

Gdańsk, dnia 11 lutego 2021 r.

D10.251.124.G.2020

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na dostawę materiałów szewnych, staplerów i ładunków używanych do zabiegów chirurgicznych, hemostatyków oraz zestawów do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1 dot. pakietu nr 28

W związku z tym, że Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania taśm pakowanych pojedynczo lub po 2 sztuki w saszetce, natomiast w formularzu cenowym jednostką miary jest saszetka, bardzo prosimy o wyjaśnienie, do której opcji ma to zastosowanie. Dla rozwiania wszelkich wątpliwości, sugerujemy by jednostką miary była sztuka taśmy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny brutto za 1 sztukę, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 28 poz. 1-4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania taśm retrakcyjnych o długości 40 cm. Pozostałe wymagania zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 dot. pakietu nr 28 poz. 5-9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania taśm retrakcyjnych o długości 75 cm i przekroju owalnym 2,4 mm x 1,2 mm. Owalny przekrój zapewnienia skuteczniejsze przyleganie do podwiązywanych struktur.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 dot. zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 5 dot. pakietu nr 39 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu produktu o właściwościach bardzo zbliżonych do wymogów Zamawiającego:

System do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet- system uniwersalny TOT i TVT. Taśma wykonana jest niewchłanialnego polipropylenu monofilamentowego o parametrach:

szerokość: 1,2 cm

długość: 45 cm

grubość: 0,5 mm

gramatura: 57 g/m²

wielkość porów: 0,90 mm

Brzezi taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej, dwuczęściowej osłonce, niezachadzącej na siebie (w środku taśmy brak osłonki).

Dopuszczenie naszego produktu pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty.

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji z pakietu nr 39.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6 dot. pakietu nr 2, 10, 16, 17

Czy Zamawiający w przypadku igieł większych niż 40 mm dopuści opakowanie zbiorcze i jednostkowe szwu z rysunkiem obrazującym parametry igły przy czym jej długość z powodu ograniczenia wielkością etykiety została odwzorowana w pomniejszeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7 dot. pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 4 mm oraz długość nici 15 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8 dot. pakietu nr 4 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści długość nici 60 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9 dot. pakietu nr 4 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 11 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści nić bez powleczenia triclosanem, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 4 mm oraz długość nici 15 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12 dot. pakietu nr 9 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą przyostrzoną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści szew powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14 dot. pakietu nr 10 poz. 34

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą przyostrzoną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15 dot. pakietu nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną bez określenia „dwuwkłęśła”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 16 dot. pakietu nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point bez określenia „dwuwkłęśła”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 17 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści szew jednowłókowy, wchłaniający, zbudowany z kopolimeru kaprolaktonu i glikolidu, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15% i o okresie wchłaniania 90-120 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18 dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści nić bez powleczenia triclosanem, o czasie wchłaniania 180- 210 dni pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 15 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą bez określenia „rozwarstwiająca”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 20 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści nić bez powleczenia triclosanem, o czasie wchłaniania 180- 210 dni pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści siatki przepuklinowe o gramaturze $70 \text{ g/m}^2 \pm 10\%$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22 dot. pakietu nr 41 poz. 2-5

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną bez określenia „dwuwkłęśła”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23 dot. pakietu nr 41 poz. 2-5

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point bez określenia „dwuwkłęśła”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24 dot. pakietu nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą szpatułką bez określenia „z obustronnie wklęsłymi bokami”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 25 dot. pakietu nr 36 poz. 1, 2, 3, 4, 5

Zwracamy się z prośbą o wydzieleniem ww. pozycji. Te materiały hemostatyczne posiada jedna firma i tylko ona może złożyć ofertę co za tym idzie zaproponować wszystkie materiały hemostatyczne w bardzo wysokiej cenie sięgającej 40-50% - krotności cen konkurencji.

Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 26 dot. pakietu nr 15 poz. 10

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 15 poz. 10 nitkę o bez powleczenia triklosanem? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 27 dot. pakietu nr 4 poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 4 poz.7 igłę o długości 9,3mm? Jest to nowy kod za wycofany z produkcji i oferty kod z igłą o długości 8mm który obecnie był dostarczany do szpitala? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28 dot. pakietu nr 39 poz. 1, 2, 3

Prosimy o zwolnienie z dostarczenia na żądanie Zamawiającego próbek do Pakietu numer 39, gdyż jesteśmy Państwa dostawcą zgodnie z umową nr 77-20.PN-APT.2018 z dnia 4 kwietnia 2019 roku lub o możliwość zaoferowania próbek niesterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 29 dot. pakietu nr 40 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 40, poz. nr 5:

- 10 szt. taśm do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczonych do implantacji metodą zarówno załonową jak i przezzaślonową, jednorodnych, niewchłaniających, monofilamentowych, polipropylenowych, z plastikową osłonką na ramionach, (brak osłonki w środku na odcinku min 2 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości max 1870 μm , grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m^2 , wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, brzegi taśmy cięte laserowo, zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), 3 markery w środkowej części taśmy wskazujące miejsce umieszczenia szwów fiksujących, w opakowaniach zgodnych z wymogami SIWZ?

oraz użyczenie 1 szt. igły wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do implantacji ww. taśm metodą przezzaślonową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

W razie wyrażenia zgody na w/w pytanie zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji i utworzenie z niej odrębnego pakietu lub o możliwość startowania na poszczególne pozycje.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30 dot. pakietu nr 40 poz. 5

Prosimy o możliwość zaoferowania próbki niesterylnej na żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31 dot. pakietu nr 43 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 43 poz. 1, 2:

Siatki dootrzewnowe antyadhezyjne, miękkie, niewchłaniające, 2-warstwowe, z jednej strony wykonane z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną jak i laparoskopową. Grubość siatek 0,55 mm, gramatura średnia 108 g/m^2 , porowatość średnia 830 μm , z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadającą pamięć kształtu, w opakowaniach zgodnych z wymogami SIWZ, w rozmiarach:

- rozmiar 14 x 18 cm, kształt owalny (specyfikacja wymaga 15 x 20 cm);
- rozmiar 20 x 25 cm, kształt owalny (zgodnie z SIWZ);
- rozmiar 25 x 35 cm, kształt owalny (specyfikacja wymaga 20 x 30 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32 dot. pakietu nr 43 poz. 1, 2

Prosimy o możliwość zaoferowania 1 sztuki próbki niesterylnej w rozmiarze 14 x 18 cm na żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33 dot. zapisów SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak, należy jednak pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Pytanie 34 dot. pakietu nr 37

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wosku o składzie mieszanina wosków pszczelich – 80% oraz palmitynian izopropylowy – 20% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. skład wosku z zachowaniem pozostałych wymagań.

Pytanie 35 dot. pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 w poz. 1 dopuści igłę o długości 13mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 dot. pakietu nr 2 poz. 13

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 w poz. 13 dopuści igłę o długości 37mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37 dot. pakietu nr 2 poz. 21

Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 w poz. 21 dopuści igłę o długości 37mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 dopuści nici syntetyczne, plecione, kopolimer 90% glikolidu i 10% l-laktydu, powlekane kopolimerem glikolidu i l-laktydu (50%), Poli (glikolid i l-laktyd 35/65) oraz stearynianem wapnia (50%), okres wchłaniania 56-70 dni, podtrzymanie tkankowe: 75% po 14 dniach, 40-50% po 21 dniach, 25% po 28 dniach ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39 dot. pakietu nr 10 poz. 32

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w poz. 32 dopuści igłę o długości 70mm? Pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 10 poz. 33

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w poz. 33 dopuści igłę o długości 75mm? Pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 41 dot. pakietu nr 10 poz. 34

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w poz. 34 dopuści igłę okrągło-tnącą? Zaproponowana igła znajduje zastosowanie w tych samych procedurach co wymagana.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 10 poz. 37

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 w poz. 37 dopuści igłę o długości 36mm ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 43 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 dopuści nici syntetyczne, plecione, kopolimer 90% glikolidu i 10% l-laktydu, powlekane kopolimerem glikolidu i l-laktydu (50%), Poli (glikolid i l-laktyd 35/65) oraz stearynianem wapnia (50%), okres wchłaniania 56-70 dni, podtrzymanie tkankowe: 75% po 14 dniach, 40-50% po 21 dniach, 25% po 28 dniach ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 44 dot. pakietu nr 12 poz. 6

Czy Zamawiający w zadaniu nr 12 w poz. 6 dopuści igłę szpatułkę z mikroostrzem? Pozostałe parametry bez zmian. Szpatułka z mikroostrzem jest rozwiązaniem nowocześniejszym, bardziej zaawansowanym technologicznie, pozwalającym na większą precyzję pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 45 dot. pakietu nr 1 poz. 1-5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, Pozycjach nr 1-5 dopuści igłę odwrotnie tnącą, nie micropoint, pozostałe parametry bez zmian ? Igły firmy PETERS SURGICAL są wykonane z wysokiej jakości stali nierdzewnej o podwyższonych parametrach wytrzymałościowych i sprężystości. Ostrza są wyłącznie odwrotnie tnące, wyprofilowane szczególnie pod kątem chirurgii plastycznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 46 dot. pakietu nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Pozycji nr 4 dopuści długość igły 18 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 47 dot. pakietu nr 2 poz. 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Pozycji nr 7 dopuści igłę wzmocnioną o długości 25 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48 dot. pakietu nr 2 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Pozycji nr 9 dopuści igłę o długości 18 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 49 dot. pakietu nr 2 poz. 18

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Pozycji nr 18 dopuści igłę 1/2 koła o długości 45 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50 dot. pakietu nr 2 poz. 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Pozycji nr 20 dopuści długość igły 35 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51 dot. pakietu nr 2 poz. 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, Pozycji nr 20 dopuści igłę 1/2 koła o długości 40 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 52 dot. pakietu nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, Pozycji nr 5 dopuści igłę 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53 dot. pakietu nr 7 poz. 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, Pozycji nr 7 dopuści igłę o długości 18 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 54 dot. pakietu nr 7 poz. 12

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, Pozycji nr 12 dopuści grubość nitki 0, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55 dot. pakietu nr 7 poz. 13, 14

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7, Pozycjach nr 13 i 14 dopuści igły nie wzmocnione, pozostałe parametry bez zmian ?

Igły firmy PETERS SURGICAL są wykonane z wysokiej jakości stali nierdzewnej o podwyższonych parametrach wytrzymałościowych i sprężystości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56 dot. pakietu nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8, Pozycji nr 6 dopuści igłę 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 57 dot. pakietu nr 8 poz. 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8, Pozycji nr 10 dopuści igłę 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 58 dot. pakietu nr 8 poz. 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8, Pozycji nr 10 dopuści igłę o długości 25 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59 dot. pakietu nr 9 poz. 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 5 dopuści igłę o długości 2 x 18 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: dot. pakietu nr 9 poz. 5 - Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 dot. pakietu nr 9 poz. 6

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 6 dopuści igłę o długości 20 mm i długość nici 75 cm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61 dot. pakietu nr 9 poz. 8

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 8 dopuści igłę o długości 25 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62 dot. pakietu nr 9 poz. 10

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 10 dopuści igłę okrągło-tnącą o długości 2 x 25 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: dot. pakietu nr 9 poz. 10 - Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 63 dot. pakietu nr 9 poz. 15

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 15 dopuści igłę o długości 40 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: dot. pakietu nr 9 poz. 15 - Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 64 dot. pakietu nr 9 poz. 17

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 17 dopuści igłę o długości 2 x 25 mm i grubość nici 0, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65 dot. pakietu nr 9 poz. 18

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 18

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 18 dopuści igłę o długości 36 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: dot. pakietu nr 9 poz. 18 - Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66 dot. pakietu nr 9 poz. 19

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 19

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 19 dopuści igłę o długości 40 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67 dot. pakietu nr 9 poz. 20 i 21

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 20 i 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycjach nr 20 i 21 dopuści igłę okrągło-tnącą o długości 50 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68 dot. pakietu nr 9 poz. 22

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 22

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 22 dopuści igłę o długości 16 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 69 dot. pakietu nr 9 poz. 29

Dotyczy Pakietu nr 9, Pozycji nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 29 dopuści igłę okrągło-tnącą o długości 2 x 25 mm i grubości nici 0, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wie, którego pakietu dotyczy pytanie.

Pytanie 70 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 dopuści nić pokrytą epsilon-kaprolaktonem oraz stearynianem wapnia, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71 dot. pakietu nr 10 poz. 18, 20, 22, 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycjach nr 18, 20, 22 i 25 dopuści igłę nie wzmacnianą, pozostałe parametry bez zmian ?

Igły firmy PETERS Surgical są wykonane z najwyższej jakości stali nierdzewnej o wysokiej wytrzymałości na zginanie z wysokiej jakości powłoką silikonową.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72 dot. pakietu nr 20 poz. 20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 20 dopuści igłę o długości 40mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73 dot. pakietu nr 10 poz. 32

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 32 dopuści igłę o długości 65 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 74 dot. pakietu nr 10 poz. 33

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 33 dopuści igłę o długości 70 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 75 dot. pakietu nr 10 poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 34 z pakietu nr 10 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 76 dot. pakietu nr 10 poz. 37

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, Pozycji nr 37 dopuści igłę okrągło-tnącą o długości 36 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 77 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 dopuści szew chirurgiczny okulistyczny, syntetyczny i sterylny, wchłanialny wykonany z kwasu poliglikolowego, pokryty ε-kaprolaktonem oraz stearynianem wapnia lub mieszanką polikaprolaktanu i stearynianu wapnia o efektywnym okresie podtrzymywania tkankowego: 28 – 35 dni i całkowitym czasie wchłaniania: 60 – 90 dni ?

Występuje jako monofilament (USP 10/0-9/0) i plecionka (USP 8/0-4/0).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 78 dot. pakietu nr 12 poz. 1, 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12, Pozycjach nr 1 i 5 dopuści igły ¼ lub 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: dot. pakietu nr 12 poz. 1 - Zamawiający nie dopuszcza, pakiet nr 12 poz. 5 - Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 79 dot. pakietu nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12, Pozycji nr 3 dopuści igłę o długości 12 mm na obu końcach szwu, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80 dot. pakietu nr 13

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 dopuści nić, która po 7 dniach po implantacji zachowuje in vivo 40% swojej początkowego podtrzymywania tkankowego i jest wyłącznie koloru białego (niebarwiona), pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 81 dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 dopuści sterylny syntetyczny, wchłaniający szew chirurgiczny typu monofilament nie powlekany triclosanem, składający się z pojedynczego włókna polidioksanonowego, określane również jako poli(p-dioksanon). Po dwóch tygodniach od implantacji zachowuje in vivo około 75% swojej pierwotnej wytrzymałości na rozciąganie, a ponad 60% po czterech tygodniach i około 50% po sześciu tygodniach. Wchłanianie jest zasadniczo zakończone pomiędzy 180 a 210 dniem. Pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 82 dot. pakietu nr 15 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, Pozycji nr 2 dopuści igłę 3/8 koła, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83 dot. pakietu nr 15 poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, Pozycji nr 3 dopuści igłę o długości 19 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 84 dot. pakietu nr 15 poz. 4, 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, Pozycjach nr 4 i 5 dopuści igłę o długości 18 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 85 dot. pakietu nr 15 poz. 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, Pozycji nr 10 dopuści igłę okrągłą nie rozwarstwiająca, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 86 dot. pakietu nr 15 poz. 12

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15, Pozycji nr 12 dopuści igłę odwrotnie tnącą o długości 23 mm i nić fioletową, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 dopuści sterylny syntetyczny, wchłaniający szew chirurgiczny typu monofilament nie powlekany triclosanem, składający się z pojedynczego włókna polidioksanonowego, określane również jako poli(p-dioksanon). Po dwóch tygodniach od implantacji zachowuje in vivo około 75% swojej pierwotnej wytrzymałości na rozciąganie, a ponad 60% po czterech tygodniach i około 50% po sześciu tygodniach. Wchłanianie jest zasadniczo zakończone pomiędzy 180 a 210 dniem. Pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 88 dot. pakietu nr 17 poz. 7, 8, 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17, Pozycjach nr 7, 8 i 10 dopuści szew o długości 70 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 89 dot. pakietu nr 21

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21 dopuści nić sterylna, syntetyczna, wchłaniająca, plecioną, fioletową lub niebarwioną, składająca się z homopolimerów kwasu glikolowego i pokryta epsilon-kaprolaktonem oraz stearynianem wapnia. W czasie dwóch tygodni po implantacji utrzymuje in vivo około 65% swojej pierwotnej wytrzymałości na rozciąganie, a ponad 40% po trzech tygodniach. Absorpcja nici OPTIME® firmy PETERS SURGICAL jest zasadniczo zakończona pomiędzy 60 a 90 dniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 90 dot. pakietu nr 21 poz. 4, 6, 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21, Pozycjach nr 4, 6 i 8 dopuści szew pakowany 2 x 70 cm, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości saszetek w załączniku asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 91 dot. pakietu nr 23 poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23, Pozycji nr 2 dopuści siatkę o wymiarach 12 x 15 cm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 92 dot. pakietu nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 47, Pozycji nr 1 dopuści igłę na obu końcach, szpatała o długości 6,4 mm, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 93 dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5-dniowego terminu rozpatrzenia reklamacji oraz zamianę słów „...od dnia otrzymania informacji o reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 3 ust. 7. Kwestia kiedy Zamawiający może zgłosić reklamację wynika z m.in. z § 3 ust. 3 -6. Wykonawca jest zobowiązany uwzględnić reklamację zgłoszoną zgodnie z § 3 ust. 3 - 6.

Pytanie 94 dot. projektu umowy

W związku z zapisem § 5 ust. 4 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2020 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy, Copernicusa podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” dla potrzeb art. 490 § 2 k.c. niezbędna była analiza pełnego sprawozdania finansowego za okres poprzednich lat jak również prognozy finansowej na rok bieżący i przyszły.

Pytanie 95 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 96 dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieterminowej części dostawy.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w

wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dzień roboczy Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.
4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Przewidziana kara umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 97 dot. projektu umowy

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 przysyłanie 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 wyraża zgodę na wystawianie i przysyłanie 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. Adresy na które należy przysyłać to:

apteka.kopernik@copernicus.gda.pl

apteka.zaspa@copernicus.gda.pl

Pytanie 98 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 8 projektu umowy sprzedaży z użyczeniem) oraz udostępnienia (dot. § 8 projektu umowy sprzedaży z użyczeniem), których wzory przesyłamy w załączeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dołączenie załącznika do umowy. Zamawiający wskazuje, iż ewentualne propozycje dodania zapisów w zakresie umowy (m.in. w zakresie § 8) powinny być zgłaszane jak propozycje dodania konkretnych zapisów do konkretnych paragrafów projektu umowy nie zaś jako dodanie załączników do umowy.

Pytanie 99 dot. pakietu nr 31 poz. 1

Czy Zamawiający w pak. 31 poz. 1 dopuści stapler okrężny odgięty jednorazowego użytku wykonujący szew w postaci dwóch okrężnych linii tytanowych zszywek. Średnica z minimalną liczbą zszywek powinna odpowiednio wynosić: 21 mm - 18 zszywek, 26 mm - 20 zszywek, 29 mm - 24 zszywek, 32 mm - 30 zszywek do wyboru zamawiającego. Zszywka przyjmuje po zamknięciu kształt zbliżony do litery B, wymiar otwartej zszywki otwartej: 4,5 mm dla rozmiaru 21 mm; 4,8 mm dla rozmiaru 26 i 29 mm; 5,0 mm dla rozmiaru 32 mm. Uchylna główka staplera. Głowica powinna pozwalać na atraumatyczne wprowadzanie i usuwanie staplera ze światła narządu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 100 dot. pakietu nr 35 poz. 1

Czy Zamawiający w pak. 35 poz. 1 dopuści jałowy stapler liniowy tnąco-zszyjący do niskiej przedniej resekcji odbytnicy, ładunek o prostej linii cięcia, wyposażony w ładunek z nożem z czterema rzędami zszywek tytanowych o wysokości zszywki po zamknięciu 2,0 mm oraz liniami szycia zewnętrznego o długości 48 mm i wewnętrznego 43 mm do tkanki grubej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 101 dot. pakietu nr 39 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

System leczenia wypadania macicy stosowany w zabiegach naprawy przedniego i szczytowego wypadnięcia poprzez wzmocnienie struktur dla miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy.

Innowacyjny system TAS (Tissue Anchoring System) polegający na precyzyjnym połączeniu implantu z więzadłem krzyżowo-kolcowym przy pomocy kotwic o 6 punktach mocowania i kącie 360 stopni.

Siatka polipropylenowa, monofilamentowa, niewchłaniająca o bardzo delikatnej strukturze w części centralnej – gramatura 16 g/m². Łatwy do zidentyfikowania znak w części centralnej daje możliwość symetrycznego umieszczenia implantu pod szyją pęcherza moczowego. Specjalnie zaprojektowane instrumenty pozwalające na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych oraz wewnętrznych mięśni zasłoniętych. System pętli na ramionach mocujących umożliwia dostosowanie naprężenia przy wsparciu podcewkowym.

Parametry techniczne: grubość siatki – 0,5 mm, wielkość porów – 0,5-1 um.

System całkowicie jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 102 dot. pakietu nr 39 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniająca taśma:
 - Długość – 420 mm
 - Szerokość – 13 mm
 - Grubość – 0,51 mm
 - Gramatura – 90 g/m²
 - Rozmiar porów – 500-1000
 - Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm
3. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
4. System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.
5. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
6. Dołączona prowadnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej
7. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103 dot. pakietu nr 39

Czy Zamawiający wydzieli w osobnym pakiecie pozycję 1 oraz 3?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 104 dot. pakietu nr 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

System leczenia wypadania macicy stosowany w zabiegach naprawy przedniego i szczytowego wypadnięcia poprzez wzmocnienie struktur dla miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy.

Innowacyjny system TAS (Tissue Anchoring System) polegający na precyzyjnym połączeniu implantu z więzadłem krzyżowo-kolcowym przy pomocy kotwic o 6 punktach mocowania i kącie 360 stopni.

Siatka polipropylenowa, monofilamentowa, niewchłaniająca o bardzo delikatnej strukturze w części centralnej – gramatura 16 g/m². Łatwy do zidentyfikowania znak w części centralnej daje możliwość symetrycznego umieszczenia implantu pod szyją pęcherza moczowego. Specjalnie zaprojektowane instrumenty pozwalające na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych oraz wewnętrznych mięśni zasłoniętych. System pętli na ramionach mocujących umożliwia dostosowanie naprężenia przy wsparciu podcewkowym.

Parametry techniczne: grubość siatki – 0,5 mm, wielkość porów – 0,5-1 um.

System całkowicie jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 105 dot. pakietu nr 40 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

System leczenia wypadania macicy stosowany w zabiegach naprawy tylnego i szczytowego wypadnięcia poprzez wzmocnienie struktur dna miednicy.

Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy. Innowacyjny system TAS (Tissue Anchoring System) polegający na precyzyjnym połączeniu implantu z więzadłem krzyżowo-kolcowym przy pomocy kotwic o 6 punktach mocowania i kącie 360 stopni.

Siatka polipropylenowa, monofilamentowa, niewchłaniałna posiada 6 mm otwory w części centralnej.

Specjalnie zaprojektowany instrument pozwala na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych.

Parametry techniczne: grubość siatki-0,5 mm wielkość porów-0,5-1 um.

Jest to system całkowicie jednorazowy i sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106 dot. pakietu nr 40 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

System wskazany do zastosowania w krzyżowo-kolcowym mocowaniu pochwy w minimalnie inwazyjnej chirurgii pochwy, za pomocą podejścia przedniego lub tylnego. Innowacyjny system TAS (Tissue Anchoring System) polegający na precyzyjnym połączeniu implantu z więzadłem krzyżowo-kolcowym przy pomocy kotwic o 6 punktach mocowania i kącie 360 stopni. Zestaw składa się z TAS (Tissue Anchoring System, systemu kotwiczenia tkanek) – 3 kotwy wraz ze szwami, prowadnicy teleskopowej RIG (Retractable Insertion Guide) o średnicy 2,2 mm przeznaczonej do łączenia kotwic oraz implantu wzmacniającego tkankę w miejscu, wykonanego z polipropylenu monofilamentowego. System całkowicie jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107 dot. pakietu nr 40 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

8. System całkowicie jednorazowy, sterylny
9. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma:
 - Długość – 420 mm
 - Szerokość – 13 mm
 - Grubość – 0,51 mm
 - Gramatura – 90 g/m²
 - Rozmiar porów – 500-1000
 - Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm
10. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
11. System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią powrotną.
12. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
13. Dołączona prowadnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki moczowej
14. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

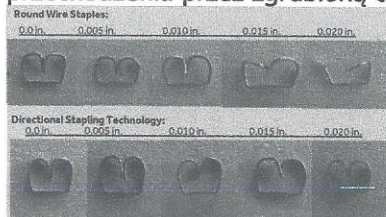
Pytanie 108 dot. pakietu nr 40

Czy Zamawiający wydzieli w osobnym pakiecie pozycję 1, 2, 3 oraz 5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 109 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający wymaga, aby staplery i ładunki w pozycjach 1 – 8 posiadały binaterlanie spłaszczoną zszywkę na całej długości? Technologia ta pozwala na zminimalizowanie deformacji zszywki w trakcie przechodzenia przez zgrubioną tkankę.



Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

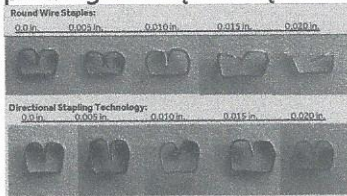
Pytanie 110 dot. pakietu nr 32

Czy Zamawiający wymaga w pozycji 1, aby rękojeść posiadała również możliwość grasperowania tzn. otwierania i zamykania staplera za pomocą dźwigni bez potrzeby użycia suwaka.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 111 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający wymaga, aby staplery i ładunki w pozycjach 1- 6 posiadały binateralnie spłaszczoną zszywkę? Technologia ta pozwala na zminimalizowanie deformacji zszywki w trakcie przechodzenia przez zgrubioną tkanę.



Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 112 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający w dopuści w pakiecie 22 poz. 1 SIATECZKI UŻYWANE DO OPERACJI NAPRAWCZYCH PRZEPUKLIN BRZUSZNYCH rozmiary w cm 26x36?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113 dot. pakietu nr 23 poz. 1

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający w dopuści w pakiecie 23 poz.1 SIATECZKI UŻYWANE DO OPERACJI NAPRAWCZYCH PRZEPUKLIN BRZUSZNYCH rozmiar w cm 7,5x15?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ww. rozmiar został określony dla poz. 1 (tj.: 6-8 x 11-15).

Pytanie 114 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści siatki o gramaturze 85 g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści siatki o gramaturze 37 g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 116 dot. projektu umowy

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 i 5 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 1 ust. 2 i 5. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 10 listopada 2010 r. Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego oczekiwania i zaspakajał jego potrzeby. Zgodnie natomiast z wyrokiem KIO z dnia 9 kwietnia 2010 r. KIO/UZP 352/10 „nie można oczekiwać, iż zlecający usługę

świadczoną w dłuższym okresie czasu, a nie na przykład jednorazowo, będzie w stanie określić minimalną ilość towarów, których transportu podejmuje się wykonawca”.

Pytanie 117 dot. projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Za dni robocze uważane będą dni od poniedziałku do piątku. Sobota nie jest dniem ustawowo wolnym od pracy pomimo tego jednocześnie nie może być traktowana jako typowy dzień roboczy (podobnie WSA w Białymstoku w wyroku z dnia 6 kwietnia 2011 r. I SA/Bk 56/11).

Pytanie 118 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 oraz w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy;”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie prawdopodobnie zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy i skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 4 oraz § 6 ust. 5. Reklamacja jest formą wezwania wykonawcy do realizacji umowy zgodnie z zawartymi postanowieniami. Zatem brak jest podstaw do wprowadzenia kolejnego wezwania do wykonania umowy z postanowieniami. Natomiast mając na uwadze treść przepisu § 6 ust. 5, zgodnie z którym odstąpienie jest możliwe w przypadku niezrealizowania w terminie trzech kolejnych dostaw – również w tym wypadku brak jest podstaw do wprowadzenia odrębnego wezwania do wykonania umowy zgodnie z jej postanowieniami.

Pytanie 119 dot. projektu umowy

Zważywszy, że § 5 ust. 4 wzoru umowy zawiera oświadczenie wykonawcy, iż jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego, jaki jest aktualnie stan majątkowy Zamawiającego (proszę o krótki opis)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie.

Pytanie 120 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku częściowej realizacji zamówienia, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych. Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadnione i zgodne z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).

Pytanie 121 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niewymienionego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od

wad, a nawet mogłaby przewyższać wartość tego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 122 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 1 ust. 4” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wysokość kar umownych wskazanych we wzorze umowy jest uzasadniona i zgodna z przepisami prawa. Wysokość kar umownych w żadnym razie nie może być uznana jako rażąco wygórowana. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 123 dot. pakietu nr 5 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici chirurgicznych wykonanych z kopolimeru Lactomer™, który jest syntetycznym poliestrem złożonym z glikolidu i laktynu (uzyskiwanych z kwasu glikolowego i kwasu mlekowego). Nici są powleczone mieszaniną kopolimeru kaprolaktonu bądź glikolidu oraz stearylomleczanu wapnia. Wytrzymałość na rozciąganie wynosi około 140% wstępnej minimalnej wartości siły węzła USP i EP oraz około 80% po dwóch tygodniach i ponad 30% po trzech tygodniach od zastosowania. Wchłanianie rozpoczyna się utratą wytrzymałości na rozciąganie bez istotnej utraty masy. Całkowite wchłonięcie następuje między 56 a 70 dniem od zastosowania. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 124 dot. pakietu nr 5 poz. 5, 7, 8, 9, 10, 11, 13

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły okrągłej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 125 dot. pakietu nr 5 poz. 2

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły o długości 12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 126 dot. pakietu nr 5 poz. 15

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły o długości 30 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 127 dot. pakietu nr 6 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły o długości 4 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 128 dot. pakietu nr 10 poz. 18

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze metrycznym 2-0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129 dot. pakietu nr 10 poz. 23

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły okrągłej, nie wzmocnionej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 130 dot. pakietu nr 10 poz. 25

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły o długości 37 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131 dot. pakietu nr 10 poz. 34

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły okrągłej o długości 76 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 132 dot. pakietu nr 14 poz. 2

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze metrycznym 3-0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 133 dot. pakietu nr 14 poz. 3

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze metrycznym 1-0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 134 dot. pakietu nr 13 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie następujących nici: wchłaniające plecione nici chirurgiczne, wykonane z wchłaniającego syntetycznego poliestru zawierającego glikolid i laktyd (uzyskane z kwasu glikolowego i kwasu mlekowego). Szwy są powleczone mieszaniną kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianu wapnia. Po 5 dniach od zastosowania średnia wytrzymałość na rozciąganie nie spada poniżej 45% początkowej (wyjściowej) wartości. Wytrzymałość na rozciąganie całkowicie zanika po 14 dniach. Wchłanianie rozpoczyna się utratą wytrzymałości na rozciąganie bez istotnej utraty masy. Zasadniczo całkowite wchłonięcie następuje między 40 a 50 dniem po zastosowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 135 dot. pakietu nr 14 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie następujących nici: jednowłóknowe syntetyczne wchłaniające nici chirurgiczne wykonane z syntetycznego poliestru Polyglytone™ 6211, który składa się z glikolidu, kaprolaktonu, węgla trymetylenowego oraz laktydu. Minimalna minimalna wartość siły węzła to 50–60% USP i EP po 5 dniach od zastosowania i minimum 20–30% USP i EP po 10 dniach. Wytrzymałość na rozciąganie całkowicie zanika po 21 dniach od zastosowania. Wchłanianie rozpoczyna się utratą wytrzymałości na rozciąganie, po którym następuje istotna utrata masy. Wchłanianie zasadniczo trwa nie dłużej niż 56 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136 dot. pakietu nr 15 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici chirurgicznych poliglikolanowych, jednowłóknowych wchłaniających, wytwarzanych z kopolimeru kwasu glikolowego i węgla trymetylenowego. Wytrzymałość na rozciąganie wynosi około 80% oryginalnej wytrzymałości nici po pierwszym tygodniu od implantacji. Około 75% oryginalnej wytrzymałości nici pozostaje po dwóch tygodniach, 65% po trzech tygodniach, 50% po czterech tygodniach i 25% po sześciu tygodniach od założenia. Wchłanianie jest minimalne do około 60 dnia od implantacji i zostaje zakończone w ciągu 6 miesięcy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 137 dot. pakietu nr 15 poz. 4

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze metrycznym 4-0. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 138 dot. pakietu nr 15 poz. 10

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły okrągłej, nie rozwarstwiającej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 139 dot. pakietu nr 15 poz. 12

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły odwrotnie tnącej o długości 22 mm oraz nici barwionej na zielono. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 140 dot. pakietu nr 21 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici chirurgicznych wykonanych z kopolimeru Lactomer™, który jest syntetycznym poliestrem złożonym z glikolidu i laktydu (uzyskiwanych z kwasu glikolowego i kwasu mlekowego). Nici są powleczone mieszaniną kopolimeru kaprolaktonu bądź glikolidu oraz stearoilomleczanu wapnia. Wytrzymałość na rozciąganie wynosi około 140% wstępnej minimalnej wartości siły węzła USP i EP oraz około 80% po dwóch tygodniach i ponad 30% po trzech tygodniach od zastosowania. Wchłanianie rozpoczyna się utratą wytrzymałości na rozciąganie bez istotnej utraty masy. Całkowite wchłonięcie następuje między 56 a 70 dniem od zastosowania. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141 dot. pakietu nr 23 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie makroporowatej siatki przepuklinowej do beznapięciowych zabiegów chirurgicznych, przeznaczona do otwartej i przezpachwinowej oraz otwartej, brzusznej, pozaotrzewnowej naprawy przepukliny. Monofilament polipropylen, wielkość porów: 2x2,4mm, gęstość powierzchni 46 gram na metr kwadratowy. Możliwość dopasowania siatki do ściany brzucha poprzez przycinanie siatki bez efektu strzępienia. Siatka transparentna z ulepszoną wizualizacją ułatwiająca umieszczanie i mocowanie. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 142 dot. pakietu nr 43 wszystkie pozycje

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie syntetycznej siatki z poliestru monofilamentowego z efektem samoprzylegania, dwustronnej dootrzewnowej z wchłaniającą warstwą hydrofilową zapobiegającą powstawaniu zrostów. Warstwa hydrofilowa złożona z kolagenu, glikolu polietylenowego, glicerolu. Po stronie trzewnej zielony marker określający kierunek i położenie siatki. Poliester o gramaturze 66g/m² grubość 0,7mm, rozmiar porów 3,3 x 2,3 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 143 dot. pakietu nr 27

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad. 27 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie 144 dot. pakietu nr 27

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad. 27 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ oferowany przedmiot zamówienia musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie 145 dot. pakietu nr 27

Czy Zamawiający w zad. 27 wyrazi zgodę na klipsy pakowane po 6 szt. w magazynku, 14 magazynków w opakowaniu? Z medycznego punktu widzenia, ilość magazynków w opakowaniu nie ma wpływu na użytkowanie produktu oraz jego funkcjonalność

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o., zgodnie z art. 38 ust. 4, 4a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień **2 marca 2021 r.**, w następujący sposób:

1. § XIV SIWZ (Miejsce i termin składania i otwarcia ofert) otrzymuje brzmienie:

ust. 1 „Ofertę wraz załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: www.platformazakupowa.pl/copernicus/aukcje wybierając przedmiotowe postępowanie **w terminie do dnia 2 marca 2021 r., do godz. 10:00**”

ust. 2 „Oferty zostaną otwarte w tym samym dniu o godz. 11.00 w Gdańsku, Al. Jana Pawła II 50, w Dziale Zamówień Publicznych, poziom (minus) -1 pok. nr 093 za pomocą platformy zakupowej poprzez odszyfrowanie ofert”.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Aktualny załącznik dostępny jest na stronie internetowej Zamawiającego www.copernicus.gda.pl.

Z poważaniem

WICEPREZES
ds. ekonomicznych



Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka