

ZP.261.11.2025

Łębork, 30.04.2025 r.

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-78abc4cc-0c58-44fb-9ab8-9e2126e3888f

Wyjaśnienie treści SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: zakup i sukcesywne dostawy implantów ortopedycznych.

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

1. Dotyczy części nr 10, poz.10

Czy Zamawiający dopuści do oceny dla części nr 10 pozycja 10 rozwiązanie dodatkowe które rozszerzy asortyment spełniając wszystkie wymagania funkcjonalne wyszczególnione przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia?

Rozszerzenie asortymentu o podany trzpień bezcementowy pozwoli na efektywniejszą pracę. Wpłynie to na zabezpieczenie pracy na bloku operacyjnym i zwiększenie możliwości zoperowania większej ilości przypadków.

Rozwiązanie dodatkowe rozszerzające ofertę składające się z:

Pozycja 10 - Trzpień monolityczny, stożkowy, prosty, bezcementowy. W całości wykonany z tytanu. Jeden dla wszystkich rozmiarów glenosfery. Dostępny w rozmiarach 6x106mm, 7.5x111mm, 9x117mm, 10.5x122mm, 12x127mm, 13.5x132mm, 15x138mm (średnica/długość).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy Części nr 2

Czy zamawiający dopuści jako rozwiązanie równoważne zaoferowanie systemu do wewnętrznej naprawy łankotki stworzonego z myślą o łatwości obsługi i niezawodności? Urządzenie zostało zaprojektowane w sposób pozwalający na prawidłowe działanie także po wygięciu w trakcie prowadzenia zabiegu.

Urządzenie do naprawy łąkotki typu ALL-INSIDE, zbudowane jest z przezroczystej rękojeści, elastycznej, półotwartej igły i czarnego suwaka (służącego do wypuszczania implantów na zewnątrz urządzenia - implanty ułożone liniowo, wypuszczane poprzez przesunięcie suwaka w przód, szew z węzłem samozaciskowym), wyposażone w dwa profilowane implanty 1x5mm, wykonane z PEEK do przytrzymywania szwów, wstępnie związanych niebieskim szwem z niewchłanianego polietylenu o ultra wysokiej masie cząsteczkowej 2-0. Urządzenie wyposażone w ogranicznik głębokości penetracji z zakresem 12-24mm (standardowe ustawienie 20mm), regulacja głębokości uzyskiwana poprzez biały suwak. System do szycia łąkotki dostępny z igłą wygiętą do góry pod kątem 15 stopni i w dół pod kątem 9 stopni, oba z możliwością dodatkowego wyginania igły. Obsługa możliwa jedną ręką. Pakowany sterylnie.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 Ust. 2:
2. Kary umowne, które Wykonawca zapłaci Zamawiającemu, będą naliczane w następujących wypadkach oraz wysokościach:
- 1) za zwłokę w wykonaniu zamówienia – zwłokę w dostawie – w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia za każdy dzień zwłoki powyżej terminu określonego w § 2 ust. 2, jednak nie więcej niż **10% wartości brutto niezrealizowanej części** danej dostawy;
- 2) za odmowę dostarczenia zamówionego towaru w wysokości **0,5%** wartości brutto niezrealizowanego jednostkowego zamówienia, przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu u innego dostawcy i ewentualną różnicą cen obciąży Wykonawcę;
- 3) za naruszenie przez Wykonawcę obowiązków określonych w § 1 ust. 7 i 9, § 5, § 8, § 9 – w wysokości **12 zł brutto** za każde naruszenie oraz dodatkowo w przypadku zwłoki – w wysokości **5 zł brutto** za każdy rozpoczęty dzień,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ w zakresie § 7.

Ponadto Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

4. Zgodnie z § 3 ust. 6 projektu umowy:

„Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny, dalej K.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego. Strony ustalają, że nieterminowe regulowanie należności przez Zamawiającego za dostarczony przedmiot umowy nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku dalszych dostaw, chyba że zwłoka w płatnościach przekracza 60 dni.”

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie fragmentu postanowienia określonego w § 3 ust. 6 projektu umowy dotyczącego wstrzymania dostaw.

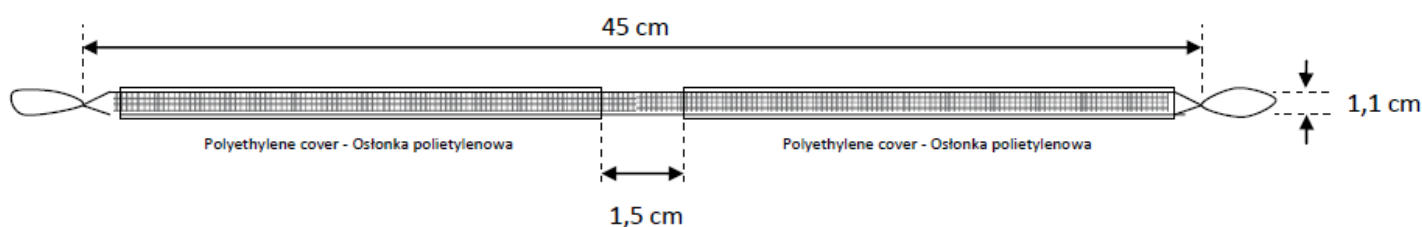
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu z § 1 ust. 7 z 3 dni na 7 dni, ze względu na wysokie koszty takiego rozwiązania wpływające na ofertę. Podkreślamy, że dostawa dokumentów w przeciągu 7 dni nie wpłynie negatywnie na wykonanie zamówienia.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

6. Dotyczy części nr 13 poz. 1 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 1

Taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet. Parametry: materiał - polipropylen monofilamentowy, plastikowa dwuczęściowa osłonka na taśmie w celu zapewnienia sterylności - zapobiegająca zakażeniom, brak osłonki w środku taśmy na odcinku 1,5 cm, co ułatwia lepsze pozycjonowanie taśmy; gramatura 45 g/m², grubość siatki 0,34 mm, porowatość 1500-1950 µm, grubość nitki 150 µm, rozmiar: długość taśmy 45 cm, szerokość 1,1 cm, wytrzymałość 230,2 N/cm, brzegi taśmy atraumatyczne ,gładkie zakończone bezpiecznymi pętelkami.

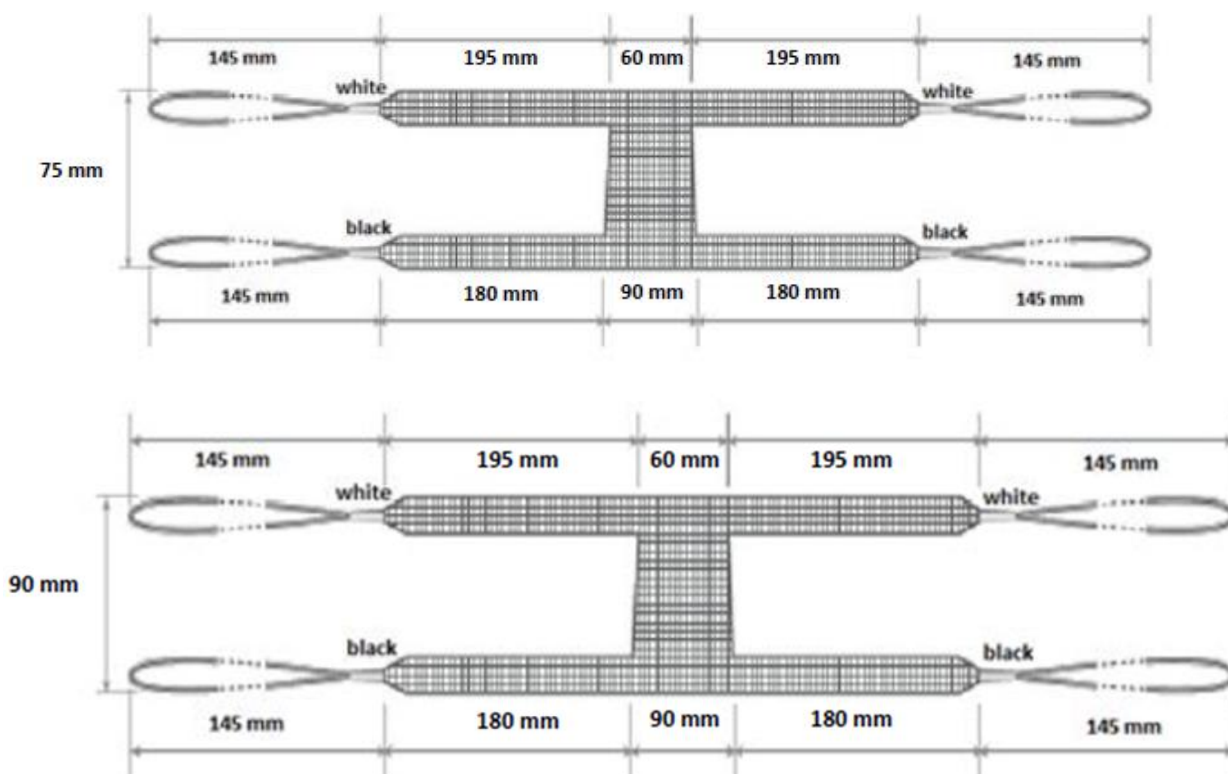


Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu o ww. parametrach.

7. Dotyczy części nr 13 poz. 2 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 2

Siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej plastyka przednia; rozmiar duży 7,5 cm lub 9 cm wysokość (do wyboru Zamawiającego na etapie składania zamówień), jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,34 mm, gramatura 45 g/m², porowatość 1500-1950 µm, długość ramion: górne 18 cm każde, dolne 19,5 cm każde, szerokość ramion 1,1 cm, podstawa górna 6 cm, podstawa dolna 9 cm, wysokość implantu 7,5 cm lub 9 cm do wyboru Zamawiającego na etapie składania zamówień (odległość między ramionami), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wytrzymałość 230,2 N/cm.



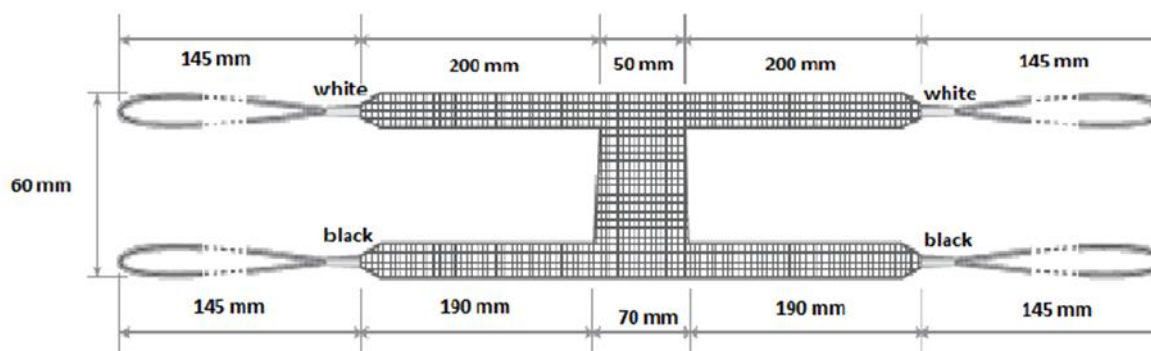
Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy o ww. parametrach.

8. Dotyczy części nr 13 poz. 3 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 3

Siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, plastyka przednia; rozmiar mały 6 cm wysokość; jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen,

grubość siatki 0,34 mm, gramatura 45 g/m², porowatość 1500-1950 µm, długość ramion: górne 19 cm każde, dolne 20 cm każde, szerokość ramion 1,1 cm, podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 7 cm, wysokość implantu 6 cm (odległość między ramionami), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wytrzymałość 230,2 N/cm.

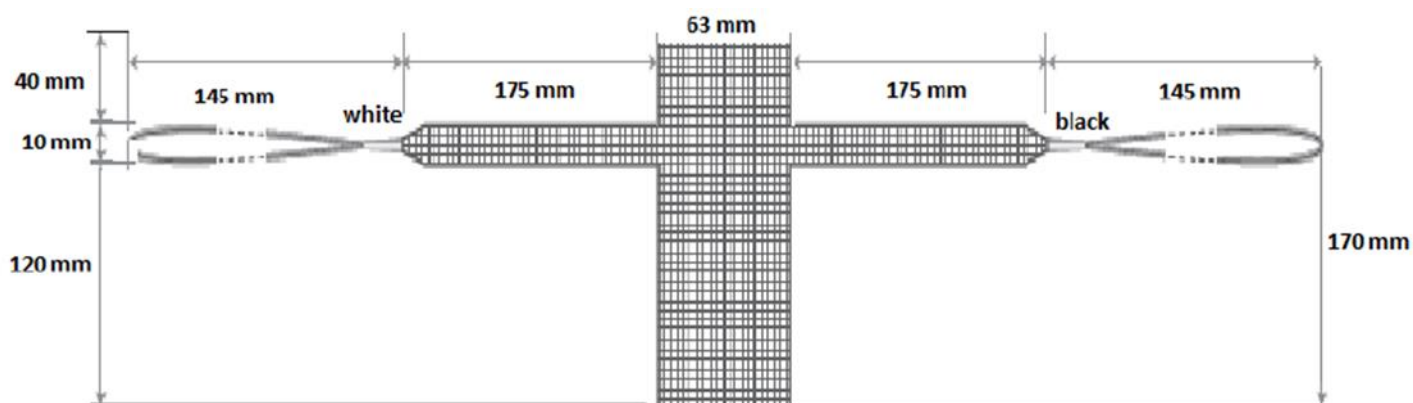


Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Odp. Odp. Zamawiający dopuszcza siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy o ww. parametrach.

9. Dotyczy części nr 13 poz. 4 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 4

Siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej, plastyka tylna; jednorodna niewchłaniałna, monofilament polipropylen implant o anatomicznym kształcie w podwójnych ramionach pokrytych plastikową osłonką; brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, rozmiary; wysokość 12 cm, szerokość 6,3 cm, długość ramion 35 cm; rozmiary wypustki: szerokość 6,3 cm, wysokość 4 cm; parametry: grubość siatki 0,34 mm, gramatura 45 g/m², porowatość 1500-1950 µm, wytrzymałość 230,2 N/cm.



Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacyjną ani na oczekiwany, pożądany efekt terapeutyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza siatkę do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy o ww. parametrach.

10. Dotyczy części nr 13 poz. 5 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 5

Igła Emmet'a typ 3, helikalnie skręcona, służąca do operacji beznapięciowego umieszczenia taśmy pod cewką moczową w technice TOT, jak i do założenia mesha przedniego, mesha tylnego, mesha 6-ramiennego, z dojścia poprzez otwór zasłonięty jak i z dojścia okołorektalnego, posiada otwór do przeciągnięcia nici slinga lub ramienia taśmy, posiada stabilny antypoślizgowy uchwyt, gwarantujący wygodną i bezpieczną manipulację oraz nie obracanie się narzędzia podczas pracy. Wykonana z wysokogatunkowej stali chirurgicznej, może być sterylizowana w różnych systemach. Długość 27 cm. Igła 1/2. Ø 10,5 cm. Otwór dla nici 6 x 3 mm. Poręczna rękojeść. Technika z dojścia przezpośladkowego.

Odp. Zamawiający dopuszcza igłę o ww. parametrach.

11. Dotyczy części nr 13 poz. 6 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 6

Igła Emmet'a typ 2, helikalnie skręcona, służąca do operacji beznapięciowego umieszczenia taśmy pod cewką moczową w technice TOT, jak i do założenia mesha przedniego, mesha tylnego, mesha 6-ramiennego, z dojścia poprzez otwór zasłonięty jak i z dojścia okołorektalnego.

Posiada otwór do przeciągnięcia nici: uniwersalnej taśmy uroginekologicznej, slingu lub ramienia taśmy.

Igła ma ergonomiczną i antypoślizgową rękojeść. Zapewniającą pewny i stabilny chwyt, gwarantujący wygodną oraz bezpieczną manipulację. Wykonana z wysokogatunkowej stali chirurgicznej, może być sterylizowana w różnych systemach.

Długość 26 cm. Igła 1/2. Ø 8,5 cm. Otwór do przeciągnięcia nici 6 x 3 mm. Poręczna rękojeść. TOT; technika in-out i out-in.

Odp. Zamawiający dopuszcza igłę o ww. parametrach.

12. Dotyczy części nr 13 poz. 7 - czy Zamawiający dopuści w części nr 13 poz. 7

Igły wielorazowego użytku ze stali nierdzewnej, helikalne, prawa + lewa.

Długość 20 cm. Igła 1/2; Ø 7 cm. Otwór dla nici 6 x 3 mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza igły o ww. parametrach.

13. Dotyczy zapisów projektu umowy – zał. nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający w §2 w celu realizacji podpisanej umowy, dopuści kanał komunikacji między Zamawiającym a Wykonawcą za pośrednictwem aplikacji udostępnionej nieodpłatnie przez Wykonawcę, służącej w szczególności do: składania zamówień, przesyłania protokołów zużycia, nadzorowania zdeponowanych stanów magazynowych?

Wykonawca przeszkoli Zamawiającego z jej obsługi i zapewni wsparcie techniczne.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o uwzględnienie tej formy komunikacji w zapisach umowy.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy zapisów projektu umowy – zał. nr 7 do SWZ

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

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. W § 6 ust. 2 pkt 1 projektu umowy mowa jest o trzykrotnej kolejnej zwłoce Wykonawcy w realizacji zamówienia natomiast w pkt. 2 mowa jest o jednorazowej rażącej zwłoce wraz ze wskazaniem co Zamawiający uważa za „rażącą zwłokę”. Punkty te wzajemnie się nie wykluczają gdyż traktują o zupełnie innych sytuacjach. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ.

15. Dotyczy zapisów projektu umowy – zał. nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §7 ust. 2:

a. Pkt 1 i 2 z 1% na 0,5%?

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

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

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych (KIO 980/18 i KIO 983/18), bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji, które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z uwagi, iż

postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ w zakresie § 7.

Ponadto Zamawiający wskazuje, iż kara jest to środek represyjny, określona przepisami prawa dolegliwość dla podmiotu prawa będąca sankcją za niepodporządkowanie się normom prawnym, tak więc z samej definicji kara powinna być dolegliwa.

16. Dotyczy zapisów projektu umowy – zał. nr 7 do SWZ

Czy Zamawiający dookreśli w §13 ust.3, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty bez konieczności dodatkowej mediacji?

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.

Odp. Zamawiający modyfikuje zapis § 13 ust. 3 projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ w następujący sposób: Ewentualne spory w relacjach z Wykonawcą o roszczenia cywilnoprawne w sprawach, w których zawarcie ugody jest dopuszczalne, będą podlegały mediacjom. W razie zaistnienia sporu wynikającego z niniejszej umowy lub z nią związanego, strony sporu zobowiązują się do skierowania sprawy do rozwiązania w drodze mediacji przez mediatora Ośrodka Mediacji przy Okręgowej Izbie Radców Prawnych w Gdańsku i wyrażają zgodę na przeprowadzenie postępowania mediacyjnego zgodnie z Regulaminem Ośrodka Mediacji przy Okręgowej Izbie Radców Prawnych w Gdańsku obowiązującym w dniu złożenia wniosku o mediację. **„Przeprowadzenie mediacji nie jest wymagane w przypadku opóźnienia terminu płatności, jeżeli Zamawiający nie zawiadomił Wykonawcy o wadach ilościowych lub jakościowych dostarczonych implantów”.**

17. Dotyczy pakietu 1 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Guzik do mocowania piszczelowego wypukły w kształcie kapelusza tytanowy w czterech rozmiarach średnicy zewnętrznej 11mm, 14mm, 17mm i 20mm oraz odpowiednio w średnicach wewnętrznych 4mm, 7mm, 9mm i 9mm. Guziki z dwoma otworami z nacięciem podłużnym umożliwiającym założenie pętli oraz w średnicy

zewnątrznej 11mm, 14mm, 17mm i 20 mm dodatkowo z jednym lub dwoma otworami na przeprowadzenie nici/taśmy. Implant w wersji sterylnej zapakowany pojedynczo.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

18. Dotyczy pakietu 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Zestaw do osteotomii kolana z rekonstrukcją więzadłową, w skład wchodzi:

a) Implant do otwierającej osteotomii piszczelowej HTO w postaci płyty. Niewchłaniana płytka wykonana z CF- PEEK (PEEK wzmocniony włóknem węglowym i tantalowym) w kształcie litery T dostępna w jednym uniwersalnym rozmiarze. Płytkę przezierną dla promieni RTG. Zawartość wplecionych włókien powoduje zacinienie na obrazie RTG. Na zdjęciu widoczny delikatny obrys płyty. Implant z 7 otworami na śruby, cztery otwory w części bliższej osteotomii i trzy otwory w części dystalnej. Płyta daje możliwość blokady śruby w otworze +/-12 stopni – blokowanie wieloosiowe. Płytkę stabilną kątowno - śruby mocowane w implancie poprzez wkręcenie głowy śruby w płytkę. Możliwość użycia śruby dociągającej korowej. – 1 szt.

b) Śruby do osteotomii piszczelowej/udowej (HTO/LDFO) wykonane z tytanu, samogwintujące. Głowa śruby stożkowa, gwintowana w celu kątowej stabilizacji w płycie poprzez wkręcenie się i zakotwiczenie śruby w płycie. Gniazdo śruby sześciokątne typu „HEX” Implant dostępny w średnicy 5,0 mm w długości od 16 mm do 90 mm ze skokiem co 2 mm o w przedziale długości od 16 mm do 50 mm powyżej ze skokiem długości co 5 mm. Śruby niesterylne lub sterylne – 7 szt.

c) Śruby kompresyjne, korowe do osteotomii piszczelowej/udowej (HTO/LDFO) wykonane z tytanu, samogwintujące. Gniazdo śruby sześciokątne typu „HEX” Implant dostępny w średnicy 4,5 mm w długości od 24 mm do 52 mm ze skokiem co 4 mm. Śruby oznaczone kolorem złotym, niesterylne lub sterylne. – 1 szt.

d) Druk wierzący łamany, wykorzystywany w zabiegach osteotomii. Druk o średnicy 2.4 mm i długości 216 mm. Pakowany pojedynczo, sterylne – 2 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

19. Dotyczy pakietu 1 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Autologiczny system regeneracji chrząstki oparty na osoczu bogatopłytkowym i żywych chondrocytach. Jednorazowy system sterylne składający się z:

Podwójnej strzykawki (3 szt.), systemu do przygotowania autologicznej trombiny (1 szt.), urządzenie do pobierania tkanki autologicznej (1 szt.), ostrze shavera 4 mm x 13

cm (1szt.), kaniula z końcówką luerlock wprowadzająca, zakrzywiona z obturatorem (1 szt.).

Wymagane instrumentarium:

Wirówka z pojemnikami i tubami na strzykawki separujące krew, przeciwwaga, konsola do shavera

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

20. Dotyczy pakietu 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Wielorazowe narzędzie do szwów typu scorpion. Narzędzie dedykowane do zabiegów w stawie kolanowym. Umożliwia dostęp w ciasnych zakamarkach stawu kolanowego. Do wykorzystania z nicią #0 oraz szwu typu FiberWire 2-0 lub mini taśmy szwowej o wym. 0,9 mm. Ergonomicznie zaprojektowane narzędzie do obsługi jedną ręką. Narzędzie z płaską szczęką służącą do złapania łąkotki i za pomocą kompatybilnej igły przeszywania jej nicią. Urządzenie umożliwia wielokrotne przeszywanie tkanki u jednego pacjenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

21. Dotyczy pakietu 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Wielorazowe narzędzie do szycia tkanki w barku FastPass Scorpion SL. Ergonomicznie zaprojektowane narzędzie do obsługi jedną ręką. Urządzenie umożliwiające dostęp w ciasnych zakamarkach stawu barkowego. Narzędzie złożone z dwóch szczęk, jedna służąca do podawania nici, druga do złapania po przeszyciu przez tkankę. Ładowanie nitki odbywa się z bocznej części. Szczeka dolna tępa. Narzędzie wyposażone jest w port do mycia i dezynfekcji narzędzia wewnątrz części ruchomej

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

22. Dotyczy pakietu 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Igła jednorazowego użytku do szycia ścięgien stożka rotatorów, kompatybilna z urządzeniem „Scorpion”. Igła pakowana sterylne z nicią i plastikową rurką do przesuwania szwów.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

23. Dotyczy pakietu 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Implant bezwzględny w wersji biokompozytowej oraz PEEK do stabilizacji tkanki w kości, implant kaniulowany, wbijany z PEEKowym początkiem do mocowania przeszczepu. Założony na jednorazowy przewodnik ze znacznikiem pozwalającym na pełną kontrolę i ocenę prawidłowego założenia implantu. Implant umożliwia śródoperacyjną możliwość kontroli napięcia tkanki w wymiarach: 3,5 mm x 19,5mm, 4,5 mm x 24mm, 2,9 mm x 12,5mm, 2,9 mm x 12,5mm, 2,4 mm x 11 mm, 2,4 mm x 11,3 mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

24. Dotyczy pakietu 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze białoczarnym, grubości min #2, niewchłaniałna o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji i szycia stożka rotatorów, niestabilności stawów barkowo-obończykowych i stawów skokowych. Taśma zakończona typową nicią chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwzględymi. Długość robocza taśmy 18 cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

25. Dotyczy §2 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Czy Zamawiający odstąpi od składania zamówień poprzez faks?

W dobie elektronizacji Wykonawca odchodzi od komunikacji za pośrednictwem faksu. Komunikacja drogą mailową pozwala na natychmiastową wymianę informacji, co jest kluczowe w terminowej realizacji zamówień.

Odp. Zamawiający odstępuje od składania zamówień poprzez faks.

26. Dotyczy §3 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą, czy Zamawiający zgodzi się na wystawianie i przysyłanie faktur w formie elektronicznej? Jeśli tak, to prosimy o wskazanie adresu email, na który faktury mają być wysyłane.

Odp. Zgodnie z §3 ust. 3 Zamawiający dopuszcza dostarczanie faktur drogą elektroniczną przez stronę <https://efaktura.gov.pl>.

27. Dotyczy §8 ust. 2, §9 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

Czy Zamawiający w zamian za protokół przekazania dopuści możliwość przedłożenia dokumentu WZ zawierającego numery katalogowe, numery seryjne oraz nazwę produktu jako potwierdzenie utworzenia depozytu?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 7 do SWZ)

W związku z koniecznością stworzenia depozytu przez Wykonawcę realizującego dostawę implantów, prosimy o dodanie do obecnego brzemienia wzoru umowy, poniższych zapisów uszczegółowiających zasady realizacji dostaw w ramach stworzonego tj.:

- 1) Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest:.....
- 2) Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.
- 3) Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.
- 4) W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.
- 5) W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone implanty poczynawszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.
- 6) Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW.
- 7) Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 15 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.
- 8) W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.
- 9) Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.
- 10) 1Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.

- 11) Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.
- 12) Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.
- 13) Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis § 9 projektu umowy stanowiącego załącznik nr 7 do SWZ w następujący sposób:

„ 9. Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ lub protokół zdawczo - odbiorczego. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest: Kierownik Bloku Operacyjnego, lub inna osoba upoważniona.

10. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.

11. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą.

12. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów.

13. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie używał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu.

14. Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW.

15. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 15 miesięcy przed upłynięciem daty ważności materiału wytypowanego do wymiany. Wymianie/zwrotom podlegają wyłącznie produkty pełnowartościowe. Produkt pełnowartościowy to produkt niezniszczony, nierozpakowany, w żaden sposób nieoznakowany; posiadający oryginalne opakowanie wewnętrzne i zewnętrzne oraz nieuszkodzone plomby.

16. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego.

17. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane.

18. 1Raz w roku kalendarzowym, Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie uzgodniony z Zamawiającym na 2-3 tygodnie przed jej datą.

19. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały.

20. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 18 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.

21. Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności zgodnym z § 3 ust. 3 umowy.”

29. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień za pośrednictwem aplikacji MARS dostępnej dla Zamawiającego? Aplikacja jest dostępna online i nie wymaga dodatkowej instalacji. Taka forma składania zamówień ułatwia cały proces zamawiania i pozwala Zamawiającemu na sprawdzenie statusu złożonego zamówienia. Dodatkowo Zamawiający z poziomu aplikacji ma pełny dostęp i podgląd na cały asortyment znajdujący się w portfolio Wykonawcy. Wykonawca gwarantuje przeszkolenie wskazanego pracownika Zamawiającego w zakresie obsługi aplikacji MARS.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

30. Dotyczy części nr 2 - sterylne zestaw do szycia łąkotki podwójny

Dopuszcza alternatywnie: -

Zestaw do szycia łąkotki w systemie all-inside obsługiwany tylko jedną ręką, sterylne. Zestaw składający się z dwóch implantów z PEEK połączonych niewchłaniałą nicią z materiału UHMWPE o gr USP2/0 z zaciskowym węzłem. Implanty z materiału PEEK o charakterystycznym cylindrycznym kształcie z dwoma otworami na nici oraz w części dystalnej implantu charakterystyczne wcięcie typ „rybi ogon” Implanty położone na jednej prowadnicy wykonanej z odkształcalnego materiału pozwalającego na śródoperacyjne dostosowanie krzywizny prowadnicy każdorazowo do warunków anatomicznych. W zależności od rodzaju zestawu czubek prowadnicy fabrycznie wygięty o kąt 27 stopni , lub prosty lub tzw. reverse zagięty do dołu o kąt (-5%). Głębokość implantacji regulowana poprzez manualne skracanie lub wydłużanie osłonki prowadnicy na rękojeści z użyciem guzika suwnego umieszczonego poniżej spustu . Implanty wysuwane poza obręb prowadnicy za pomocą półautomatycznego okrągłego

kołnierza 360 stopni, o charakterystycznym dwupoziomowym odbiciu kołnierza po każdej implantacji implantu powracającego do pozycji roboczej po każdym użyciu. System umożliwia założenie implantów bez wyciągania rękojeści z kolana.

Zwracamy się o dopuszczenie w/w produktów do zaoferowania w postępowaniu.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt o ww. parametrach.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).