

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dot. "Dostawa endoprotez i implantów ortopedycznych" ZP/62/ZCOSzpSp/2019

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw I

Pakiet nr 13- Substytut kości

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 13 dopuści macierz osteokondukcyjną składającą się >95% beta-trójfosforanu wapnia oraz < 5% hydroksyapatytu

- struktura i skład zbliżony do ludzkiej kości gąbczastej
- pory 140-400 µm
- wchłanianie 6-18 miesięcy
- granulki 1-4mm
- do mieszania z krwią i szpikiem

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Zestaw II

Pakiet nr 14 Czy Zamawiający wymaga wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Dotyczy SIWZ/ umowy

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie wymogu tworzenia depozytu dla asortymentu określonego w pakiecie nr 14. Nie wydaje się być uzasadnione, aby Zamawiający zamawiał towar w ilościach większych niż wynosi jego rzeczywiste zapotrzebowanie w danej chwili, a później zwracał pewną ilość niewykorzystaną. Towar będący przedmiotem umowy jest stale dostępny i gwarantujemy jego dostawę w wymaganym przez Zamawiającego terminie dostaw. Ponadto wosk kostny , który posiadamy w ofercie ma co najmniej 24 miesięczny termin przydatności.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zestaw III

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 2 ust. 2) oraz udostępnienia (dot. § 4), których wzory przesyłamy w załączeniu)?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 6).

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz.

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) wysokości 0,5% wynagrodzenia umownego brutto niedostarczonej części zamówienia wartości brutto – za każdy dzień opóźnienia względem terminów, o których mowa w § 6 ust. 1 i § 6 ust. 4 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia;**

- b) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy – w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

Zestaw IV

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 a)** dopuści możliwość zaoferowania:
 - 1) Tytanowy gwóźdź śródszpikowy do złamań przezkrętarzowych kości udowej, kaniulowany, sterylny. Długość gwoździa 180mm, średnica części bliższej gwoździa 16mm, średnica części dalszej gwoździa 11mm. Kąt szyjkowo-trzonowy 120°, 125° i 130°. Wygięcie gwoździa w części bliższej o wartości 6° na valgus. Śruba antyrotacyjna kompresyjna Ø 6,5mm (opcjonalnie 2 piny Ø 4mm).
 - 2) Tytanowy gwóźdź śródszpikowy do złamań przezkrętarzowych kości udowej, kaniulowany, sterylny. Długość gwoździa 280mm-460mm ze skokiem co 20mm, średnica części bliższej gwoździa 16mm, średnica części dalszej gwoździa 11mm. Kąt szyjkowo-trzonowy 120°, 125° i 130°. Wygięcie gwoździa w części bliższej o wartości 6° na valgus. Śruba antyrotacyjna kompresyjna Ø 6,5mm (opcjonalnie 2 piny Ø 4mm).
 - 3) Śruba główna (ciągnąca) tytanowa sterylna Ø 11mm, dł. 70-120mm
 - 4) Śruba blokująca tytanowa sterylna Ø 4,5mm, dł. 26-90mm
 - 5) Zaślepka tytanowa sterylna standardowa i o dł. 5-10 mm, kompatybilna z zaoferowanym gwoździem
 - 6) Wykonawca gwarantuje udostępnienie zestawu narzędzi z jednolitą ramą do gwoździa oraz z RTG przeziernym celownikiem oraz rozwiertaki śródszpikowe.
2. W związku z bardzo szczegółowym opisem w SIWZ śrub kompresyjnych i zaślepek w zakresie Pakietu 19 b) – e), zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaślepek i śrub kompresyjnych, o parametrach według własnych rozwiązań konstrukcyjnych, kompatybilnych z zaoferowanymi gwoździami?
3. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 b) poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania gwoździa o długościach od 200 do 480 mm zamiast od 140 do 480 mm?
4. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 b) poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 5 mm o dł. 26-100 mm ze skokiem co 2 mm?
5. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 b) poz. 4** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących trzonowych Ø 6,5 mm o dł. 40-120 mm zamiast kondylarnych Ø 5 mm?
6. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 c) poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania gwoździa o długości 550-800 mm ze skokiem co 50 mm, średnica gwoździa 10 i 11 mm, uniwersalny do prawej i lewej kończyny?
7. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 c) poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 5 mm o dł. 26-100 mm ze skokiem co 2 mm?
8. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 d) poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 4 mm o oraz Ø 5 mm o dł. 26-100 mm ze skokiem co 2 mm?
9. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 e) poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania gwoździa z zagięciem trzonowo nasadowym 7° zamiast gwoździa wygiętego w części bliższej 6° a w części dalszej 4°?
10. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 e) poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 4 mm?
11. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 e) poz. 5** dopuści możliwość zaoferowania gwoździa blokowanego w części bliższej w 3 płaszczyznach zamiast w 4?
12. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 e) poz. 5** dopuści możliwość zaoferowania gwoździa prostego zamiast wygiętego w części bliższej 6°?
13. Czy Zamawiający w **Pakiecie 19 e) poz. 6** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 4 mm o dł. 20-60 mm oraz Ø 5 mm o dł. 26-60 mm zamiast 25-60 mm?
14. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu sterylności w zakresie **Pakietu 19**.

Odpowiedź od Pytania nr 1 do Pytania nr 14 - Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

15. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 a) poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania:



Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do dalszej nasady kości udowej, boczna, prawa lub lewa. Ilość otworów w trzonie od 5 do 13. Długość płyty od 156 mm do 316 mm. W części nasadowej płyty 7 otworów gwintowanych pod śruby blokowane \varnothing 5.0 mm. W trzonie płyty otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/prześciówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 5,0/4,5 oraz otwór do wstępnej stabilizacji drutem Kirschnera. Grubość płyty w części trzonowej 5,8 mm a w części nasadowej 3,3 mm. Możliwość zastosowania przeziernego celownika?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 a) poz. 2 i 3** dopuści możliwość zaferowania śruby z gniazdem T25 zamiast T20?
2. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 a) poz. 4** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa śruba blokowana do kości gąbczastej śr. 6,0 mm, dł. śruby 25-125 mm, pełen gwint, gniazdo śrubokręta T25?
3. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do bliższej nasady kości piszczelowej, boczna, prawa i lewa. Ilość otworów w trzonie: od 4 do 16. Długości płyty: od 81 do 237 mm. W części nasadowej płyty 5 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr 3,5 mm . W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr 3.5 mm, śruby gąbczaste śr 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty 3.7 mm. W głowie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?
4. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 2** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do bliższej nasady kości piszczelowej, przyśrodkowa, prawa i lewa. Ilość otworów w trzonie: od 4 do 20. Długości płyty: od 93 do 301 mm. W części nasadowej płyty 3 otwory gwintowane pod śruby blokowane śr 3,5 mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty w części trzonowej 3.5 mm. W nasadzie i trzonie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?
5. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 3** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do dalszej nasady kości piszczelowej, przyśrodkowa, prawa i lewa. Ilość otworów w trzonie: od 4 do 14. Długość płyty: od 116 do 246 mm. W części nasadowej płyty 6 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr. 3,5 mm i 2 otwory blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty w części trzonowej 3.6 mm. W trzonie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?
6. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 4** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do dalszej nasady kości piszczelowej, przednioboczna, prawa lub lewa. Ilość otworów w trzonie: od 5 do 21. Długość płyty: od 80 do 288 mm. W części nasadowej płyty 6 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr. 3,5. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty w części trzonowej 3.5 mm. W trzonie i w głowie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?
7. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 5** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do bliższej nasady kości ramiennej, prawa lub lewa. Ilość otworów w trzonie od 3 do 12. Długość płyty od 90 mm do 270 mm. W części nasadowej płyty 9 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr.3,5,0 mm. W głowie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?
8. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w **Pakiecie 20 b) poz. 5** - pozycja ta występuje dwa razy?
9. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 6** dopuści możliwość zaferowania tytanowych śrub blokujących śr. 3,5 mm, dł. 14-95mm, gniazdo śrubokręta T15?
10. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 b) poz. 7** dopuści możliwość zaferowania śrub gąbczastych śr. 4,0 mm, dł. 14-95mm z gniazdem sześciokątnym?
11. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20. c) poz. 1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołów złamań nasady dalszej kości ramiennej i wyrostka łokciowego. W skład systemu wchodzi a) płytki blokowane od strony przyśrodkowej (prawe i lewe) b) płytki blokowane od strony grzbietowo-bocznej (prawe i lewe) c) płytki blokowane od strony

- grzbietowo -bocznej z hakiem (prawe i lewe) d) płytki blokowane do złamań przynasadowych przyśrodkowe (uniwersalne do obu kończyn) i e) płytki blokowane na wyrostek łokciowy (prawe i lewe). Ilość otworów: od 4 do 12. W głowie płytki otwory gwintowane pod śruby blokowane śr. 3,5 mm oraz otwory umożliwiające wstępną stabilizację drutami Kirschnera. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. W części trzonowej płytki otwory blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°. W części trzonowej płytki otwory blokująco-kompresyjne?
12. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 c) poz. 2** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołów złamań kości obojczykowej. W skład systemu wchodzi a) płytki górne trzonowe lewe i prawe, b) płytki przednie trzonowe uniwersalne, c) płytki górno boczne lewe i prawe, d) płytki przednio boczne uniwersalne. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°. W części trzonowej płytki otwory blokująco-kompresyjne?
 13. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 c) poz. 3** dopuści możliwość zaferowania: Śruba blokowana tytanowa śr. 2,4 dł. 10-40 mm i 2.7 mm, dł. 10-60 mm?
 14. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 c) poz. 4** dopuści możliwość zaferowania: Śruba blokowana tytanowa śr. 3,5 dł. 10-70 mm?
 15. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 c) poz. 5** dopuści możliwość zaferowania: Śruba korowa tytanowa śr. 2,7 dł. 8-40 mm?
 16. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 d) poz. 1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki proste wąskie. Ilość otworów: od 4 do 12. Długość płyt: od 59 mm do 163 mm. Otwory w płytce blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm.. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?
 17. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 d) poz. 2** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki proste szerokie. Ilość otworów: od 5 do 8. Długość płyt: od 103 mm do 160 mm. Otwory w płytce blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 5,0/4,5mm.. Płyty bez możliwości ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?
 18. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 d) poz. 3** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołów złamań dalszej nasady kości strzałkowej. Grubość płytek w części trzonowej 3,0mm. Ilość otworów: od 3 do 13. Długość płytek: od 73 do 203 mm. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?
 19. Czy Zamawiający w **Pakiecie d) 20 poz. 4** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki proste rekonstrukcyjne do zespołów złamań trzonu kości strzałkowej. Ilość otworów: od 4 do 13. Długość płytek: od 70 do 205 mm. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?
 20. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w **Pakiecie 20 d) poz. 4** - pozycja ta występuje dwa razy?
 21. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 d) poz. 5 i 7** dopuści możliwość zaferowania śrub z gniazdem T15 dł. 10-70 mm?
 22. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 d) poz. 6** dopuści możliwość zaferowania śrub z gniazdem T8 dł. 8-40 mm?
 23. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 d) poz. 8** dopuści możliwość zaferowania śrub z gniazdem T15?
 24. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 e) poz. 1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki do zespołów złamań nasady dalszej kości promieniowej, anatomiczne i uniwersalne dłoniowe, grzbietowe oraz kolumnowe promieniowe i łokciowe. Otwory blokowane z gwintem stożkowym oraz otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 2,4/2,7 mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?



25. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 e) poz. 3** dopuści możliwość zaoferowania śruby blokowanej tytanowej śr. 2,4 mm zamiast 2,3 mm?
26. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 e) poz. 5** dopuści możliwość zaoferowania śruby korowej tytanowej śr. 2,4 mm zamiast 2,3 mm?
27. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 f) poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespoleń kości stopy, śródstopia, kości piętowej, grubość płytek 1,2-1,8 mm, kształty: H, prostokątna, szeroka prosta, T, wygięta, L, ukośna T, 3D, piętowa siatkowa. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejściówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 2,4/2,7mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?
28. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 f) poz. 3** dopuści możliwość zaoferowania dopuści możliwość zaoferowania śruby blokowanej tytanowej śr. 2,7 mm oraz 2,4 mm i dł. 10-50 mm?
29. Czy Zamawiający w **Pakiecie g) 20 poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania śruby korowej tytanowej śr. 2,0 mm dł. 5-38 mm, śr. 1,5 mm dł. 5-24 mm?
30. Czy Zamawiający w **Pakiecie 20 g) poz. 3** dopuści możliwość zaoferowania śruby blokowanej tytanowej śr. 2,0 mm dł. 6-30 mm?

Odpowiedź od Pytania nr 1 do Pytania nr 30 – Zgodnie z siwz.

31. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu sterylności w zakresie **Pakietu 21**.

Odpowiedź - Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

32. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów o śr. 4,5/3,5mmx1,75 zamiast 4,5/3,0mmx1,75, L od 12mm do 70mm?
33. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów o śr. 6,5/3,5mmx2,75 zamiast 6,5/3,0mmx2,75, L od 30mm do 95mm?
34. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 4** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów o śr. 2,0x0,75mm zamiast 2,0x1,3mm?
35. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 5** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów kaniulowanych śr. 4,5/3,5mmx1,75 B=12-32mm zamiast śr. 4,5/3,0mmx1,75 B=7-32mm?
36. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 6** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów kaniulowanych śr. 7,0/5,0mmx2,75 B=16mm lub 32mm zamiast śr. 7,0/4,5mmx2,75 B=22-32mm?
37. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 poz. 7** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętów zakończonych trójgraniasto zamiast stożkowych oraz długość części gwintowanej 35mm zamiast 30 i 40mm?
38. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 poz. 8** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętów samogwintujących o następujących parametrach:
A= 30mm śr. 4,0 L=90mm zamiast A= 30mm śr. 4,0 L=95mm;
A= 35mm śr. 4,0 L=95mm zamiast A= 45mm śr. 4,0 L=95mm;
A= 50mm śr. 4,0 L=150mm zamiast A= 50mm śr. 4,0 L=95mm;
A= 35mm śr. 4,0 L=120mm zamiast A= 35mm śr. 4,0 L=80mm;
A= 45mm śr. 4,0 L=135mm zamiast A= 45mm śr. 4,0 L=100mm;
A= 35mm śr. 5,0 L=95mm zamiast A= 30mm śr. 5,0 L=95mm;
A= 45mm śr. 5,0 L=135mm zamiast A= 45mm śr. 5,0 L=95mm;
A= 50mm śr. 5,0 L=150mm zamiast A= 50mm śr. 5,0 L=95mm;
A= 45mm śr. 5,0 L=135mm zamiast A= 45mm śr. 5,0 L=100mm?
39. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 poz. 9** dopuści możliwość zaoferowania drutów o śr.0,8 do 3,0mm zamiast 0,8 do 2,8mm?
40. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 poz. 12** dopuści możliwość zaoferowania podkładek 7x4,2mm zamiast 7x5mm?
41. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 poz. 19** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętów samogwintujących o następujących parametrach:
A= 35mm śr. 5,0 L=95mm zamiast A= 30mm śr. 5,0 L=60mm
A= 45mm śr. 5,0 L=135mm, zamiast A= 40mm śr. 5,0 L=80mm
A= 50mm śr. 5,0 L=150mm, zamiast A= 5 mm śr. 5,0 L=100mm
A= 55mm śr. 5,0 L=180mm, zamiast A= 55mm śr. 5,0 L=135mm?

42. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 21** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętu stożkowego o następujących parametrach:
 A=30 - 60 mm Dł. od 100mm do 150 mm, śr. 5,0mm zamiast A=35 mm Dł. od 95mm do 145mm, śr. 5,0mm;
 A=30-60mm, Dł. od 100mm do 150mm, śr. 6,0mm zamiast A=75 mm Dł. od 95mm do 145mm, śr. 6,0mm;
43. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 w poz. 22** dopuści możliwość zaoferowania grotów 4mm zamiast 3mm?
44. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 23 poz. 24** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętów Schanza samowierzących, zamiast opisanych o następujących parametrach:
 - 6 mm x 200 x 80
 - 6 mm x 250 x 80?

Odpowiedź od Pytania nr 32 do Pytania nr 44 – Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw V

Dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej na bazie hydroksyapatytu (70%) i beta-trójfosforanu wapnia (30%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniający (12-24 m-ce). Współczynnik porowatości 70%, makroporowatość 0.5 mm: 300-600µm, 1 mm: 600-1250µm, 2 mm: 1250-2500µm, 4 mm: 2500 – 5000µm, wytrzymałość kompresyjna 10Mpa. Materiał do wypełnień i rekonstrukcji ubytków w tkance kostnej zbitą i gąbczastą, stosowany z autogennymi przeszczepami kostnymi, koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi, w postaci granulek 0,5mm/1mm/2mm/4mm, 10cm³?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Dotyczy Pakietu 13

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej na bazie beta-trójfosforanu wapnia (100%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniający (12-24 m-ce), porowatość 70%. W postaci granulek 2-4mm, 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw VI

Pakiet nr 1 – ENDOPROTEZA TYTANOWA STAWU BIODROWEGO Z TRZPIENIEM PRZYNASADOWYM PRZYNASADOWEGO

Czy Zamawiający dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny:

Trzpień tytanowy – bezcementowy, prosty typu taper, spłaszczony w płaszczyźnie A/P, dostępny w 12 rozmiarach; dostępny w 2 wersjach offsetu: standard i high -bez zmiany kąta CCD. Trzpień w 1/3 części bliższej pokryty porowatą okładziną ułatwiającą przerost kostniny, w środkowej części piaskowany, natomiast koniec dalszy polerowany.

Trzpień bezcementowy krótki – Trzpień przynasadowy, bezcementowy, tytanowy, kształt trójstożkowy, napyłony czystym tytanem oraz dodatkowo pokryty homogeniczną warstwą BONITu, dystalny koniec trzpienia oraz szyjka gładko polerowana, dostępny w 10 rozmiarach, stożek 12/14. Panewka bezcementowa, półsferyczna, tytanowa, typu press-fit, pokryta porowatym tytanem o zaawansowanej strukturze 3D, lita lub z otworami do dodatkowego mocowania śrubami. Panewka dostępna w rozmiarach zewnętrznych od 40 do 68 mm. Panewka wewnątrz gładko polerowana z możliwością zastosowania artkulacji polietylenowej i ceramicznej. Wkładka z polietylenu wysokousieciowanego o zwiększonej twardości, przystosowana do głów o średnicy 28, 32 i 36 mm, dostępna w wersji standard oraz z 20 stopniową nadbudową antyluksacyjną – bez zachowania pierwotnych postanowień SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

Pakiet nr 2 – ENDOPROTEZA STAWU BIODROWEGO BEZCEMENTOWA

Czy Zamawiający dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny:

Trzpień bezcementowy, tytanowy, stożkowy w dwóch płaszczyznach, powierzchnia o strukturze poprzecznych w części proxymalnej i podłużnych w części dystalnej rowków zapobiegających zapadaniu się trzpienia i zwiększających stabilność rotacyjną, pokryty porowatym tytanem i hydroxyapatytem na całej długości, dostępny w wersji standardowej bezkołnierzowej lub kołnierzowej (w 12 rozmiarach, z kątem CCD o wartości 135 stopni), w wersji lateralizowanej bezkołnierzowej lub kołnierzowej (w 11 rozmiarach, z kątem CCD o wartości 126 stopni) oraz w wersji valgus (w 8 rozmiarach, z kątem CCD o wartości 145 stopni), stożek 12/14.

Panewka antyluksacyjna w rozmiarach 43mm-67mm w dwóch wersjach- bezcementowa oraz bezcementowa z uchwytami do dodatkowej stabilizacji śrubami jak również z otworami na dodatkowe kołki mocujące. Wkładka z polietylenu crosslinkowanego XLPE.

Głowa wykonana ze stopu ZrNb 22,2mm w 4 długościach szyjki oraz 28mm w 6 długościach szyjki – bez zachowania pierwotnych postanowień SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

Pakiet nr 10 – ENDOPROTEZA STAWU KOLANOWEGO

Czy Zamawiający dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny:

a) Część udowa cementowa anatomiczna lewa/prawa z wbudowaną 3 stopniową zewnętrzną rotacją lub bez dostępna w 7 rozmiarach dla każdej ze stron, wykonana ze stopu CoCr lub ze stopu ZrNb, którego zewnętrzna warstwa została przekształcona w ceramikę, przeznaczona dla pacjentów uczulonych na metal lub Taca puszczelowa tytanowa anatomiczna lewa/prawa dostępna w 8 rozmiarach dla każdej ze stron, umożliwiającą zastosowanie trzpienia i podkładki połowicznej. Wkładka polietylenowa uniwersalna o grubościach: 9, 11, 13, 15 i 18 mm sterylizowana w EtO. Cement kostny z gantamycyną i wankomycyną – bez zachowania pierwotnych postanowień SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

b) Część udowa bezcementowa anatomiczna lewa/prawa z wbudowaną 3 stopniową zewnętrzną rotacją lub bez dostępna w 7 rozmiarach dla każdej ze stron, wykonana ze stopu CoCr lub ze stopu ZrNb, którego zewnętrzna warstwa została przekształcona w ceramikę, przeznaczona dla pacjentów uczulonych na metal lub Taca puszczelowa tytanowa anatomiczna lewa/prawa dostępna w 8 rozmiarach dla każdej ze stron, możliwość zastosowania antyrotacyjnego pega oraz śrub stabilizujących. Wkładka polietylenowa uniwersalna o grubościach: 9, 11, 13, 15 i 18 mm sterylizowana w EtO- bez zachowania pierwotnych postanowień SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

Pakiet nr 11 – ENDOPROTEZA REWIZYJNA STAWU KOLANOWEGO

Czy Zamawiający dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny:

Część udowa anatomiczna lewa/prawa, dostępna w 7 rozmiarach dla każdej ze stron, wykonana ze stopu CoCr lub ze stopu ZrNb, którego zewnętrzna warstwa została przekształcona w ceramikę, przeznaczona dla pacjentów uczulonych na metal, z możliwością zastosowania podkładek tytanowych dystalnych, tylnych i L-wedge (dystalna i tylna w jednym) i trzpieni tytanowych prostych i z 2, 4, 6 mm przesunięciem osi w dowolnym kierunku. Część puszczelowa tytanowa anatomiczna lewa/prawa, dostępna w 8 rozmiarach dla każdej ze stron, z możliwością zastosowania podkładek tytanowych połowicznych i całkowitych mocowanych śrubami oraz trzpieni tytanowych prostych jak i z 2, 4, 6 mm przesunięciem osi w dowolnym kierunku. Wkładka polietylenowa uniwersalna, półzwiązana (CC) lub z tylną stabilizacją (PS) dostępna w 7 grubościach, sterylizowana w EtO. Kołnierze udowe, asymetryczne lewe/prawe, dostępne w 7 rozmiarach każdy. Kołnierze puszczelowe, dostępne w 2 długościach oraz w 7 rozmiarach każdy. Owalne w przekroju poprzecznym, zapewniające stabilizację rotacyjną. Umożliwiające implantowanie trzpieni cementowych i bezcementowych z użyciem offsetów 2mm, 4mm i 6mm oraz podkładek. Wykonane z tytanu, pokryte porowatym tytanem o zaawansowanej strukturze 3D - bez zachowania pierwotnych postanowień SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z siwz

Zestaw VII

1. Dotyczy pakietu nr 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wosku pakowanego po 24 szt. i odpowiednie przeliczenie ilości opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

2. Dotyczy pakietu nr 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie staplerów o grubości zszywki 0,58mm pokrytych teflonem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zestaw VIII

Pakietu 13: Substytuty kości

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących parametrach:

- syntetyczny substytut kości w postaci granulatu 10g,
- składający się z hydroksyapatytu 75% i fosforanu trójwapniowego 25%,
- całkowicie wchłaniający, ulegający stopniowej resorpcji w czasie 6 do 24 miesięcy,
- średnica granulek 3-4 mm,
- porowatość granulatu do 90%,
- dostarczany w sterylnych opakowaniach,
- możliwość mieszania z krwią i szpikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zapytania do w/w postępowania, dot. umowy dostawy z depozytem i użyczeniem:

1. Czy w odniesieniu do pakietu nr 13 Zamawiający zgodzi się na usunięcie § 4 i §5, ponieważ zapisy o użyczeniu narzędzi oraz serwisie nie dotyczą przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zapisy dot. zapisu § 4 i §5, w zakresie Pakietu nr 13 zostaną wyłączone z umowy ponieważ nie dotyczą przedmiotu zamówienia.

2. Czy w §6 ust. 12 w odniesieniu do substytutów kości, które są w wersji sterylnej, Zamawiający zgodzi się dodać, że chodzi o otwarcie opakowania zewnętrznego towaru (paczki)?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w §9 ust. 6 poprzez zaznaczenie, że termin płatności liczony będzie od daty wystawienia prawidłowej faktury VAT?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Zestaw IX

Pytanie 1: dotyczy zadania nr 13

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 w związku wycofaniem z produkcji preparatu wymienionego w SIWZ wyrazi zgodę na dopuszczenie:

substytutu kości Triosite - opakowanie 10ml

- syntetyczny, osteokondukcyjny
- na bazie 40% fosforanu wapnia i 60% hydroksyapatytu
- w postaci granulek 2-3mm średnicy
- wielkość makroporów 300-600 µm
- wielkość mikroporów <10 µm
- porowatość 60-70%;
- do mieszania z krwią i szpikiem?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie 2: dotyczy zadania nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Wykonawca musi umieścić pod formularzem asortymentowo-cenowym informacje dot. dostarczenia implantów wraz z instrumentarium.

Zestaw X

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej na bazie beta-trójfosforanu wapnia (100%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniaalny (12-24 m-ce), porowatość 70%. W postaci granulek 2-4mm, w opak. 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zestaw XI

Dotyczy Pakietu 12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu utworzenia depozytu dla Pakietu 12 i wykreślenie stosownych zapisów w Umowie dotyczących wspomnianego depozytu.

Do używania wyrobów zawartych w Pakiecie 12 nie jest potrzebne instrumentarium do założenia asortymentu u pacjentów, którego konieczność dostarczenia przewiduje umowa na stworzenie depozytu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Do Zestawu III UMOWA UDOSTĘPNIENIA

Zawarta w dniur. pomiędzy:

.....
.....

reprezentowanym przez:

1.

zwanym w dalszej części umowy Klientem

a

.....

reprezentowaną przez:

1.

2.

zwanym w dalszej części Spółką

§ 1. Przedmiot umowy

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

§ 2. Klauzula własności

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

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

§3. Używanie przedmiotu umowy

1. Klient jest zobowiązany używać zgodnie z ich przeznaczeniem i dostarczonymi przez Spółkę instrukcjami obsługi.
2. Klient nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części przedmiotu umowy oraz powiadomi niezwłocznie Spółkę o każdym jego uszkodzeniu. Instrukcje obsługi stanowią integralną część umowy. Spółka nie ponosi odpowiedzialności za szkody poniesione przez Klienta lub osoby trzecie, spowodowane używaniemniezgodnie z instrukcjami obsługi.
3. Spółka ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania
przez Klienta. Klient zapewni Spółce dostęp do w celu

przeprowadzenia jego inwentaryzacji. W przypadku naruszenia przez Klienta warunków o których mowa w § 2 i § 3 ust 1 umowy, Spółka ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.

4. Klient ponosi odpowiedzialność za działania własne lub osób trzecich powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę przedmiotu umowy. W takim przypadku Spółka ma prawo żądać od Klienta zapłaty kwoty, w wysokości wyliczonej przez Spółkę odpowiednio do wartości przedmiotu umowy.
5. Zmiana miejsca użytkowania przedmiotu umowy jest możliwa za zgodą Spółki na piśmie.

§ 4. Realizacja przedmiotu umowy

Spółka udostępni Klientowi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Klienta.

§ 5. Serwis

Spółka zobowiązuje się do bezpłatnych napraw udostępnianego wynikających z ich normalnego używania. Koszty napraw Urządzeń wynikające z używania niezgodnie z instrukcją obsługi ponosi Klient.

§ 6. Zawiadomienia

1. Zawiadomienia dotyczące umowy dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową – listem poleconym.
2. Klient zobowiązuje się do niezwłocznego zawiadomienia Spółki o zmianach swojej firmy (nazwy), siedziby, adresu dla doręczeń faktur oraz korespondencji. Brak zawiadomienia o tych zmianach powoduje, że doręczenia na adres wskazany w umowie będą uznawane za skuteczne.
3. W przypadku wystąpienia po stronie Klienta zmian strukturalnych, własnościowych, formy prawnej, przekształceń, itp. zobowiązany jest on bez zbędnej zwłoki poinformować o tym Spółkę w formie oświadczenia. Klient lub osoba trzecia wstępująca w wyniku powyższych zmian w prawa i obowiązki wynikające z umowy, zobowiązane są potwierdzić Spółce saldo użytkowanych przez niego narzędzi.

§ 7. Zakończenie umowy

1. Umowa zostaje zawarta na okres od do r.
2. W przypadku naruszenia istotnych warunków umowy, strony mogą rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
3. W razie rozwiązania umowy Klient jest zobowiązany do natychmiastowego zwrotu Spółce tj., na pierwsze wezwanie, udostępnionego w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia niniejszej umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 8. Postanowienia końcowe

1. Wszystkie spory mogące wynikać z niniejszej umowy bądź w związku z nią rozstrzygać będzie Sąd zgodnie z Regulaminem tego Sądu.
2. Do spraw nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się przepisy kodeksu cywilnego.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem dostarczenia przedmiotu umowy Klientowi.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po 1 dla każdej ze stron.

KLIENT

SPÓŁKA

UMOWA PRZECHOWANIA



zwana dalej Umową, zawarta w dniu w pomiędzy:

..... wpisanym do.....pod numerem....., NIP.....,
REGON.....,
reprezentowanym przez:

1).....,

2)
zwanym dalej Przechowawcą

a

.....
reprezentowanym przez:

1).....,

2),

zwanym dalej Składającym.

§1

1. Składający zleca, a Przechowawca przyjmuje na przechowanie towary będące przedmiotem umowy dostawy z dnia w asortymencie i cenach określonych w Załączniku nr 1 do Umowy.
2. Przechowawca jako miejsce przechowywania wskazuje pomieszczenie na bloku operacyjnym, które znajduje się _____ – osoba nadzorująca podmagazyn Pani/Pan _____
3. Osobą upoważnioną do podpisywania raportów oraz przekazywania ich do Składającego jest Pani/Pan _____

§2

1. Składający dostarczy Przechowawcy Przedmiot przechowania w terminie 14 dni od daty rozpoczęcia obowiązywania Umowy.
2. Przyjęcie Przedmiotu przechowania dokonane zostanie na podstawie protokołu przyjęcia będącego Załącznikiem nr 2 do Umowy i stanowiącego jej integralną część, podpisanego przez upoważnionych pisemnie przedstawicieli stron Umowy.
3. Szczegółowy opis stanu technicznego Przedmiotu przechowania, sporządzony przez Przechowawcę, znajduje się w Załączniku nr 2 do Umowy.

§3

Przechowawca zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania Przedmiotu przechowania tak, by zachować go w stanie nie pogorszonym.

§4

Przechowawca ponosi odpowiedzialność z tytułu ryzyka utraty bądź uszkodzenia Przedmiotu przechowania.

§5

Składający może odebrać Przedmiot przechowania po uprzednim powiadomieniu Przechowawcy pisemnie, faksem lub telefonicznie na 30 dni przed datą odbioru.

§6

1. Przechowawca ma prawo kupić Przedmiot przechowania na potrzeby własne przy zachowaniu procedur opisanych w umowie.
2. O pobraniu Przedmiotu przechowania Przechowawca powiadamia Składającego w terminie 3 dni od daty pobrania na formularzu, którego wzór stanowi Załącznik nr 3 do Umowy.
3. Za pobrany Przedmiot przechowania Składający obciąża Przechowawcę na podstawie faktury VAT z terminem zapłaty 30 dni od daty doręczenia jej do Przechowawcy. Ceny za zakupiony Przedmiot przechowania Składający ustali zgodnie z postanowieniami umowy dostawy, o której mowa w par.1 ust.1 Umowy.
4. Przechowawca zobowiązuje się do pobierania Przedmiotu przechowania według daty ważności, począwszy od najkrótszej dla danego asortymentu.

§7

Składający zobowiązuje się do utrzymania pełnego asortymentu i ilości wymienionych w Załączniku nr 1 do Umowy towarów oddanych na przechowanie, zgodnie z zamówieniami przekazanymi przez Przechowawcę pisemnie, faksem lub telefonicznie i przy zachowaniu przez niego procedur opisanych w § 2 Umowy.

§8

1. Składający może dokonać spisu z natury Przedmiotu przechowania u Przechowawcy oraz dokonać kontroli warunków ich przechowywania w każdym uzgodnionym wcześniej z Przechowawcą terminie.
2. Czynności wymienione w ust. 1 Składający dokonuje co najmniej raz na kwartał w terminie uzgodnionym z Przechowawcą.

§9

1. Umowa została zawarta na czas określony od do
2. Każdej ze stron przysługuje prawo do wypowiedzenia Umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.
3. Umowa rozwiązuje się z dniem rozwiązania umowy dostawy, o której mowa w §1 Umowy.

§10

Wszelkie zmiany niniejszej umowy pod rygorem nieważności wymagają formy pisemnej.

§11

W kwestiach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy zastosowanie mieć będą przepisy kodeksu cywilnego.

§12

Wszelkie spory lub roszczenia wynikające z Umowy lub z jej naruszenia, rozwiązania lub nieważności albo też z nimi związane, będą rozstrzygane przez Sąd Arbitrażowy przy Nowotomyskiej Izbie Gospodarczej, zgodnie z zasadami arbitrażu określonymi w regulaminie i statucie tego Sądu.

§13

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.


SKŁADAJĄCY

PRZECHOWAWCA

Zamawiający informuje, że termin składania ofert został przesunięty na dzień: 23.01.2020 do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 23.01.2020 o godzinie 10:30 w Dziale Zamówień Publicznych i Umów pokój 213, w siedzibie Zamawiającego.

Sporządziła: Małgorzata Malinowska


Doktor Kierujący
Oddziałem Chirurgii Uszowo-Ortopedycznej
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Śc. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej


Dyrektor
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Śc. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Włona Łobejko

