



DZP/ 324 / 2021

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: dostawę materiałów do zabiegów ortopedycznych - zakup oraz depozyt (z opcją kupna na potrzeby własne) wraz z najmem/ użyczeniem instrumentarium lub innego sprzętu medycznego

ZAPYTANIE NR 3

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019r. (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 j.t. ze zm.) odpowiada na następujące pytania:

PYTANIE 1

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 pkt. 2** dopuści możliwość zaferowania gwoździ puszczelowych o średnicy od 8 do 15 mm zamiast od 6 do 15 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 pkt. 4** dopuści możliwość zaferowania śrub rekonstrukcyjnych doszyjkowych o średnicy 6,5 mm zamiast 5,5 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

3. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 pkt. 6a** dopuści możliwość zaferowania śrub o średnicy 3,5 mm – długość 20-70 mm, ze skokiem co 2 mm, zamiast śrub 3,7 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

4. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 pkt. 6b** dopuści możliwość zaferowania śrub o średnicy 4,5 mm – długość 20-90 mm, ze skokiem co 2 mm, zamiast śrub 4,2 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

5. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 pkt. 6c** dopuści możliwość zaferowania śrub o średnicy 5,0 mm – długość 20-100 mm, ze skokiem co 2 mm, zamiast śrub 5,5 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

6. Czy Zamawiający w **Pakiecie 15** dopuści możliwość zaferowania implantów tytanowych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

7. Czy Zamawiający w **Pakiecie 15A poz. 1** dopuści możliwość zaferowania płytki posiadającej od 4 do 16 otworów w trzonie i 5 otworów w głowie?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

8. Czy Zamawiający w **Pakiecie 15C poz. 1** dopuści możliwość zaferowania płytek o długości od 109 do 239 mm dla płytki przyśrodkowej z małym anatomicznym wygięciem, o długości od 116 do 246 mm dla płytki przyśrodkowej standardowej oraz o długości od 117 do 252 dla płytki z dodatkowym podparciem?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

9. Czy Zamawiający w **Pakiecie 15C poz. 1** dopuści możliwość zaferowania płytki do dalszej nasady kości puszczelowej od strony przedniobocznej posiadającej 4 otwory w głowie płytki?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

10. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 19C poz. 5** dopuści możliwość zaferowania drutów do wiązania odłamów fi 1,5 zamiast fi 1,4?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

11. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 19C poz. 7** dopuści możliwość zaferowania drutów do wiązania odłamów fi 2,0 zamiast fi 1,8?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

12. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 21 poz. 1-12** dopuści możliwość zaferowania wkrętów z gniazdem sześciokątnym zamiast krzyżowym?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

13. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespoleń złamań dalszej nasady kości strzałkowej. Grubość płytek w części trzonowej 2.0 mm, w części nasadowej 1.5 mm. Szerokość płytek w części trzonowej 10,5 mm, w części nasadowej 16 mm. Ilość otworów: 3, 4, 5, 6. Długość płytek: 77, 89, 101, 113, mm. W części trzonowej płytki jeden otwór owalny, jeden otwór okrągły nieblokowany, oba pod wkręty korowe lub gąbczaste o średnicy zewnętrznej gwintu 3,5mm, pozostałe otwory pod wkręty blokowane z łbem gwintowanym stożkowym o średnicy gwintu kostnego 3,5mm. Koniec płytki ze spłaszczeniem ułatwiającym implantację z otworem na drut Kirchnera. Na trzonie płytki podcięcia pomiędzy otworami. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

14. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 2** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespoleń złamań dalszej nasady kości strzałkowej. Grubość płytek w części trzonowej 2.0 mm, w części nasadowej 1.5 mm. Szerokość płytek w części trzonowej 10,5 mm, w części nasadowej 16 mm. Ilość otworów: 7, 8, 9, 10 i 12. Długość płytek: 125, 137, 149, 161 i 185 mm. W części trzonowej płytki jeden otwór owalny, jeden otwór okrągły nieblokowany, oba pod wkręty korowe lub gąbczaste o średnicy zewnętrznej gwintu 3,5mm, pozostałe otwory pod wkręty blokowane z łbem gwintowanym stożkowym o średnicy gwintu kostnego 3,5mm. Koniec płytki ze spłaszczeniem ułatwiającym implantację z otworem na drut Kirchnera. Na trzonie płytki podcięcia pomiędzy otworami. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

15. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 3** dopuści możliwość zaferowania śrub kaniulowanych 4,0 mm o długości 14-70 mm z przeskokiem co 2 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

16. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 3** dopuści możliwość zaferowania śrub kaniulowanych 4,0 mm o kaniulacji 1,25 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

17. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 5** dopuści możliwość zaferowania śrub z gniazdem T15 zamiast T10, oraz o dł. 10-60 mm zamiast 8-70 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

18. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 6** dopuści możliwość zaferowania: Śruba blokowana tytanowa T15 Ø 3,5 mm, dł. 10-70 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

19. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 7** dopuści możliwość zaferowania śrub z gniazdem T15 zamiast T10?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

20. Czy zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 8** dopuści możliwość zaferowania: Śruba korowa tytanowa T15 Ø 3,5 mm, dł. 8-70 mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

PYTANIE 2

Pakiet 2

1. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 1 wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ kaniulowanych do kości ramiennej o średnicach 8 i 9 i dł. 150mm oraz o średnicach 7 i 8 i dł. 180-260mm ze skokiem dł. co 20mm. Anatomiczne odgięcie gwoźdźnia 4°. Niesterylny. Materiał stop tytanu. Blokowanie gwoźdźnia w części proksymalnej oraz dystalnej za pomocą ramienia celownika?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 2 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub blokujących o średnicy 3,0mm i dł. 20-50mm skok co 5mm. Niesterylna. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

3. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 3 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub blokujących o średnicy 4,0mm i 4,5mm i dł. 25-70mm skok co 5mm. Niesterylna. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

4. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 4 wyrazi zgodę na zaferowanie zaślepki M6 o dl 0;2,5;5mm oraz kompresji M6. Niesterylna. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

5. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 5 wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ kaniulowanych do kości udowej- retrograde, o średnicach 10mm, 11mm, 12mm i długości 160mm, 200mm, 240 mm, 260mm. Niesterylne. Blokowanie gwoźdźnia w części proksymalnej oraz dystalnej za pomocą ramienia celownika. Materiał: stop tytanu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

6. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 6 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub blokujących o średnicy 4,5mm i dł. 30-90mm oraz o średnicy 6,5mm i dł. 40-110mm skok co 5mm. Niesterylne. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

7. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 7 wyrazi zgodę na zaferowanie zaślepki i kompresji M10. Niesterylne. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

8. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 9 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub blokujących o średnicy 4,5mm i dł. 30-90mm oraz o średnicy 6,5mm i dł. 40-110mm skok co 5mm. Niesterylne. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

9. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 10 wyrazi zgodę na zaferowanie zaślepki i kompresji M10. Niesterylne. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

10. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 12 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub blokujących o średnicy 4,0mm i 4,5mm i dł. 25-80mm oraz o średnicy 5,0mm i 5,5mm i dł. 30-90mm skok co 5mm. Niesterylne. Materiał stop tytanu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

11. Czy Zamawiający w pakiecie 2 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

Pakiet 4

1. Czy Zamawiający w pakiecie 4 zamiast wymogów dot. publikacji i opisu przedmiotu zamówienia wyrazi zgodę na zaferowanie wkrętów o następujących parametrach:

Wkręty podskokowe tytanowe, kaniulowane służących do leczenia i korekcji stopy płasko-koślawej podpierających kość skokową przy jednoczesnym zachowaniu ruchomości stawu podskokowego. Na części korekcyjnej stożkowy kształt implantu zapewniający uniesienie kości skokowej względem kości piętowej. W zależności od stopnia deformacji i wielkości zatoki stępu dostępne średnice wkrętów w zakresie $\varnothing 8 \div \varnothing 12$ (ze skokiem co 1 mm). Na całej długości posiadający gwintowaną powierzchnię z czterema wzdłużnymi kanałkami zapobiegającymi rotacji. Możliwość wprowadzania za pomocą wkręcania lub pobijania. Posiadający w obszarze wzdłużnego kanałka co najmniej 2 otwory poprzeczne służące do ewentualnego przerostu tkanką. Na czas zabiegów w użyczeniu zestaw narzędzi z przymiarami do próbnej repozycji.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

Pakiet 13

1. Czy Zamawiający w pakiecie 13 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt implantów z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?
2. Czy Zamawiający w pakiecie 13 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na odstąpienie od depozytu implantów na rzecz dostaw sukcesywnych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 15

1. Czy Zamawiający w pozycji nr 1 zamiast opisanych płyt wyrazi zgodę na zaferowanie płyt blokowanych o poniższych parametrach:

Lp. A, Poz. 1-Płytki kształtowa blokowana, tytanowa do bliższej nasady kości piszczelowej, zakładana od strony bocznej. Wersja prawa/lewa. Płytki występująca w rozmiarach 3÷9 otworowej w zakresie dł. 100÷178mm. W części trzonowej otwory blokowane oraz, w zależności od długości płytki do 2 otworów kompresyjnych. W części nasadowej 9 otworów blokowanych o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów. Ustalony kątowo ustawienie wkrętów. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejściówek do wkrętów blokowanych. Ograniczone podrażnienie tkanek okołowszczepowych - niewystające łby wkrętów blokowanych ponad powierzchnię górną i dolną płytki. Otwór kompresyjny z dwukierunkową kompresją,

wydłużony do pozycjonowania płyty. Do otworów blokowanych wkręty blokowane 3,5mm. Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 3,5 z łbem kulistym. Zakończenie części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzenia płytki metodą minimalnego cięcia. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością.

oraz

Płytką kształtowa blokowana, do bliższej nasady kości piszczelowej, tytanowa zakładana od strony bocznej. Wersja prawa/lewa. Płytką występująca w rozmiarach 4÷8 otworowej w zakresie dł. 121÷173mm. W części trzonowej otwory blokowane oraz, w zależności od długości płytki, 1 lub 2 otwory kompresyjne. W części nasadowej 10 otworów blokowanych o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów. Ustalone kątowno ustawienie wkrętów. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejsiówek do wkrętów blokowanych. Ograniczone podrażnienie tkanek okołowszczepowych - niewystające łby wkrętów blokowanych ponad powierzchnię górną i dolną płytki. Otwór kompresyjny z dwukierunkową kompresją, wydłużony do pozycjonowania płyty. Do otworów blokowanych wkręty blokowane 3,5mm. Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 3,5 z łbem kulistym. Zakończenie części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzenia płytki metodą minimalnego cięcia. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego.

Lp. B, Poz. 1

Płytką kształtowa blokowana do bliższej nasady kości ramiennej, tytanowa. Płytką występująca w rozmiarach 4÷10 otworowej w zakresie dł. 95÷173mm. W części trzonowej otwory blokowane oraz, zależnie do długości płytki, 1 lub 2 otwory kompresyjne w tym jeden wydłużony. Płytki w rozmiarze od 8 otworowej posiadające pogrubioną część trzonową. W części nasadowej 9 otworów blokowanych o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów. Ustalone kątowno ustawienie wkrętów. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejsiówek do wkrętów blokowanych. Ograniczone podrażnienie tkanek okołowszczepowych - niewystające łby wkrętów blokowanych ponad powierzchnię górną i dolną płytki. Otwory kompresyjne z dwukierunkową kompresją. Wydłużony otwór do pozycjonowania płyty. Do otworów blokowanych wkręty blokowane 3,5mm. Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 3,5 z łbem kulistym. Zakończenie części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzenia płytki metodą minimalnego cięcia. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego.

Lp. C, Poz. 1

Płytką kształtowa blokowana do dalszej nasady kości piszczelowej, tytanowa, zakładana od strony przyśrodkowej. Wersja prawa/lewa. Płytką występująca w rozmiarach 4÷8 otworowej w zakresie dł. 108÷160mm. W części trzonowej otwory blokowane oraz 1 lub 2 otwory kompresyjne. W części nasadowej 9 otworów blokowanych o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów, w tym 1 do stabilizacji kostki przyśrodkowej. Ustalone kątowno ustawienie wkrętów. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejsiówek do wkrętów blokowanych. Otwory kompresyjne z dwukierunkową kompresją. Wydłużony otwór do pozycjonowania płyty. Do otworów blokowanych wkręty blokowane 3,5mm. Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 3,5 z łbem kulistym. Zakończenie części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzenia płytki metodą minimalnego cięcia. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością.

Oraz

Płytką kształtowa blokowana do dalszej nasady kości piszczelowej, tytanowa zakładana od strony przednio-bocznej. Wersja prawa/lewa. Płytką występująca w rozmiarach 5÷9 otworowej w zakresie dł. 114÷166mm. W części trzonowej otwory blokowane oraz, w zależności od długości płytki do 2 otworów kompresyjnych. W części nasadowej 9 otworów blokowanych o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów. Ustalone kątowno ustawienie wkrętów. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejsiówek do wkrętów blokowanych. Ograniczone podrażnienie tkanek okołowszczepowych - niewystające łby wkrętów blokowanych ponad powierzchnię górną i dolną płytki.

Otwór kompresyjny z dwukierunkową kompresją, wydłużony do pozycjonowania płyty. Do otworów blokowanych wkręty blokowane 3,5mm. Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 3,5 z łbem kulistym.

Zakończenie części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzenia płytki metodą minimalnego cięcia. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 15 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt implantów z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 18

1. Czy Zamawiający dopuści substytut kości o składzie 100% β - fosforan trójwapniowy, ulegający stopniowej całkowitej resorpcji w czasie 1 do 6 miesięcy, 100% biokompatybilny, osteokondukcyjny, porowatość 80-90%, w rozmiarach:

1. klin 25x30mm, wys. 10mm,
2. cylinder 8x20mm,
3. blok 8x8x20mm,
4. blok 15x15x20mm,
5. granule 3-4mm, 5g ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 18 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na odstąpienie od depozytu implantów na rzecz dostaw sukcesywnych?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 36

1. Czy Zamawiający zamiast rozmiarów podanych w poz. nr 1 wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ ramiennych w rozmiarze-150mm i średnicy 8 i 9mm oraz dł. 180-320mm skok co 20mm i średnicy 7mm, 8mm, 9mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 2 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub blokujących o średnicy 3,0mm i dł. 20-50mm skok co 5mm oraz 4,0mm i 4,5mm i dł. 25-70mm skok co 5mm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

3. Czy Zamawiający zamiast opisu w poz. nr 4 wyrazi zgodę na zaferowanie zaślepki M6 o dł. 0; 2,5; 5mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

4. Czy Zamawiający w poz. nr 5 wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ podudziowych w zakresie dł. 255-405mm zamiast 255-465mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

5. Czy Zamawiający w poz. nr 5 wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ podudziowych kaniulowanych w zakresie średnic 8-12mm zamiast 8-13mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

6. Czy Zamawiający w poz. nr 6 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub ryglujących 4,0mm w zakresie dł. 25-80mm skok co 5mm zamiast od dł. 18 i skoku dł. co 2mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

7. Czy Zamawiający w poz. nr 7 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub ryglujących 5,0mm w zakresie dł. 30-90mm skok co 5mm zamiast od dł. 26-100 i skoku dł. co 2mm i co 5mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

8. Czy Zamawiający w poz. nr 8 wyrazi zgodę na zaferowanie śrub ryglujących korowo gąbczastych 5,5mm zamiast 5,0mm?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

9. Czy Zamawiający w pakiecie 36 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt implantów z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

Pakiet nr 37

1. Z uwagi na fakt, iż zabiegi zakładania endoprotezy głowy kości promieniowej są zabiegami planowanymi czy Zamawiający wyrazi zgodę w pakiecie 37 i oraz w zapisach w umowie na **odejście od depozytu endoprotez** na czas trwania umowy, na rzecz dostarczania implantów do zabiegu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 39

1. Czy Zamawiający w pozycji nr 1-5 zamiast opisanych gwoździ i elementów blokujących wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ śródszpikowych i elementów blokujących o poniższych parametrach:

Gwóźdź ramienny uniwersalny, tytanowy, jeden do prawej i lewej kończyny. Anatomiczne odgięcie gwoździa wynoszące 4°. Długość L=180÷320 stopniowana co 20mm, średnica 6÷9mm stopniowana co 1mm, dla gwoździ krótkich długość L=150mm, średnica 8÷9mm stopniowana co 1mm. Przekrój gwoździa okrągły na całej długości. W części bliższej ścięcie anatomiczne. W gwoździach o średnicach 8 mm i większych wierzchołek gwoździa posiada zmniejszoną średnicę wewnętrzną. W części bliższej co najmniej 6 otworów do blokowania zapewniających opcje blokowania w przynajmniej trzech różnych płaszczyznach, w tym jeden fasolkowy. Długość

otworu fasolkowego 14mm. W środkowej części otworu fasolkowego gwint dla śruby 5,5mm. W części dalszej przynajmniej 4 otwory do blokowania dla gwoździ długich oraz 2 otwory dla gwoździ krótkich. Wszystkie otwory w części bliższej gwintowane. Dla średnic 8 mm i większych w części dalszej otwory gwintowane. W gwoździach o średnicy 6 i 7 mm możliwość zastosowania wkrętów 3 mm w części dalszej, 4,0 lub 4,5 mm w części bliższej. W gwoździach o średnicy 8 mm i większych możliwość zastosowania wkrętów 4,0 lub 4,5 mm w części bliższej i dalszej.

Kaniulowane śruby zaślepiające pozwalające na wydłużenie części bliższej gwoźdźca w przynajmniej 3 rozmiarach w zakresie 0-5mm stopniowane co 2,5mm. Śruby blokujące kodowane kolorami – każda średnica inny kolor. Gwoździe kodowane kolorami – każda średnica inny kolor. Gniazda we wszystkich elementach blokujących typu TORX. System sterylny.

Poz. 1-gwóźdź tytanowy, ramienny kaniulowany długi

Poz. 2-gwóźdź tytanowy, ramienny kaniulowany krótki

Poz. 3-śruba blokująca do gwoźdźca

Poz. 4-zaślepka do gwoźdźca ramiennego

Poz. 5-kompresja do gwoźdźca ramiennego

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 39 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt implantów z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody..

Pakiet 40

1. Czy Zamawiający w pozycji nr 1-9 zamiast opisanych płyt i elementów blokujących wyrazi zgodę na zaferowanie płyt blokowanych i elementów blokujących o poniższych parametrach:

Anatomiczna płytka kształtowa blokowana do dalszej nasady kości promieniowej, zakładana od strony dłoniowej. Płytkę posiadającą podcięcie redukujące podrażnienie ścięgna zginacza długiego kciuka (FPL tendon). Wersja prawa/lewa. 3 warianty szerokości części nasadowej: 19mm; 23mm i 27mm posiadające 6; 7 i 9 otworów blokowanych. Płytkę występującą w 2 długościach: 4 i 6 otworowej. Oraz płytka z rozszerzeniem na wyrostek rylcowaty kości promieniowej. Płytkę posiadającą podcięcie redukujące podrażnienie ścięgna zginacza długiego kciuka (FPL tendon). Wersja prawa/lewa. 3 warianty szerokości części nasadowej: 19,5mm; 24mm i 28mm posiadające 7; 8 i 10 otworów blokowanych.

Płytkę występującą w 2 długościach: 4 i 6 otworowej. W części trzonowej otwory blokowane oraz 1 wydłużony otwór kompresyjny. W części nasadowej otwory blokowane o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów. Ustalone kątowno ustawienie wkrętów blokowanych. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejsiówek do wkrętów blokowanych. Ograniczone podrażnienie tkanek okołowszczepowych - niewystające łby wkrętów blokowanych ponad powierzchnię górną i dolną płytki. Otwór kompresyjny z dwukierunkową kompresją, wydłużony do pozycjonowania płytki. Posiadająca przynajmniej 4 otw. pod druty Kirschnera do tymczasowego ustalenia płytki. Do otworów blokowanych wkręty 2,4mm Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 2,7 z łbem kulistym. Wszystkie otwory blokowane w płytce kompatybilne z wkrętami zmienno-osiwymi 2,4mm. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością. Tytan.

Oraz

Płytkę kształtowa L blokowana do dalszej nasady kości promieniowej, grzbietowa. Wersja L oraz L ukośna, prawa/lewa. Płytkę występującą w rozmiarach 2÷4 otworowej. W części nasadowej 2 lub 3 otw. blokowane o ustalonym kątowno ustawieniu. Płytkę T kształtowa blokowana do dalszej nasady kości promieniowej, grzbietowa. Płytkę występującą w rozmiarach 3÷4 otworowej. W części nasadowej 3 otw. blokowane o ustalonym kątowno ustawieniu. Płytkę prostą kształtowa blokowana do dalszej nasady kości promieniowej, grzbietowa. Płytkę występującą w rozmiarach 3÷4 otworowej. W części nasadowej 2 otwory blokowane o ustalonym kątowno ustawieniu. W części trzonowej otwory blokowane oraz otwory kompresyjne. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejsiówek do wkrętów blokowanych. Otwory kompresyjne z dwukierunkową kompresją. Posiadająca przynajmniej 2 otw. pod druty Kirschnera do tymczasowego ustalenia płytki. Do otworów blokowanych wkręty 2,4mm Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 2,7 z łbem kulistym. Wszystkie otwory blokowane w płytce kompatybilne z wkrętami zmienno-osiwymi 2,4mm. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością. Tytan.

1. Płyty dłoniowe pozastawowe
2. Płyty dłoniowe standard
3. Płyty dłoniowe szerokie
4. Płyty dłoniowe wąskie
5. Płyty grzbietowe kolumnowe L oraz T
6. Płyty grzbietowe proste
7. Płyty grzbietowe kolumnowe L oraz T
8. Śruba korowa 2,7mm
9. Śruba blokowane 2,4mm

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 40 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt implantów z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 41

1. Czy Zamawiający w pozycji nr 1-3 zamiast opisanych gwoździ i elementów blokujących wyrazi zgodę na zaferowanie gwoździ śródszpikowych i elementów blokujących o poniższych parametrach:

Gwóźdź śródszpikowy udowy: (uniwersalny)

Jeden uniwersalny gwóźdź przeznaczony do leczenia złamań kości udowej (używany przy metodzie kompresyjnej, rekonstrukcyjnej oraz wstecznej) wprowadzany metodą ante i retrograde.

Długość L=200÷460mm (ze skokiem co 20mm) do długości 440mm pokryty celownikiem dalszym, średnica d=9÷12mm ze skokiem (co 1mm) wersji kaniulowanej, lewy i prawy. W części dalszej posiadający min. 4 otwory w co najmniej 2 płaszczyznach (w tym co najmniej 1 dynamiczny), z niskim blokowaniem, usytuowanie środka pierwszego otworu dystalnego max. 5mm od końca gwoździa. W części bliższej posiadający min. 6 otworów w tym: 2 rekonstrukcyjne, 2 do blokowania wstecznego i 2 do blokowania statycznego i kompresyjnego. Przy metodzie rekonstrukcyjnej blokowany w części bliższej 2 ryglami samowiercącymi kaniulowanymi o średnicy \varnothing 6,5 dl. 60-120mm skok co 5mm. Przy metodzie kompresyjnej blokowany w części bliższej w zależności od typu złamania ryglami o średnicy \varnothing 4,5 dl. 30-90mm skok co 5mm oraz dodatkowo ryglami o średnicy \varnothing 6,5 dl. 40-110mm skok co 5mm. Przy metodzie wstecznej blokowany w części bliższej w zależności od typu złamania 2 ryglami lub zestawem blokującym o średnicy \varnothing 6,5. Zapewnia zastosowanie 2 dodatkowych rygli o średnicy \varnothing 4,5 przy wieloodłamowych złamaniach. W części dalszej blokowany ryglami o średnicy \varnothing 4,5. Kaniulowane śruby zaślepiające pozwalających na wydłużenie części bliższej gwoździa w przynajmniej 4 rozmiarach w zakresie 0÷15mm stopniowane co 5mm. Tytan

Poz. 1-gwóźdź tytanowy, udowy, kaniulowany, uniwersalny, ante/retrograde

Poz. 2-śruba blokująca do gwoździa

Poz. 3-zaślepka do gwoździa udowego

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie powyższego.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 41 oraz w zapisach w umowie wyrazi zgodę na depozyt implantów z rozmiarów najczęściej stosowanych ustalonych przez strony umowy?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytania do w/w postępowania, dot. zapisów umowy:

Załącznik 5.2

1. **Czy Zamawiający zmieni w §2 ust. 6 wielkość depozytu na rozmiary najczęściej stosowane?**

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający dookreśli w 2 ust. 4, pkt. 2, iż termin ważności na opakowaniu asortymentu dotyczy tylko tego asortymentu, któremu w formularzu cenowym postawiono taki wymóg, gdyż w przypadku wyrobów niesterylnych nie ma takich wymogów prawnych. Termin ważności dotyczy tylko asortymentu sterylnego.

Odp. Zamawiający potwierdza, iż termin ważności określony w projekcie umowy dotyczy wyrobów, dla których istnieje taki wymóg prawny.

3. **Czy Zamawiający dookreśli w 2 ust. 12 pkt 1, iż zwrotowi mogą podlegać jedynie wyroby nieużywane w nienaruszonych opakowaniach?**

Odp. Zamawiający podnosi, iż powyższe zagadnienie jest uwzględnione w kolejnym zapisie niniejszego paragrafu.

4. **Czy Zamawiający zmieni termin określony w:**

1. **§2 ust.8 z „24 godziny” na „2 dni robocze”,**

2. **§2 ust. 10z „24 godziny” na „2 dni robocze”?**

Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podnosi, iż powyższe terminy odnoszą się nie do realizacji dostawy – a przekazania informacji przez Wykonawcę informacji o zaistniałych problemach z dostawą przedmiotu zamówienia.

5. **Czy Zamawiający dookreśli w §3 ust. 5, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?**

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje stosownych zmian w umowie.

6. Czy Zamawiający usunie w §8 ust. 1 pkt 2 z uwagi na zdublowanie kary z pkt 1?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podnosi, iż w pkt. 1 kara umowna dotyczy zwłoki w realizacji dostawy przedmiotu zamówienia, zaś w pkt.2 – braku wymaganej informacji o problemach z realizacją dostawy.

7. Czy Zamawiający doda zapis w §13 ust. 3, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmian w projekcie umowy.

Załącznik 5.3

1. Czy Zamawiający dookreśli w 2 ust. 4, pkt. 2, iż termin ważności na opakowaniu asortymentu dotyczy tylko tego asortymentu, któremu w formularzu cenowym postawiono taki wymóg, gdyż w przypadku wyrobów niesterylnych nie ma takich wymogów prawnych. Termin ważności dotyczy tylko asortymentu sterylnego.

Odp. Zamawiający potwierdza, iż termin ważności określony w projekcie umowy dotyczy wyrobów, dla których istnieje taki wymóg prawny.

2. Czy Zamawiający zmieni w §2 ust. 6 wielkość depozytu na rozmiary najczęściej stosowane?

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający dookreśli w 2 ust. 12 pkt 1, iż zwrotowi mogą podlegać jedynie wyroby nieużywane w nienaruszonych opakowaniach?

Odp. Zamawiający podnosi, iż powyższe zagadnienie jest uwzględnione w kolejnym zapisie niniejszego paragrafu.

4. Czy Zamawiający zmieni termin określony w:

1. §2 ust.8 z „24 godziny” na „2 dni robocze”,
2. §2 ust. 10z „24 godziny” na „2 dni robocze”?

Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podnosi, iż powyższe terminy odnoszą się nie do realizacji dostawy – a przekazania informacji przez Wykonawcę informacji o zaistniałych problemach z dostawą przedmiotu zamówienia.

5. Czy Zamawiający dookreśli w §3 ust. 5, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmian w projekcie umowy.

6. Czy Zamawiający usunie w §8 ust. 1 pkt 2 z uwagi na zdublowanie kary z pkt 1?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podnosi, iż w pkt. 1 kara umowna dotyczy zwłoki w realizacji dostawy przedmiotu zamówienia, zaś w pkt.2 – braku wymaganej informacji o problemach z realizacją dostawy.

7. Czy Zamawiający doda zapis w §13 ust. 3, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmian w projekcie umowy.

Zał. 5.5

1. Czy Zamawiający zmieni w §2 ust. 6 wielkość depozytu na rozmiary najczęściej stosowane?

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Konieczność bezpiecznego przeprowadzenia zabiegu – wymaga dostępu do wymaganych rozmiarów przedmiotów zamówienia.

2. Czy Zamawiający dookreśli w 2 ust. 12 pkt 1, iż zwrotowi mogą podlegać jedynie wyroby nieużywane w nienaruszonych opakowaniach?

Odp. Zamawiający podnosi, iż powyższe zagadnienie jest uwzględnione w kolejnym zapisie niniejszego paragrafu.

3. Czy Zamawiający zmieni termin określony w:

- 1. §2 ust.8 z „24 godziny” na „2 dni robocze”,**
- 2. §2 ust. 10z „24 godziny” na „2 dni robocze”?**

Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podnosi, iż powyższe terminy odnoszą się nie do realizacji dostawy – a przekazania informacji przez Wykonawcę informacji o zaistniałych problemach z dostawą przedmiotu zamówienia.

4. Czy Zamawiający dookreśli w §3 ust. 5, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmian w projekcie umowy.

5. Czy Zamawiający usunie w §6 ust. 1 pkt 2 z uwagi na zdublowanie kary z pkt 1?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podnosi, iż w pkt. 1 kara umowna dotyczy zwłoki w realizacji dostawy przedmiotu zamówienia, zaś w pkt.2 – braku wymaganej informacji o problemach z realizacją dostawy.

6. Czy Zamawiający doda zapis w §11 ust. 3 (w umowie błędnie określony jako §13 ust.3), że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmian w projekcie umowy.

PYTANIE 3

1. Dot. załącznika nr 2 do SWZ, tj. Formularza cenowego, pakiet nr 9 - Endoproteza stawu biodrowego przynasadowa, krótki trzpień

Zwracamy się pytaniem, czy Zamawiający w pakiecie nr 9 lp. 1 dopuści zaoferowanie produktu o następujących parametrach:

Trzpień bezcementowy typu "short stem", wykonany ze stopu tytanowego, zwięzający się dystalnie, prosty (nie anatomiczny), prostokątny w przekroju dla dobrej stabilizacji antyrotacyjnej, pokryty w 1/2 proksymalnej części porowatą okładziną tytanową i dodatkowo hydroksyapatytem, w części dystalnej polerowany. Dostępny w 9 rozmiarach dla wersji standardowej 130°i lateralizowanej 125°(high offset), stożek 12/14.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego, pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SWZ.

2. Dot. załącznika nr 2 do SWZ, tj. Formularza cenowego, pakiet nr 9 - Endoproteza stawu biodrowego przynasadowa, krótki trzpień

Zwracamy się pytaniem, czy Zamawiający w pakiecie nr 9 lp. 3 dopuści zaoferowanie produktu o następujących parametrach:

Głowa wykonana ze stopu CoCrMo w średnicy 22mm w 3 długościach szyjki i 28mm, 32mm, 36mm w 5 długościach szyjki.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego, pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów SWZ.

3. Dot. załącznika nr 5.3 do SWZ, tj. Umowa - Projekt
Zgodnie z § 8 ust. 8 Załącznika nr 5.3 do SWZ, tj. Umowa - Projekt – Zamawiający przewidział, że: „8. Całkowita suma kar umownych naliczonych na podstawie umowy nie może przekroczyć 60 % wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie.

W związku z powyższym Wykonawca zwraca się z uprzejmym pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację całkowitej sumy kar umownych naliczonych na podstawie umowy do 20% wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 4

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca prześle fakturę VAT wyłącznie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.).

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE 5

Pytanie nr 1 do pakietu 15 poz. A i 15 poz. C:

W związku z udzielonymi odpowiedziami z dnia 09.11.2021 i dopuszczeniem parametrów implantów w pozycji 15A i 15C (odpowiedź na pytanie nr 8), prosimy o wydzielenie powyższych pozycji celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający informuje, iż nawiązując do udzielonych odpowiedzi - dokonał zmian w projektach umów: Załączniki nr 5.1-5.6 do SWZ. Zmienione dokumenty - zostały zamieszczone na platformie zakupowej Zamawiającego wraz z odpowiedziami j/w (z dopiskiem „ZMIANA_2”). **Zmiany j/w zaznaczono kolorem.**

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora

**Aneta Mrygoń
St. specjalista
ds. zamówień publicznych**

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec
- 2) A/a

Sprawę prowadzi:

Aneta Mrygoń

e-mail:

zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl