia i grubość implantu dostosowana indywidualnie do topografii i grubości warstwy chrzęstnej. Jednorazowe instrumentarium w zestawie dopasowane do rozmiaru i kształtu implantu.

Ad. 87. Tak

88. dot. pakietu Nr 39

Czy zamawiający w oparciu o zasadę uczciwej konkurencji w pakiecie nr 39 dopuści w pozycji 2 indywidualnie dopasowany implant zagłębienia międzykłykciowego wykonany ze stopu kobalt-chrom, powierzchnie dostawowe wykonane z tytanu powlekane hydroksyapatytem, dostępny w trzech rozmiarach: 20, 25 i 29 mm dostarczany w stanie sterylnym. Powierzchnia i grubość implantu dostosowana indywidualnie do topografii i grubości warstwy chrzęstnej. Jednorazowe instrumentarium w zestawie dopasowane do rozmiaru i kształtu implantu.

Ad. 88. Tak