



Otrzymuję wykonawcy
zainteresowani
postępowaniem

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/7/1/18

data: 30.04.2018r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 7/18/ZP na zakup z dostawą endoprotez i materiałów ortopedycznych wraz z dzierżawą instrumentarium oraz osprzęt do ERCP.

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 7/18/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 - ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 t.j. ze zm.) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma 1

Pakiet 41

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową – trójwymiarową porowatą matrycę złożoną z kolagenu pochodzenia bydłęcego, Typ I. Warstwa wierzchnia złożona z folii silikonowej wzmocnionej poliestrem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści matrycę w rozmiarze 10x15 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści matrycę w rozmiarze 10x30 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

c.d. pytań

PAKIET 3: Materiał kośćozastępczy

Pytanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bloczek o rozm. 10x10x25mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bloczek o rozm. 10x20x30mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kliny w następujących rozmiarach:

30x25x6mm- 6mm

30x25x8mm- 8mm

30x25x10mm- 10mm

30x25x12mm- 12mm

30x25x14mm- 14mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 4 – poz. 3, 4

W celu uzyskania korzystnej oferty produktowo-cenowej czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie osobnego pakietu dla pozycji nr 3 i 4

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 2

Pytanie do pakietu 32

Prosimy o weryfikację ilości implantów ponieważ w opisie podanych jest 30 szt. (20+10) gwoździ a tylko 20 szt. śrub doszyjkowych, które stanowią nieodłączną część kompletu.

Odpowiedź: Należy wycenić zgodnie z SIWZ.

Firma 3

Pakiet 26 Endoproteza połowiczna Bi-polarna

Czy zamawiający dopuści, bez zachowania pierwotnych wymagań SIWZ, produkt o poniższych parametrach?

Trzpień metalowy, wykonany ze stopu CoCrMo, zaopatrzony w centralizer, bezkołnierowy, posiadający na bocznej powierzchni podłużne zagłębienia antyrotacyjne, w pięciu rozmiarach, konus 12/14.

Głowa Bipolarna składająca się z dwóch elementów: metalowej czaszy (element zewnętrzny) oraz wkładu polietylenowego (część wewnętrzna). Zewnętrzna czasza, polerowna w rozmiarach od 40 do 60 mm, ze skokiem, co 1mm. Oba elementy stanowią całość jako jeden implant. Konstrukcja głowy bipolarnej dająca możliwość bezszkodowego, śródoperacyjnego rozłączenia powyżej opisanych elementów w razie konieczności.

Korek do blokowania kanału szpikowego w rozmiarach co 2 mm.

Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 35 Endoprotezy cementowane i bezcementowe stawu kolanowego – anatomiczne kłykciowe

Czy zamawiający dopuści, bez zachowania pierwotnych wymagań SIWZ, produkt o poniższych parametrach?

Element udowy jednopromieniowy, anatomiczny (prawy, lewy) wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego z podniesioną przednią częścią zapobiegającą tzw. notching-nadmiernemu naciskowi implantu na warstwę korową przedniej części uda, przynajmniej w 5 rozmiarach dla każdej ze stron. Cementowany.

Modularna, uniwersalna (jednakowa dla strony lewej i prawej) część piszczelowa cementowa wykonana ze stopu kobaltowo-chromowego przynajmniej w 5 rozmiarach.

Wkładka polietylenowa z polietylenu wysokousieciowanego, min. w 5 grubościach.

Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 4

Pytanie 1, dot. Pakietu nr 5:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 5 poniższego asortymentu: Jednorazowy zestaw do pozyskiwania osocza bogato-płytkowego. System podwójnej strzykawki pozwalający na pozyskanie od 4 ml do 6 ml osocza bogato płytkowego PRP z 15 ml pobranej krwi po jednokrotnym wirowaniu. Cały zestaw całkowicie sterylny z datą sterylności na opakowaniu zestawu, min. 4 lata sterylności licząc od daty dostawy. System z technologią pozwalającą na wychwytywanie ponad 80% płytek krwi wszystkich rozmiarów. Wymagany system gwarantujący bezpieczeństwo sterylności tzn. od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu czyli zebrania koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce nie dochodzi do konieczności ingerencji operatora. System zapewniający jak najmniejszą ingerencję (naruszenie powłok ciała). Wymagany system w 100% autologiczny – bez konieczności dodawania antykoagulantu (cytrynianu i/lub innych dodatków) do przetwarzanej krwi. Zestaw przeznaczony do

stosowania w ortopedii. Skuteczność systemu do pozyskiwania PRP potwierdzona randomizowanymi badaniami podwójnej ślepej próby stopnia I.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 5

Dotyczy regulacji Części 40 – Pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę treści specyfikacji w zakresie pierwotnych paramentów SIWZ i dopuści produkt równoważny „Kotwica niewchłaniałna, bezwęzłowa, wbijana wykonana z materiału PEEK niewidocznego dla promieni Rentgena o średnicy 4,5mm , 5,5mm przeznaczona do dwurzędowej rekonstrukcji stożka rotatorów zaopatrzona w jednorazowy aplikator. Kotwica ta umożliwi kontrolę napięcia nitki po całkowitym zaimplantowaniu oraz korektę napięcia nawet po jej całkowitym zablokowaniu. Mocowanie nitki w środku kotwicy.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy regulacji Części 40 – Pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę treści specyfikacji w zakresie pierwotnych paramentów SIWZ i dopuści produkt równoważny „Miękka kotwica o średnicy 1,9 mm z plecionki poliestrowej #5, dwiema nićmi #1(1,9 mm), wyposażona w system zabezpieczający przed przypadkowym założeniem kotwicy oraz sygnał dźwiękowy CLICK oznajmiający prawidłowe założenie kotwicy. Łoża pod kotwicę o długości max. 20 mm.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy regulacji Części 40 – Pozycja 3.

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę treści specyfikacji w zakresie pierwotnych paramentów SIWZ i dopuści produkt równoważny „Miękka kotwica o średnicy 1,7 mm z plecionki poliestrowej #5, załadowana jedną nicią #2, wyposażona w system zabezpieczający przed przypadkowym założeniem kotwicy oraz sygnał dźwiękowy CLICK oznajmiający prawidłowe założenie kotwicy.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy regulacji Części 40 – Pozycja 4.

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę treści specyfikacji w zakresie pierwotnych paramentów SIWZ i dopuści produkt równoważny „Kotwica niewchłaniałna wbijano-wkręcana, wykonana z materiału PEEK niewidocznego dla promieni RTG, o średnicy 4,5; 5,5; 6,5mm zaopatrzona w 2 nitki polietylenowe, plecione z igłami oraz w jednorazowy aplikator. Po wkręceniu gwint licujący z korówką kości.”?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 6

Pakiet 52

1. Prosimy dopuszczenie w pakiecie 52 w pozycji 7, w miejsce pierwotnych parametrów, koszy wielorazowego użytku miękkich o długości 220cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o doprecyzowanie ilości w pakiecie 52 w pozycji 11 – zamawiający oczekuje 5 opakowań klipsownic (10 sztuk w opakowaniu) czy 5 sztuk.

Odpowiedź: Należy wycenić 5 szt.

3. Prosimy dopuszczenie w pakiecie 52 w pozycji 13, w miejsce pierwotnych parametrów, balonów trójstopniowych na minimalny kanał roboczy 2,8mm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Prosimy o wydzielenie z pakietu 52 pozycji 15 do oddzielnego pakietu.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 7

Dotyczy Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści szybki, precyzyjny i bezpieczny system, który pozwala uzyskać Koncentrat Bogatopłytkowy – PRP: z 12(15)ml krwi produkuje od 1 do 6ml PRP, o stężeniu nawet pięciokrotnie wyższym niż wartość bazowa. Oparte o zaawansowany tiksotropowy, magnetyczny żel separujący (posiadający „pamięć”), który w korelacji z unikatowo dobraną siłą odśrodkową wirowania „G-force”, zapewnianą przez specjalnie dedykowane wirówki, umożliwia przefiltrowanie i wyeliminowanie erytrocytów (HTC >3%), od pożądaných elementów morfotycznych odpowiedzialnych za regenerację takich jak płytki krwi z czynnikami wzrostu, inne cytokiny, leukocyty. Ta precyzyjna i trwała separacja eliminuje ryzyko wymieszania PRP z zapalnymi erytrocytami, dzięki czemu bezbłędna jest aspiracja PRP oraz daje odzysk płytek pow. 80%. Dzięki zamkniętemu, podciśnieniowemu systemowi pobierania krwi oraz antykoagulantowi zawartemu już wewnątrz sterylnej próbki, procedura jest wyjątkowo wygodna i znacznie bardziej bezpieczna bo całkowicie wolna od ryzyka zakażenia towarzyszącego otwartym systemom. System zawiera wszelkie elementy umożliwiające pobranie krwi oraz aspirację i aplikację PRP. Zestaw sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby system był wyprodukowany i zarejestrowany w UE?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby pobranie krwi do systemu odbywało się metodą podciśnieniową w zamkniętym obwodzie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby antykoagulant był wewnątrz próbki, bez konieczności dodawania z oddzielnego pojemnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Firma 8

Pakiet 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawicy o powierzchni wewnętrznej silikonowanej, pokrytej poliuretanem, bez chlorowania, poziom protein >30µg/g, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 9

Dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocyarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów

z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.

4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln. płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwi przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczności przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn. 2,5-3,5ml płytek krwi w μ l). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów.

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln. płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga aby separacja czynników wzrostu przy użyciu elektronicznych czujników - System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (komórek macierzystych, płytek krwi-czynników wzrostu)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Pakietu 43

Czy Zamawiający dopuści tzw. chrząstkę w spray, tj. sterylny, jednorazowy zestaw do przygotowywania fibryny bogatopłytkowej (PRF) - ze 120 ml krwi przygotowuje min. 5 ml (stałe wartości nie podlegające modyfikacjom) PRF – fibryny bogatopłytkowej (wydajność objętości: możliwość pokrycia min. 50 cm kwadratowych powierzchni) w spolimeryzowanej "gumowej" postaci. Koncentracja trombocytów w PRF, na poziomie 7 razy wartość bazowa (tzn. powyżej 1ml płytek krwi w μ l nawet przy wartości bazowej 150tyś.), koncentracja fibryny 17,72 mg/ml. System w pełni automatyczny, precyzyjny, zamknięty. Zestaw zawiera

jednorazowy, sterylny elektryczny aplikator z możliwością dołączenia dodatkowej dowolnej strzykawki z substancją płynną (np. antybiotyk, koncentrat komórek macierzystych). Na czas zabiegu oferent dostarczy Komputerowy Separator z czujnikami optycznymi i termicznymi oraz kompatybilną z separatorem Jednostkę Aplikującą- urządzenie do podciśnieniowej aplikacji materiału biologicznego z możliwością regulacji ciśnienia powietrza, przy użyciu przełącznika nożnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu 3 poz .1

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

- 5ml,
- 10 ml,
- 15 ml,
- 20 ml

oraz substytut kości w postaci macierzy komórkowej na bazie hydroksyapatytu (70%) i beta-trójfosforanu wapnia (30%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniany (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 zbitiej i gąbczastej, stosowany z autogennymi przeszczepami kostnymi, koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi. W postaci bloczków o wymiarach:

- 20x5x5mm,
- 20x10x10 mm,
- 38x30x15mm,

oraz w postaci cylindrów o wymiarach 10x15mm i 15x15mm, oraz

substytut kości w postaci macierzy komórkowej hydroksyapatyt i beta-trójfosforanu wapnia (65%/35%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniany (12-24 m-ce), porowatość 40%. w postaci klinów o wymiarach

- 35x25x8mm – 8⁰,
- - 35x25x10mm – 10⁰,
- - 35x25x12mm – 12⁰.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu 3 poz .2

Czy Zamawiający dopuści bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniany substytut kości w postaci żelowego implantu, którego podstawowym składnikiem są mikrogranulki na bazie fosforanu wapnia (TCP >95%), zawieszony w hydrożelowym nośniku, umieszczone w sterylnej, poliwęglanowej strzykawce jednorazowej typu "luer" (gotowy do aplikacji, bez konieczności łączenia składników). Objętość: 5ml, 10ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu 3 poz .3

Czy Zamawiający dopuści nieorganiczną macierz kolagenową do leczenia ubytków chrząstki stawowej pochodzenia wieprzowego typ I/III o strukturze dwuwarstwowej z warstwą porowatą i warstwą zbitą (warstwa porowata - zwrócona w stronę ubytku, pozwala na wrastanie komórek i nowoutworzonej tkanki chrzęstnej, warstwa zbita, gładka - zwrócona w stronę szpary stawowej spełnia funkcje bariery i zapobiega wypłukiwaniu materiału biologicznego, np. koncentratu płytek krwi lub komórek macierzystych). W całości

resorbowalna. Stosowana przy stymulacji chondrogeny koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi, przeszczepach chondrocytów, mikroślamaniami w leczeniu rekonstrukcji ubytków chrząstki stawów: kolanowego, biodrowego, skokowego, ramiennego, łokciowego i nadgarstkowego. Dostępna w rozmiarze 25x30mm, grubość 2 mm. Skuteczność terapeutyczna potwierdzona badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dotyczy Pakietu 3 poz .4

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i umożliwi tym samym złożenie więcej niż jedna oferta przetargowa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 10

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 4 poz. 29** dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźcia udowego anatomicznego posiadającego w części dalszej 3 otwory w 2 płaszczyznach?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w **Pakiecie 4 poz. 29** dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźcia udowego anatomicznego w komplecie składającym się z: gwóźdź śródszpikowy; 4 śruby blokujące o średnicy 4,5 mm lub po 2 śruby blokujące 6,5 mm i o średnicy 4,5 mm; zaślepka; śruba kompresyjna?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 11

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 3 ust. 5).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany (wzór - załącznik nr 1).

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto ~~o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy~~ **przysługującego Wykonawcy za opóźnione w dostawie asortyment** - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionych w dostawie leków;**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

b) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto ~~o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy~~ **przysługującego Wykonawcy za brakującą część dostawy** - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto brakującej części dostawy;**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

c) w wysokości 0,2% maksymalnego wynagrodzenia brutto ~~o którym mowa w § 5 ust.1 Umowy~~ **przysługującego Wykonawcy za wadliwą część dostawy** - za każdy rozpoczęty

dzień opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonym w § 4 ust. 5 – 6 Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy;**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po

stronie Wykonawcy w wysokości 10% **maksymalnego niezrealizowanej części** wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 12

Pytanie 1

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W sytuacji zmniejszenia ilości zamawianych artykułów medycznych, o którym mowa w ust. 3, Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie o wykonanie całości dostaw i zapłatę ceny za artykuły medyczne, na które Zamawiający nie złożył zamówienia, o ile zmniejszenie nie przekroczy 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„..., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytego wykonania umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia wad fizycznych w dostarczonych artykułów medycznych, Zamawiającemu służy prawo zgłoszenia reklamacji faksem lub drogą elektroniczną w terminie 14 dni licząc od daty ich dostawy. Po otrzymaniu reklamacji wraz z zwrotem wadliwego urządzenia Wykonawca ma obowiązek niezwłocznie, a w każdym przypadku nie później niż w terminie 5 dni roboczych, rozpatrzyć reklamację i poinformować o tym Zamawiającego”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 5

W związku z koniecznością przeprowadzenia ekspertyzy wadliwego urządzenia zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych oraz wykreślenie z § 4 ust. 5 zdania: „Wraz z dostawą artykułów medycznych wolnych od wad Zamawiający zwróci Wykonawcy artykuły medyczne wadliwe”?

Procedura reklamacji wymaga zwrotu wadliwego urządzenia, aby możliwe było przeprowadzenie wspomnianej ekspertyzy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 7

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 pkt a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej w przypadku opóźnionej dostawy obliczana była od wartości brutto towarów niedostarczonych w terminie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 8

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 pkt c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kary umownej obliczana była od wartości brutto towarów reklamowanych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 9

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 a, b, c, d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio z 0,2% na 0,1% oraz z 10% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 10

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4 pkt b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w przypadku trzykrotnego opóźnienia w dostarczeniu artykułów medycznych przekraczającego terminy, o których mowa w § 3 ust. 2 Umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 11

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4 pkt e)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji artykułów medycznych, o której mowa w § 4 ust. 4 Umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 12

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z Umowy, ani w całości ani w części. Wykonawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę ceny za dostarczone Towary wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 11

Dotyczy warunków umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zapisu następującej treści: „Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 12

Dot. Pakietu nr 52, poz. 4, 5, 6,

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 52 tworząc np. pakiet nr 52A, poz. 4, 5, 6, 10, 11, 12, 13, 15

poz. 4:

- tj. „Sfinkterotom trójkanałowy jednorazowy śr. 7Fr z końcówką zwężoną do 5Fr nos zaokrąglony w technologii DOMETIP, cięciwa pleciona lub monofilamentną dł. 20, 25 i 30 mm, na przewodnicy 0.035.” w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej ? Parametry w 100 % zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 5:

- tj. „Sfinkterotom igłowy do precutingu trójkanałowy, cewnik 7FR, 4 mm dł. drutu tnącego, na przewodnik 0,35; minimalny kanał roboczy 2.8 mm” ? Parametry w 100 % zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 6:

- tj. „Koszyk wielorazowego użytku do usuwania złogów i ciał obcych twardy śr. 7 Fr dł. 200 cm, obrotowa rękojeść, wielkość kosza 2x4 lub 3x6 cm” ? w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 10:

- tj. „Tusz na bazie węgla do tatuazu polipów, 10 strzykawkę po 5 cm³” ? w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 11:

- tj. „Klipsownica jednorazowego użytku do tamowania krwawień, rozwarcie klipsa 16 mm, funkcja rotacji 360° i możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed jego uwolnieniem, 10 szt. w opakowaniu.” ? w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 12:

- tj. „Balon dwukanałowy do usuwania kamieni z dróg żółciowych 8.5, 12 lub 15 mm średnicy po napełnieniu, akceptujący przewodnicę 0,035", cewnik 6.8 French dł. 200 cm.” ? w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej na balon dwukanałowy do usuwania kamieni z dróg żółciowych 9, 13 lub 16 mm średnicy po napełnieniu, akceptujący przewodnicę 0,035", cewnik 7 French dł. 200 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 13:

- tj. „Balon trójstopniowy do ekstrakcji, cewnik 7 FR temperowany do 5 FR, dł. 200 cm, balon dopełniający się do trzech rozmiarów 8.5, 12 i 15 mm, możliwość podania kontrastu nad lub pod balonem, na przewodnik 0,035, minimalny kanał roboczy 3.2 mm.” ? w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej na Balon trójstopniowy do ekstrakcji, cewnik 7 FR temperowany do 5 FR, dł. 200 cm, balon dopełniający się do trzech rozmiarów 9, 13 i 16 mm, możliwość podania kontrastu za balonem, na przewodnik 0,035, minimalny kanał roboczy 3.2 mm. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

poz. 15:

- tj. „Kleszcze wielorazowego użytku, łyżeczki owalne 2.4 mm, gastroskopowe dł. 160 cm, kolonoskopowe 230 cm z bolcem lub bez.” ? w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej na kleszcze wielorazowego użytku, łyżeczki owalne o średnicy 2.3 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 13

1. Czy Zamawiający w celu uzyskania najlepszej oferty dopuści do zadania 3, pozycja 1 materiał kośćcozastępczy zbudowany w 60% z hydroksyapatytu i 40% z trójfosforanu wapnia? Preparat jest biokompatybilny, zapewnia szybką osteointegrację oraz późniejszą resorpcję. Parametry techniczne: porowatość: 83% połączonych ze sobą porów o rozmiarach 200-800 μm .

Proponujemy odpowiadające specyfikacji granulki 1-4 mm o objętościach 5, 10, 15, 20 cm^3 , bloczek 10x10x30, bloczek 10x20x30 mm, klin 15x20x6x4, klin 15x20x8x6, klin 15x10x10x8, klin 15x20x14x10

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w celu uzyskania najlepszej oferty dopuści do zadania 3, pozycja 2 preparat kośćcozastępczy do wstrzykiwania jako wypełniacz do ubytków kostnych zbudowany w gotowej do użycia strzykawce zbudowany z hydroksyapatytu o objętościach 5 i 10 cm^3 ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 14

Pytanie nr 1 do Pakietu 11

Trzpień rewizyjny, bezcementowy stawu biodrowego

Czy zamawiający dopuści bez zachowania wymagań pierwotnych SIWZ, produkt o poniższych parametrach:

Poz. 1	Trzpień rewizyjny stawu biodrowego, tytanowy, modułarny, składający się z części krętarzowej, przedłużki, śruby łączącej i nasadki zamknięcia. Konus 12/14. Łączenie komponentów na stożku Morse. Kąt CCD 130 st. Sterylizowany promieniami gamma. Przedłużka korundowana, zaopatrzona w 8 podłużnych żeber na całej wysokości oraz dodatkowo poprzeczny rowek w dystalnej części, dzięki któremu trzpień staje się bardziej elastyczny dopasowując się do anatomii uda. Przedłużka w 3 długościach 130, 160, 210 mm oraz 5 szerokościach 14, 16, 18, 20, 22 mm.
Poz. 2	Część krętarzowa korundowana, szyjka polerowana, w części przedniej i tylnej komponentu krętarza 2 żebra zapobiegające rotacji, tylne dodatkowo wyposażone w 2 otwory dla ewentualnego doszycia tkanek miękkich. Komponent krętarza w 4 wysokościach od 55 do 85mm, a każda z nich w 2 grubościach 17 i 21,5 mm.
Poz. 3	Panewka (czaszka) - typu pressfit, wykonana z tytanu, powierzchnia zewnętrzna sfery pokryta czystym porowatym tytanem i hydroksapatytem; wymiary zewnętrzne 42-70. Panewki z zaślepienymi oteorami.
Poz. 6	Głowy metalowe CoCr o średnicach 28, 32 lub 36 mm, każda głowa dostępna w minimum 4 długościach.
Poz. 7	Głowy metalowe CoCr o średnicach 28, 32 lub 36 mm, każda głowa dostępna w minimum 4 długościach.

Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 1 do Pakietu 26

Endoproteza połowiczna Bi-polarna

Czy zamawiający dopuści, bez zachowania pierwotnych wymagań SIWZ, produkt o poniższych parametrach?

Trzpień metalowy, wykonany ze stopu CoCrMo, zaopatrzonego w centralizer, bezkołnierzowy, posiadający na bocznej powierzchni podłużne zagłębienia antyrotacyjne, w pięciu rozmiarach, konus 12/14.

Głowa Bipolarna składająca się z dwóch elementów: metalowej czaszy (element zewnętrzny) oraz wkładu polietylenowego (część wewnętrzna). Zewnętrzna czasza, polerowna w rozmiarach od 40 do 60 mm, ze skokiem, co 1mm. Oba elementy stanowią całość jako jeden implant. Konstrukcja głowy bipolarnej dająca możliwość bezszkodowego, śródoperacyjnego rozłączenia powyżej opisanych elementów w razie konieczności.

Korek do blokowania kanału szpikowego w rozmiarach co 2 mm.

Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 1 do Pakietu nr 35

Endoprotezy cementowane i bezcementowe stawu kolanowego – anatomiczne kłykciowe

Czy zamawiający dopuści, bez zachowania pierwotnych wymagań SIWZ, produkt o poniższych parametrach?

Element udowy jednopromieniowy, anatomiczny (prawy, lewy) wykonany ze stopu kobaltowo-chromowego z podniesioną przednią częścią zapobiegającą tzw. notching-nadmiernemu naciskowi implantu na warstwę korową przedniej części uda, przynajmniej w 5 rozmiarach dla każdej ze stron. Cementowany.

Modularna, uniwersalna (jednakowa dla strony lewej i prawej) część piszczelowa cementowa wykonana ze stopu kobaltowo-chromowego przynajmniej w 5 rozmiarach.

Wkładka polietylenowa z polietylenu wysokusieciowanego, min. w 5 grubościach.

Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 15

Część nr 5 – Zestaw do pozyskiwania osocza bogatopłytkowego

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie 3 ml koncentratu leukocytno-bogatopłytkowego (PRP) z 30 ml krwi obwodowej przy stężeniu 7-9 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1 mln płytek w mikrolitrze - wymagana wartość potwierdzona i udokumentowana w przeprowadzonych badaniach. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale od 15 ml do 30 ml, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do 3 ml PRP - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowania PRP: specjalna kapsuła 30 ml, strzykawka 30 ml, strzykawka 5 ml, ACD-A (antykoagulant 50 ml), motylek do pobrania krwi, 3x igła 18G Czas uzyskiwania osocza bogato płytkowego nie dłuższy niż 5 min. Zamawiający zapewnia bezpłatne użyczenie wirówki na czas obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Obowiązujący termin składania ofert: 11.05.2018 r., do godz.: 10:00.

Otwarcia ofert 11.05.2018 r., o godz.: 11:00.

Załącznik nr 1 do odpowiedzi Firmy 11 pytanie 1
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 oddo 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