



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

Wrocław, 17-10-2019 r.

L.dz. 4WSzKzP.SZP.2612.61.2019.7/ 1029

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
ORAZ ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawę materiałów medycznych dla Klinicznego Oddziału Chirurgii Naczyniowej i dla Klinicznego Oddziału Neurochirurgii wraz z najmem instrumentarium”, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.61.2019

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 i 4a ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 11843 ze zm.) dalej PZP, informuje, że wpłynęły zapytania o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 2 PZP:

I. Wyjaśnienia i modyfikacja treści SIWZ

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 23:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 23 klatki międzytrzonowe z materiału PEEK pokrytego unikalną cienką błoną tytanową?

Odpowiedź na pytanie nr 1: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 5:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 5 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych tkanych, dwustronnie welurowanych z niskim welurem wewnętrznym i wysokim welurem zewnętrznym, uszczelniane żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy w rozmiarach 26, 28, 30, 32, 34 mm dł. min. 15cm w pozycji 1 i dł. min. 30 cm w pozycji 2.

Odpowiedź na pytanie nr 2: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 7:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powłoczenia z antybiotykiem, o grubości ściany 0,55mm.

Odpowiedź na pytanie nr 3: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 8:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 1 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych dzianych uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powłoczenia z antybiotykiem.

Odpowiedź na pytanie nr 4: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 8:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 2 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych dzianych uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie

welurowanych, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powleczenia z antybiotykiem, o dł. min. 60 cm.

Odpowiedź na pytanie nr 5: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 8:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 3 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych dzianych uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powleczenia z antybiotykiem.

Odpowiedź na pytanie nr 6: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 8:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 4 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych dzianych uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powleczenia z antybiotykiem.

Odpowiedź na pytanie nr 7: NIE, zgodnie z SIWZ.

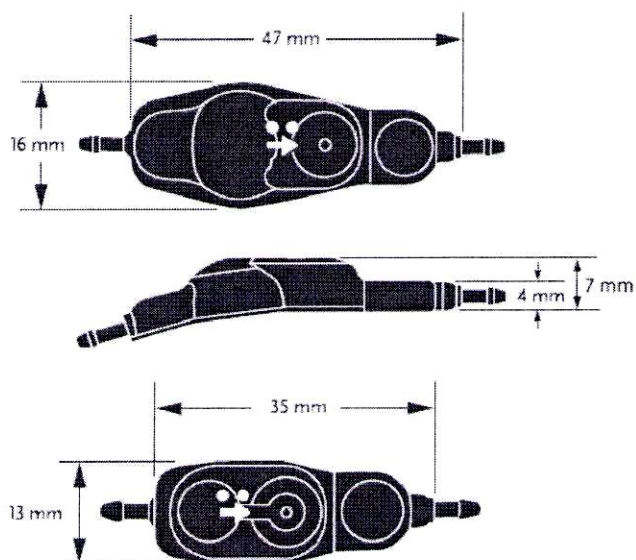
Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 8:

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 5 w miejsce pierwotnych parametrów protez naczyniowych dzianych lub tkanych uszczelnianych żelatyną wchłanianą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powleczenia z antybiotykiem.

Odpowiedź na pytanie nr 8: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 – dotyczy pakietu nr 26:

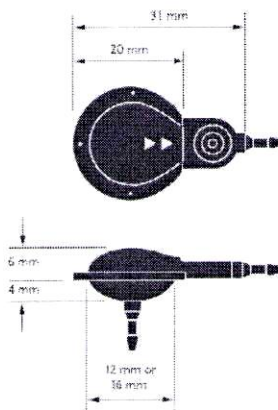
Prosimy o dopuszczenie zastawki programowalnej nowej generacji z możliwością wykonywania badania MRI do 3.0 Tesli bez ryzyka uszkodzenia mechanizmu zastawki. W przypadku pozytywnych odpowiedzi zaoferowane zostaną zastawki w 2 rozmiarach „standardowym” dla dorosłych oraz „małym” dla dzieci i niskich dorosłych o poniższych wymiarach. Zastawki pozbawione elementów metalowych.



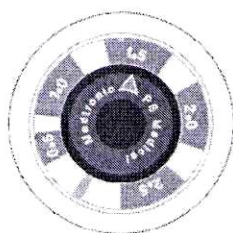
Odpowiedź na pytanie nr 9: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 – dotyczy pakietu nr 26:

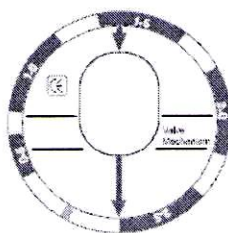
Prosimy o dopuszczenie zastawki programowalnej burr hole regulowanej magnetycznie (5 różnych poziomów przepływu) w zakresie 15-167ml/godz. ze zintegrowanym antysyfonem lub bez antysyfonu do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia. Zastawka umożliwia wykonywania badań MRI do 3 Tesli bez konieczności blokady mechanizmu regulacji przepływu zastawki. Zastawka regulowana nieinwazyjnie za pomocą programatora, widoczna w RTG, ze zbiornikiem płynu mózgowo-rdzeniowego z możliwością nakłucia i aspiracji płynu.



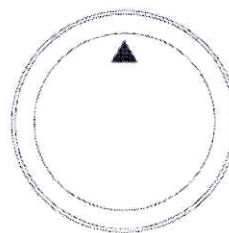
Jednocześnie informujemy że w przypadku pozytywnych odpowiedzi urządzenie do programowania zastawek zostanie nieodpłatnie użyte na cały okres trwania umowy



Indicator Tool



Locator Tool



Adjustment Tool

Odpowiedź na pytanie nr 10: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 – dotyczy pakietu nr 26:

Czy Zamawiający wymaga bezpłatnego użyczenia instrumentarium do nieinwazyjnego programowania (zarówno przed jak i po implantacji) zastawek na cały okres trwania umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 11: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 – dotyczy pakietu nr 29:

Czy zamawiający oczekują zaoferowania zestawu igieł nawigowalnych?

Odpowiedź na pytanie nr 12: TAK.

Pytanie 13 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 1 pakietu 1 koszulek wprowadzających o śr. 5-10F długości 13cm w zestawie z przewodnikiem 0.038" lub 0.035" dla śr. 5F. Dostępne zestawy bez przewodnika dla śr. 5 lub 10F.

Odpowiedź na pytanie nr 13: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 9 pakietu 1 igieł półautomatycznych do biopsji w rozmiarze 14, 16, 18, 20gage, długości 6, 9, 15, i 20cm o długości skoku 20mm oraz w rozmiarze 18gage, długości 6 i 9cm o długości skoku 10mm.

Odpowiedź na pytanie nr 14: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 15 pakietu 1 przewodników wypychających spirale embolizacyjne o śr. 0.018" i długości 145 lub 260cm.

Odpowiedź na pytanie nr 15: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 18 pakietu 1 przewodników obwodowych sztywnych stalowych o usztywnianym rdzeniu z bezpiecznym zewnętrznym oplotem, pokrytych teflonem o śr. w zakresie 0.025" - 0.035" długości 145, 180, 260 lub 300cm.

Odpowiedź na pytanie nr 16: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 – dotyczy pakietu nr 1:

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 19 pakietu 1 przewodników o promieniu krzywizny zagięcia końcówki 3 lub 15mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 17: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 – dotyczy zapisów rozdziału IV SIWZ pkt 4:

Prosimy o doprecyzowanie - czy zestawienie asortymentowo-cenowe załączone dodatkowo do oferty w formacie xls ma być podpisane podobnie jak reszta oferty kwalifikowanym podpisem elektronicznym (zapis rozdz. IV pkt. 4 ostatnie zdanie w UWADZE)?

Odpowiedź na pytanie nr 18: NIE. Dodatkowe załączenie pliku „zestawienie asortymentowo-cenowe” w formie edytowalnej (.xls. .xlsx.) ułatwi Zamawiającemu dokonywanie operacji na plikach elektronicznych przy tworzeniu niezależnych zestawień technicznych w postępowaniu.

Pytanie 19 – dotyczy pakietu nr 21:

Z uwagi na lepszą widoczność na zdjęciach RTG czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie klatek międzytrzonowych szyjnych PEEK z tantalowymi znacznikami RTG zamiast tytanowych znaczników RTG?

Odpowiedź na pytanie nr 19: TAK, Zamawiający dopuści, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20 – dotyczy pakietu nr 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do przeszkórnej stabilizacji kręgosłupa według poniższego opisu:

Śruby poliaksjalne, kaniulowane tytanowe do stabilizacji przeszkórnej z główką tulipanową o ruchomości min. 45°, przystosowane do współpracy z drutem prowadzącym o średnicy 1,5mm;

Śruby przystosowane do połączenia z szybkozłącznymi tulejami przezskórnymi, umożliwiającymi małoinwazyjne wprowadzenie śruby;

Śruby posiadające cylindryczny rdzeń i cylindryczny kształt zewnętrznym gwintu kostnego w części środkowej oraz trapezowy zarys profilu gwintu;

Gwint kostny dwukrotny, o mniejszej liczbie zwojów w części gąbczastej i większej w części korowej kręgu, zakończenie śruby atraumatyczne;

Kanałek na pręt w kształcie pryzmy, zapewnia trypunktowy docisk pręta;

Średnice śrub w zakresie 5,5-7,5 mm ze skokiem co 1mm, kodowane kolorami;

Śruby posiadają specjalne złożenia na obwodzie części kulistej przegubu, zwiększając stabilność kątową śruby po zablokowaniu;

Śruby wyposażone w fenestracje do wprowadzania cementu kostnego, 8 otworów do fenestracji w śrubach dłuższych i 4 w śrubach krótszych, rozmieszczonych pod kątem 90° względem siebie; owalny kształt fenestracji o rozmiarze większym niż rozmiar kaniuli pod drut prowadzący, w celu niedopuszczenia do wypływu cementu przez końcówkę śruby;

Mocowanie pręta do śruby od góry uniwersalnym jednoelementowym blokerem o specjalnym podciętych (ujemnym) zarysie gwintu, zapobiegającym rozchyłaniu się ramion śruby i zmniejszającym ryzyko przekoszenia gwintu;

Pręty proste o średnicy 6mm, stop tytanu, w długościach 30 do 300 mm, wstępnie wygięte 30 do 200mm;

Pręty z atraumatycznym końcem ułatwiającym implantację oraz współpracujący z narzędziem do aplikacji pręta;

W zestawie instrumentarium:

Szybkozłączne tuleje przezskórne wykorzystujące mechanizm zatraskowo-śrubowy, pozwalające na szybkie i bardzo stabilne mocowanie na śrubach bez konieczności stosowania żadnych dodatkowych elementów, mocowanie tulei ze śrubą musi zapewniać stabilność umożliwiającą wykonanie kompresji lub dystrakcji kręgow; możliwość użycia tych samych tulei przy zabiegach rewizyjnych, w zestawie hiperelastyczne druty z pamięcią kształtu (nitinolowy) o średnicy 1,5mm oraz wielorazowa igła Jamshidi, kaniulowane gwintowniki oraz trokar kaniulowany do kalibracji nasady oraz specjalny frez do preparacji powierzchni kręgu pod łeb śruby, szczypce dystrakcyjne i kompresyjne montowane na tulejach przezskórnych o równoległym przesuwie szczęk oraz dwa klucze do wprowadzania śrub; narzędzie do redukcji pręta „in situ”, oparte na mechanizmie dźwigniowo-zapadkowym i montowane szybkozłącznie na tulejach przezskórnych, rękojeść dynamometryczna ze sprzęgłem przeciążeniowym 12Nm do blokowania śrub, dostępność uchwytu kontrującego mocowanego bezpośrednio na tulejach przezskórnych, w zestawie komplet tulei ochronnych odsłaniających pole operacyjne, dwa rodzaje aplikatorów do pręta o kątach 5° i 25°?

Odpowiedź na pytanie nr 20: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 – dotyczy pakietu nr 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do oddzielnego pakietu poz. nr 1d) oraz e) celem zmniejszenia kosztu zestawu do przeskrórnej stabilizacji kręgosłupa z uwagi na to, iż istnieją rozwiązania, które posiadają w składzie instrumentarium druty Kirschnera oraz igły wielorazowego użytku. W/w działanie przyczyni się do złożenia konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź na pytanie nr 21: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22 – dotyczy pakietu nr 29:

Czy Zamawiający w poz. 1d) wyrazi zgodę na zaoferowanie wielorazowych drutów kirschnera z pamięcią kształtu nitinolowych (10szt) wchodzących w skład instrumentarium? Powyższe rozwiązanie przyczyni się do zmniejszenia kosztu zestawu.

Odpowiedź na pytanie nr 22: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 – dotyczy pakietu nr 29:

Czy Zamawiający w poz. 1e) wyrazi zgodę na zaoferowanie igły wielorazowego użytku (trokar) wchodzącej w skład instrumentarium ? Powyższe rozwiązanie przyczyni się do zmniejszenia kosztu zestawu.

Odpowiedź na pytanie nr 23: NIE, zgodnie z SIWZ

Pytanie 24 – dotyczy pakietu nr 29:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie w poz. 1 e) ile igieł składa się na zestaw?

Odpowiedź na pytanie nr 24: W zestawie 4 igły.

Pytanie 25 – dotyczy pakietu nr 29:

Czy Zamawiający w poz. nr 2 wymaga **do wyceny** dzierżawę instrumentarium (najem) na zabieg?

Odpowiedź na pytanie nr 25: TAK.

Pytanie 26 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający zmieni w §1 ust. 4 wielkość depozytu na rozmiary najpopularniejsze, najczęściej stosowane ustalone pomiędzy stronami umowy?

Wymóg przechowywania tak dużej ilości implantów jest bezpodstawny gdyż ideą tworzenia depozytu jest możliwość bezpiecznego przeprowadzania zabiegów a określony termin uzupełnienia banku w zupełności zapewnia Zamawiającemu ciągłość przeprowadzania zabiegów operacyjnych.

Odpowiedź na pytanie nr 26: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie 27 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający w §3 ust. 6 wyrazi zgodę na przeprowadzenie szkolenia w siedzibie Zamawiającego w wymiarze jednodniowym w zakresie pakietu nr 29 poz. nr 2, który jest wystarczający na przekazanie wiedzy z obsługi instrumentarium i implantowania?

Odpowiedź na pytanie nr 27: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający zmieni termin określony w §5 ust. 4 i ust. 5 z „3dni” na „3 dni robocze”?

Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy, a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w dniach bez dookreślenia, iż są to dni robocze jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie zapotrzebowania wpłynie w piątek pod godzinę dnia pracy, Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odpowiedź na pytanie nr 28: NIE. SIWZ bez zmian. Termin liczony zgodnie z art. 111 i nast. Kodeksu cywilnego (Dz.U.2019.1145 t.j.).

Pytanie 29 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający dookreśli w §6 ust.3 oraz §5 ust. 4, iż reklamacja jakościowa będzie składana przez Zamawiającego na piśmie wraz z reklamowanym towarem?

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

Odpowiedź na pytanie nr 29: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie 30 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający doda zapis w §7 ust. 2, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

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

Odpowiedź na pytanie nr 30: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie 31 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający dookreśli, iż terminy wskazane w §7 ust. 2 dotyczą dni roboczych, oraz przekroczenie musi nastąpić min 3 krotnie w ciągu miesiąca?

Z uwagi na okres obowiązywania umowy oraz fakt iż zwłoka w dostawie może wystąpić niezależnie od Wykonawcy, wnosimy o dookreślenie jak powyżej. Wypowiedzenie umowy może nastąpić z rażącego nieprzestrzegania warunków umowy a nie z lekkiego niedochowania terminu.

Odpowiedź na pytanie nr 31: NIE. SIWZ bez zmian. Termin liczony zgodnie z art. 111 i nast. Kodeksu cywilnego (Dz.U.2019.1145 t.j.).

Pytanie 32 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §9 ust. 1:

- a) pkt 2 z „0,5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu” na „0,5% wartości niedostarczonego towaru”,
- b) pkt 4 z „0,15% brutto gwarantowanej wartości pakietu” na „0,5% wartości reklamowanego towaru”?

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.

W rozumieniu art. 484 §1 k.c. (vide: wyrok SN z 20 maja 1980 r., sygn. akt I CR 229/80, OSNC 1980/12/243). Należy pamiętać, iż zastrzeżenie kary umownej podlega kontroli ze względu na ogólne zasady dotyczące treści czynności prawnych (art. 58 k.c.), jak i zakresu swobody stron w zakresie kształtowania stosunku prawnego (art. 353¹ k.c.). W konkretnych okolicznościach żądanie kary umownej może zostać uznane za sprzeczne z tymi zasadami.

Żądanie kar umownych jedynie od wykonawcy oraz jednocześnie umniejszenie odpowiedzialności Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia w charakterze stosunku prawnego łączącego strony w tej umowie. Takie działanie Zamawiającego jest niedopuszczalne. Zamawiający, korzystając w sposób nieuprawniony ze swojej silniejszej pozycji w ramach postępowania, narzuca treść umowy (w odniesieniu do wysokości kar umownych) w sposób sprzeczny z przeznaczeniem swojego prawa, dlatego takie działanie nie może korzystać z ochrony prawa.

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

Odpowiedź na pytanie nr 32: NIE. SIWZ bez zmian.

Pytanie 33 – dotyczy zapisów wzoru umowy w zakresie pakietu nr 21; 29:

Czy Zamawiający dookreśli w §13 ust. 1, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?

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

Odpowiedź na pytanie nr 33: SIWZ bez zmian.

Pytanie 34 – dotyczy pakietu 28:

Czy Zamawiający w pakiecie 28: STABILIZACJA TRANSPEDIKULARNA przeznaczona do osteosyntezy wewnętrznej kręgosłupa piersiowego, lędźwiowego i krzyżowego w chorobach nowotworowych kręgosłupa dopuści poniższe:

- gwint trapezowy elementu blokującego oraz gniazda śruby (haka) ułatwiający wprowadzanie elementu blokującego i zwiększający pewność docisku,
- system oparty na prętach o średnicach 5,5mm i 6mm
- system mocowania śruby do pręta otwarty od góry i oparty na jednym elemencie gwintowanym blokująco-zabezpieczającym,

- mechanizm blokowania umożliwiający jednoznaczne i trwałe blokowanie oraz możliwość rewizyjnego usunięcia implantów (nienaruszone gniazdo do rewizyjnego usunięcia elementu blokującego) - niezrywana nakrętka
- średnica łba śruby wraz z kompletnym elementem blokująco-zabezpieczającym nie przekracza 14 mm,
- wysokość implantów wraz z kompletnym elementem blokująco-zabezpieczającym nie przekracza 5.4 mm ponad pręt,
- na kielichach śrub dwa nacięcia umożliwiające podłączenie narzędzia do redukcji pręta oraz narzędzi do derotacji.

Odpowiedź na pytanie nr 34: NIE. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35 – dotyczy pakietu 27:

Czy Zamawiający w pakiecie 27: STABILIZACJA TRANSPEDIKULARNA przeznaczona do osteosyntezy wewnętrznej kręgosłupa piersiowego, lędźwiowego i krzyżowego z wykorzystaniem w osteoporozie wraz z najmem instrumentarium dopuści poniższe:

Pozycja A

Śruba wieloosiowa standardowa z 1 elementem blokującym, tytanowa, wielokątowa, samogwintująca oraz samotnąca z pojedynczo prowadzonym piórem gwintu, system mocowania pręta od góry, oparty na 1 elemencie blokującym; mechanizm blokowania umożliwiający trwałe blokowanie oraz rewizyjne usunięcia implantu (klucz dynamometryczny); Rozmiary śrub:

- śruby o średnicy 4,00-7,50mm -skok co 0,5mm (czyli wszystkie średnice z zakresu ze skokiem co 0,5mm) o długości 20-60 mm -skok co 5 mm (śruby 4.0, 4.5 i 5.0 w długościach 20-45mm, śruby 6.0, 6.5, 7.0, 7.5 w długościach 25-90)
- śruby o średnicy 8,5mm i długości 25-100 mm (skok co 5mm);

Średnica śruby wraz z kompletnym elementem blokująco- zabezpieczającym nie może przekraczać 14 mm; wysokość implantów wraz z kompletnym elementem blokująco-zabezpieczającym nie może przekraczać 5.4 mm ponad pręt; śruby do stabilizacji kości krzyżowej o długościach: 40-60mm, śruba biodrowo-krzyżowa o długości: 30-100mm,

Pozycja B

Śruba wieloosiowa kanałowa i perforowana z 1 elementem blokującym, tytanowa, wielokątowa, samogwintująca oraz samotnąca z pojedynczo prowadzonym piórem gwintu, z sitowym rdzeniem umożliwiającym rozprowadzenie cementu wokół śruby; system mocowania pręta od góry, oparty na 1 elemencie blokującym, mechanizm blokowania umożliwiający trwałe blokowanie oraz rewizyjne usunięcia implantu (klucz dynamometryczny). Rozmiary śrub:

- śruby o średnicy 5,50-7,50 mm -skok co 1.0 mm o długości 30-55 mm -skok co 5 mm
- Średnica śruby wraz z kompletnym elementem blokująco- zabezpieczającym nie może przekraczać 14 mm; wysokość implantów wraz z kompletnym elementem blokująco-zabezpieczającym nie może przekraczać 5.4 mm ponad pręt;

Pozycja C

Jednorazowy, wymienny łącznik typu luer, z odpowiednim reduktorem średnicy światła przepływu do podłączenia zestawu do podawania cementu kostnego do śruby (umożliwia wygodne wprowadzanie cementu kostnego);

Pozycja D

Pręt- tytanowy; gładki, o średnicy 6,00mm, długości w zakresie 40-200 mm (skok co 10 mm czyli wszystkie długości z zakresu ze skokiem 10mm), pręt 480 oraz 600mm oraz pręt Co-Cr (kobalt chrom) o średnicy 6.00 mm i długości 600mm

Pozycja E

Łącznik poprzeczny w zakresie długości od 29 do 90 mm

Odpowiedź na pytanie nr 35: NIE. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36 – dotyczy pakietu nr 14:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zbiornika płynu mózgowo-rdzeniowego z możliwością nakłucia i aspiracji płynu mózgowo-rdzeniowego, wymiary, średnica 20 mm, wysokość 5,65mm, o innej pojemności producent nie deklaruje pojemności zbiornika, zestaw dren dokomorowy o długości 18 mm, 16 otworów na całym drenie w odcinku dystalnym, średnica wewnętrzna 1,2 mm, zewnętrzna 2,5 mm, nakładka antyzalamaniowa na drenie 16 mm, dren ze sztylblem do wprowadzania?

Odpowiedź na pytanie nr 36: TAK. Zamawiający dopuści pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37 – dotyczy pakietu nr pak.25 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania płytek o grubości 0,4 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 37: TAK. Zamawiający dopuści pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38 – dotyczy pakietu nr 21:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania niesterylną klatkę szyjną w zakresie wysokości od 4 to 9 mm z dwoma kolcami na powierzchni górnej implantu wraz z substytutem kostnym w monobloku (100% TCP) oraz sterylną klatkę szyjną wykonaną w całości z tytanu komórkowego o porowatości 500 um i przerastającej kością w 80% objętości powierzchni całości implantu, po użyciu której jest możliwość wykonywania badania MRI bez zakłócania obrazu (kompatybilny z protokołem T2-spektra)?

Odpowiedź na pytanie nr 38: TAK. Zamawiający dopuści pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39 – dotyczy pakietu nr 22:

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania niesterylną płytkę szyjną oraz śruby samogwintujące wykonane ze stopu tytanu; płytka wstępnie dogięta w rozmiarach 20-80 mm (skok co 2,5 mm), szerokości: 16mm oraz grubości 1.6 mm, śruby o średnicach 4,0-4,5 mm i długościach 10-24mm (skok co 2mm)?

Odpowiedź na pytanie nr 39: NIE. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 – dotyczy pakietu nr 5:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu:

Pkt 1: protezy naczyniowe tkane uszczelniane kolagenem; jednostronnie welurowane. Średnica 26,28,30,32 mm dł. min. 15cm ?

Pkt 2: protezy naczyniowe dziane uszczelniane kolagenem; jednostronnie welurowane. Średnica 26,28,30,32 mm dł. min. 30cm ?

Odpowiedź na pytanie nr 40: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 – dotyczy pakietu nr 7:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu:

Protezy naczyniowe dziane, uszczelniane kolagenem, jednostronnie zewnętrznie welurowane, o grubości ściany 0,49mm i przepuszczalności ≤ 5 ml/cm²/min; antybakteryjne, impregnowane solami srebra, średnica od 6,8,12,14,16,18,20,22,24 mm, długość min. 20 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 41: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 – dotyczy pakietu nr 10:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu:

Pkt nr 1: protezy naczyniowe dwuwarstwowe, zbrojone o grubości: cienkościenne: 0,46 i standardowa budowa ściany: 0,58 mm wykonane z PTFE zbrojone o śr. 6,7,8 mm, długość min. 20 cm?

Pkt nr 2: protezy naczyniowe dwuwarstwowe, zbrojone o grubości: cienkościenne: 0,46 i standardowa budowa ściany: 0,58 mm wykonane z PTFE zbrojone o śr. 6,7,8 mm, długość min. 40 cm?

Pkt nr 3: protezy naczyniowe dwuwarstwowe, zbrojone o grubości cienkościenne: 0,46 i standardowa budowa ściany: 0,58 mm wykonane z PTFE zbrojone o śr. 6,7,8 mm długość min. 80 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 42: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany oraz udzielone wyjaśnienia stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (należy wskazać datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

II. Zmiana terminu składania i otwarcia ofert

Jednocześnie działając na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy PZP Zamawiający **przedłuża termin składania ofert** w przedmiotowym postępowaniu z dnia 21-10-2019 r. na dzień **24-10-2019 r.** wraz z terminem do wpłaty wadium.

Wszystkie terminy zawarte w SIWZ i w ogłoszeniu nr Dz.U./S S195 09/10/2019 473567-2019-PL (oraz w *Sprostowaniu ogłoszenia o zamówieniu nr 2019/S 195-473567*) zmieniają się odpowiednio.

Z upoważnienia
KOMENDANTA
WOJSKOWEGO SZPITALA KLINICZNEGO I POLIKLINIKI
SP ZOZ we Wrocławiu
mgr Piotr STRAŻAK
Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych

(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej)