

Gdańsk, dnia 27 grudnia 2017 r.

D10.251.71.G.2017

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na dostawę dostawa implantów kostnych i chirurgicznych, systemów do separacji płytek krwi oraz protez naczyniowych.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1 dot. pakietu nr 27 implant do zatoki sępu

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 27 zgodzi się na dostawy narzędzi i implantów na zabieg bez konieczności tworzenia depozytu biorąc pod uwagę zamawiane ilości oraz przewidywany czas realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 2 dot. pakietu nr 39

Jaką liczbę śrub ma Zamawiający na myśli używając terminu „KOMPLET śrub”?

Odpowiedź: Dedykowana linia śrub dla danego rozwiązania w pełnym zakresie średnic i długości.

Pytanie 3 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 22 poz.1 dopuści protezy o średnicy 5mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 4 dot. pakietu nr 21 poz. 1a

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 21 poz. 1a złożenie oferty na membranę do rekonstrukcji warstwy chrzęstnej. Membrana składa się z dwóch warstw połączonych ze sobą. Warstwa wierzchnia składa się w 100% z kolagenu typ I pochodzenia końskiego. Warstwa środkowa składa się w 60% z kolagenu typ II i 40% z HA i Mg; w rozmiarze 3,0 x 4,0 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 dot. pakietu nr 21 poz. 1b

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 21 poz. 1b złożenie oferty na membranę do rekonstrukcji warstwy chrzęstnej. Membrana składa się z dwóch warstw połączonych ze sobą. Warstwa wierzchnia składa się w 100% z kolagenu typ I pochodzenia końskiego. Warstwa środkowa składa się w 60% z kolagenu typ II i 40% z HA i Mg; w rozmiarze 3,0 x 4,0 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 dot. pakietu nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźcia z możliwością zastosowania śruby szyjkowej teleskopowej Ø 11mm (dł. 70-125mm) z śrubą kompresyjną M4, z możliwością opcjonalnego blokowania w części bliższej pinem antyrotacyjnym Ø 4mm (dł. 65-125mm)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 7 dot. pakietu nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźcia w długościach 180 i 235mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 8 dot. pakietu nr 13

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 odstąpi od wymogu dostarczenia asortymentu sterylnego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 9 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 może określić ze względu na różnice cenowe pomiędzy drutem Kirschnera gładkim a gwintowanym przewidywaną procentowo ilość zamówień drutów Kirschnera gładkich oraz gwintowanych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na przedramię - poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania klamra na 5 grotów?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 poz. 4 dopuści możliwość zaoferowania prętu węglowego 4mm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 12 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 2 dopuści możliwość zaoferowania klamry pręt - pręt, 11mm pręt?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 4 dopuści możliwość zaoferowania belki 90°?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 14 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 5 dopuści możliwość zaoferowania prętu węglowego 11mm grubości?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 15 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 6 dopuści możliwość zaoferowania grotów o długości 100mm, 125mm zamiast opisanych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 16 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 7 dopuści możliwość zaoferowania grotów o długości 125mm i 150mm zamiast opisanych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 17 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 8 dopuści możliwość zaoferowania grotów o długości 150mm, 175mm, 200mm, 250mm zamiast opisanych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 18 dot. pakietu nr 29

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 29 – Stabilizator na kości długie poz. 9 dopuści możliwość zaoferowania grotów o długości 175mm, 200mm i 250mm zamiast opisanych?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 32

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 32 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźcia – średnica: 1,5mm – długość 300mm oraz średnica 2,0-4,0mm ze skokiem co 0,5mm o długości 440mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z zapisem zamieszczonym w aktualnym załączniku nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie 20 dot. pakietu nr 32

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 32 poz. 1 wymaga gwoźdźcia w komplecie z zaślepką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 21 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania płyt blokowanych sterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 dot. pakietu nr 2

Zapisy pod formularzem cenowym Wymagania Zamawiającego – pkt. 6 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia napędu wiertarskiego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 23 dot. pakietu nr 4

Zapisy pod formularzem cenowym Wymagania Zamawiającego – pkt. 6 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia napędu wiertarskiego?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 24 dot. pakietu nr 16

Zapisy pod formularzem cenowym Wymagania Zamawiającego – pkt. 4 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu kaset w przypadku oferowania implantów sterylnych?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisem zamieszczonym w aktualnym załączniku nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy).

Pytanie 25 dot. Załącznika nr 1A

Czy Zamawiający wykreśli z zapisu przy napędzie w Załączniku nr 1A - Pakietu nr 16 dotyczący endoprotezy głowy kości promieniowej, z uwagi iż nie ma on zastosowania do wskazanego asortymentu?

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisem zamieszczonym w aktualnym Załączniku nr 1A.

Pytanie 26 dot. Załącznika nr 1A

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „piły” przy napędzie do Pakietu nr 2 i 4 dotyczącego płyt blokowanych i gwoździ śródszpikowych? Technika operacyjna nie przewiduje użycia piły na żadnym etapie implantacji tych wyrobów.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z zapisem zamieszczonym w aktualnym Załączniku nr 1A.

Pytanie 27 dot. projektu umowy (komis bez użyczenia)

Czy Zamawiający dookreśli w §7 ust. 2, iż własność towaru przechodzi na Zamawiającego z momentem pobrania towaru z depozytu i jego zaimplantowania?

Obecny zapis pozwala dookreślić przejście własności nad towarem.

Odpowiedź: Zamawiający nie widzi potrzeby zmian. Moment pobrania wyrobu na potrzeby własne wskazany na formularzu jest momentem przejścia własności na Zamawiającego.

Pytanie 28 dot. projektu umowy (komis bez użyczenia)

Czy Zamawiający dookreśli w §7 ust. 3, iż pod pojęciem „osoby upoważnionej” jest rozumiana osoba podpisująca protokół będąca pracownikiem lub współpracownikiem Zamawiającego?

Odpowiedź: Kwestię osoby upoważnionej reguluje par. 2 ust. 2 umowy.

Pytanie 29 dot. projektu umowy (komis bez użyczenia)

Czy Zamawiający dookreśli w §8 ust. 7, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

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

Odpowiedź: Termin załatwienia reklamacji jest wystarczający, a ryzyko bezzasadnego podważenia uprawnień Zamawiającego w tym zakresie obciąża Wykonawcę.

Pytanie 30 dot. projektu umowy (komis bez użyczenia)

Czy Zamawiający doda zapis w §9 oraz §11 ust.5, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca posiada wiedzę o powstaniu uprawnień Zamawiającego do odstąpienia od umowy.

Pytanie 31 dot. projektu umowy (komis bez użyczenia)

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §11:

a. Ust. 1 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru,

b. Ust. 2 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości reklamowanego towaru

c. Ust. 3 z 0,5% wartości zamówienia zrealizowanego u innego dostawcy na 0,5% wartości niedostarczonego przez Wykonawcę zamówionego towaru?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian. "Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący WSZELKIE negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 32 dot. projektu umowy (komis bez użyczenia)

Czy Zamawiający zmieni termin w §11 ust. 3 z 3 dni robocze na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 33 dot. projektu umowy (komis z użyczeniem)

Czy Zamawiający dookreśli w §7 ust. 2, iż własność towaru przechodzi na Zamawiającego z momentem pobrania towaru z depozytu i jego zaimplantowania?

Obecny zapis pozwala dookreślić przejście własności nad towarem.

Odpowiedź: Zamawiający nie widzi potrzeby zmian. Moment pobrania wyrobu na potrzeby własne wskazany na formularzu jest momentem przejścia własności na Zamawiającego.

Pytanie 34 dot. projektu umowy (komis z użyczeniem)

Czy Zamawiający dookreśli w §8 ust. 7, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

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

Odpowiedź: Termin załatwienia reklamacji jest wystarczający, a ryzyko bezzasadnego podważenia uprawnienia Zamawiającego w tym zakresie obciąża Wykonawcę.

Pytanie 35 dot. projektu umowy (komis z użyczeniem)

§9 ust. 9 – Czy Zamawiający zgodzi się doprecyzować, iż bezpłatna wymiana uszkodzonych/wyeksplotowanych części instrumentarium dotyczy jedynie uszkodzeń powstałych z wyniku niewłaściwego użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36 dot. projektu umowy (komis z użyczeniem)

Czy Zamawiający doda zapis w §10 oraz §12 ust. 7, iż odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca posiada wiedzę o powstaniu uprawnienia Zamawiającego do odstąpienia od umowy.

Pytanie 37 dot. projektu umowy (komis z użyczeniem)

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §12:

a. Ust. 1 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru,

b. Ust. 2 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości reklamowanego towaru

c. Ust. 3 z 0,5% wartości zamówienia zrealizowanego u innego dostawcy na 0,5% wartości niedostarczonego przez Wykonawcę zamówionego towaru

d. Ust. 5 i 6 zmiana z 500 zł na 100 zł?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian. "Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący WSZELKIE negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania,

jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)".

Pytanie 38 dot. projektu umowy (komis z użyczeniem)

Czy Zamawiający zmieni termin w §12 ust. 3 z 3 dni robocze na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 39 dot. projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 40 dot. projektu umowy

W związku z zapisem § 5 ust. 4 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2015 r. oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy, Copernicusa podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” dla potrzeb art. 490 § 2 k.c. niezbędna była analiza pełnego sprawozdania finansowego za okres poprzednich lat jak również prognozy finansowej na rok bieżący i przyszły.

Pytanie 41 dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust 1, 2, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto nieterminowych dostaw

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwego towaru.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 3 dni robocze Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości brutto określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 42 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 7 ust. 3 pkt. 2).

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 43 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 3 ust. 1 umowy komisji bez użyczenia) oraz udostępnienia (dot. § 8 umowy sprzedaży z użyczeniem oraz § 9 umowy komisji z użyczeniem), których wzory przesyłamy w załączeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, kwestie przechowania i udostępnienia reguluje podstawowa umowa.

Pytanie 44 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 7 ust. 2 umowy komisji bez użyczenia).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający prowadzi racjonalną gospodarkę materiałową w zakresie własnych i powierzonych na przechowanie lub w komisji wyrobów medycznych.

Pytanie 45 dot. pakietu nr 10 poz. 1-2

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 2-4 mm, w opakowaniu 5 i 10 ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 46 dot. pakietu nr 10 poz. 3

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 bloczków 2 x1x1 cm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 47 dot. pakietu nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści substytut kości w postaci macierzy komórkowej hydroksyapatyt i beta-trójfosforanu wapnia (65%/35%). Bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniający (12-24 m-ce), porowatość 40% w postaci klina 3.5x2.5x1 cm?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 48 dot. pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści bezbiałkowy, bezkolagenowy, nieorganiczny, osteokondukcyjny, biowchłaniający 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: 2,5ml, 5ml, 10ml?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 49 dot. pakietu nr 25

Czy Zamawiający dopuści nieorganiczną macierz kolagenowa do leczenia ubytków chrząstki stawowej pochodzenia więzadłowego 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 2mm (z możliwością docięcia w zależności od wielkości ubytku)?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 50 dot. pakietu nr 26 poz. 1-2

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

1. Przegródka 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 51 dot. pakietu nr 26 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy System. Umożliwia 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 konieczność 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: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 52 dot. pakietu nr 13 Gwóźdź tytanowy do bliższej nasady kości udowej

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty, dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny opisany poniżej:

Gwóźdź tytanowy, do bliższej nasady kości udowej, blokowany, rekonstrukcyjny. Gwóźdź o bocznym wygięciu w części proksymalnej 4° (w przypadku gwoździ długich krzywa ugięcia 1800 mm), średnica proksymalna gwoździa \varnothing 15.6mm. Możliwość blokowania statycznego lub dynamicznego w części dalszej, z dodatkowym wygięciem w części dalszej 3° w płaszczyźnie strzałkowej. Śruba doszyjkowa \varnothing 10.5mm z owalnym gwintem podpierającym, minimalizującym ryzyko przemieszczenia lub wycięcia śruby, długość 70 - 130 mm z przeskokiem co 5 mm, samogwintująca. Możliwość zastosowania dodatkowej śruby doszyjkowej \varnothing 5mm, w dł. 70-110mm. Zaślepka tytanowa, o przewyższeniu 0 mm i 5mm. Śruba dystalna \varnothing 5mm, dł. od 20mm do 80 mm. Gwóźdź posiada wewnętrzny mechanizm blokujący, zapobiegający rotacji śruby doszyjkowej.

Gwóźdź dostępny w rozmiarach:

- 180mm, \varnothing 9, \varnothing 11, \varnothing 13mm, kąt CCD: 125°, 130°, uniwersalny, do prawej i lewej kończyny,
- 260 - 460mm, średnica \varnothing 9, \varnothing 11, \varnothing 13mm, kąt CCD: 125°, 130°, w wersji prawy i lewy, ze skokiem co 20mm;

Asortyment sterylny, pakowany po 1 szt.

Komplet: gwóźdź, śruba doszyjkowa (gwintowana), śruba blokująca, zaślepka

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 53 dot. pakietu nr 30, Płyty kondylarne do dalszego końca kości udowej

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty, dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny opisany poniżej:

Lp.	Przedmiot Zamówienia	Parametry produktu oferowanego
-----	----------------------	--------------------------------

Temat: PŁYTY KONDYLARNE DO DALSZEGO KOŃCA KOŚCI UDOWEJ	Temat: PŁYTY KONDYLARNE DO DALSZEGO KOŃCA KOŚCI UDOWEJ
<p>1. Opis: Płyta anatomiczna do kłykci kości udowej, wprowadzana techniką małoinwazyjną. Płyty do dalszej nasady kości udowej boczne, dł. od 159 do 447mm, od 6 do 22 otworów dwubiegunowych w trzonie i 6 otworów w głowie płytki, płyty prawe i lewe . Materiał stal. Płytki anatomiczne o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco-kompresyjna do dalszej nasady kości udowej. Na trzonie płyty otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych zmiennokątowych, korowych/gąbczastych (kompresja międzyodłamowa). W głowie płyty otwory prowadzące śruby blokowane zmiennokątowo śr. 5,0mm. Śruby blokowane w płycie lite i kaniulowane, samogwintujące oraz samotnące /samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi i gwiazdkowymi wkręcane przy pomocy śrubokręta dynamometrycznego 4,0Nm. Śruby kompresyjne kaniulowane, konikalne o średnicy 5,0 oraz nakładki kompresyjne kaniulowane do śrub konikalnych 5,0 umożliwiające kompresję międzykłykciową.</p>	<p>Opis: Płyta anatomiczna do kłykci kości udowej, wprowadzana techniką małoinwazyjną. Płyty dalszej nasady kości udowej. W głowie płyty otwory na śruby pod różnymi kątami. W części dalszej płytki otwory gwintowane z możliwością zastosowania alternatywnie śrub blokowanych w płytce i korowych. Od strony wierzchniej płyty podcięcia minimalizujące uszkodzenie tkanek. Możliwość użycia w płycie śrub kaniulowanych blokowanych 5.5 mm, kaniulowanych konikalnych 5.5 mm, blokowanych 4.5 mm, oraz korowych 4.5 mm. Otwory blokowane nie wymagające użycia zaślepek-przejsiówek. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego zmniejszającego siłę dokręcania. Płyta prawa/ lewa, ilość otworów 5-13, dł.167mm-324mm</p> <p>Płyta tytanowa anatomiczna, z ograniczonym kontaktem z kością, blokująco- kompresyjna do dalszej nasady kości udowej do leczenia złamań okołoprotezowych. W głowie płyty 8 otworów na śruby korowe o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm; korowe o średnicy 4.0 mm z rzadkim gwintem; gąbczaste o średnicy 5.0 mm z gwintem częściowym; w trzonie płyty rzędy potrójnych otworów diagonalnych pod śruby korowe o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm; korowe o średnicy 4.0 mm z rzadkim gwintem; gąbczaste o średnicy 5.0 mm z gwintem częściowym oraz śruby okołoprotezowe. Śruby w głowie i trzonie płyty z możliwością angulacji 15 stopni w każdym kierunku (możliwość uzyskania stabilności kątowej każdej śruby za pomocą blokowanej zaślepki o średnicy 8.0 mm po uzyskaniu kompresji odłamów za pomocą śruby korowej lub gąbczastej). Możliwość dodatkowego odsunięcia płyty od kości za pomocą spacerów o długości 1, 2 lub 3 mm oraz użycia zaślepek do nieużywanych otworów. Zaśleпки blokowane o średnicy 8.0 mm wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 6 Nm zmniejszającego siłę dokręcania. Możliwość użycia płyty techniką miniinwazyjną, za pomocą przeziernej dla promieni RTG zewnętrznej prowadnicy. Możliwość użycia kabli wraz z blokowanym lub nieblokowanym w płycie</p>

		oczkiem na kabel. W zestawie wiertła do wiercenia w cemencie. Płyty prawe i lewe, posiadają 9, 12, 15, 18 i 21 otworów w trzonie, w długościach odpowiednio 238, 278, 317, 355 i 393 mm.
1a	Płyta VA LCP, udowa kłykciowa, od 6 do 22 otworów, stal	Płyta zmienno-kątowa, udowa kłykciowa, od 5 do 21 otworów, tytan
1b.	Śruba konikalna, kanilowana śr. 5,0mm, samotnąca, gniazdo sześciokątne 4,0mm, dł. 40mm do 95mm, stal.	- śruba gąbczasta o średnicy 5.0 z gwintem 32 mm w długościach 50-110 mm (co 5 mm) - zaślepka blokująca do wszystkich rodzajów śrub korowych, gąbczastych o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm
1c.	Śruba korowa śr. 4,5mm, samogwintująca, gniazdo sześciokątne 3,5, dł. od 14mm do 100mm, stal	- śruba korowa o średnicy 5.0 w długościach 22-50 (co 2 mm) oraz 55-110 (co 5 mm), tytan - śruby korowe o średnicy 4.0 mm długościach 14-50 (co 2 mm) i 55-90 (co 5 mm), tytan
1d.	Śruba blokująca śr. 5,0mm, zmienno-kątowa, samogwintująca, dł. od 14mm do 100mm, stal.	- śruba korowa, zmiennokątowa o średnicy 5.0mm w długościach 22-50 (co 2 mm) oraz 55-110 blokowana za pomocą zaślepki blokującej do wszystkich rodzajów śrub korowych o średnicy 5.0 mm i 4.0mm
1e.	Śruba blokująca śr. 5,0mm kaniulowana, zmienno-kątowa, samogwintująca, dł. od 20 do 100mm, materiał: stal.	tytanowe śruby korowe o średnicy 3.5 mm w długościach 12-40 mm (co 2 mm) i 45-60 (co 5 mm)
Temat: SYSTEM DO STABILIZACJI ZŁAMAŃ OKOŁOPROTEZOWYCH		Temat: SYSTEM DO STABILIZACJI ZŁAMAŃ OKOŁOPROTEZOWYCH
2.	Opis: Płyta pozwalająca na wielopłaszczyznową stabilizację w obrębie trzpienia protezy przy pomocy śrub blokowanych/korowych 3,5. Płyta wyposażona w 4 ramiona z możliwością ich odcięcia. Płyta współpracująca z płytkami typu LCP szerokimi prostymi, wygiętymi, płytkami typu LCP do bliższej i dalszej nasady kości udowej. Śruby blokowane w płycie samogwintujące oraz samotnące, samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi i gwiazdkowymi, wkręcane przy pomocy śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm (3,5mm). Materiał stal/tytan.	Opis: Płyty wygięte do trzonu kości udowej. Pozwalające na wielopłaszczyznową stabilizację w obrębie trzpienia protezy. W trzonie otwory na śruby korowe o średnicy 3.5 mm oraz korowe 4.0 mm, korowe 5.0 i śruby okołoprotezowe 5.0 jednokortykalne. Śruby 4.0 i 5.0 z możliwością angulacji 15 stopni w każdym kierunku (możliwość uzyskania stabilności kątowej każdej śruby za pomocą blokowanej zaślepki o średnicy 8.0 mm po uzyskaniu kompresji odłamów za pomocą śruby korowej). Możliwość dodatkowego odsunięcia płyty od kości za pomocą spacerów o długości 1, 2 lub 3 mm oraz użycia zaślepek do nieużywanych otworów. Zaślepki blokowane o średnicy 8.0 mm wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 6 Nm zmniejszającego siłę dokręcania. Możliwość użycia kabli wraz z blokowanym lub nieblokowanym w płycie oczkiem na kabel. Płyty posiadające 10, 12 i 14 otworów w trzonie- otwory blokowane i kompresyjne; dodatkowo na obu końcach płyty otwory pod

		urządzenie kompresyjne. Płyty w długościach odpowiednio 210, 249 i 289 mm. Materiał tytan
2a	Płyta do płyt szerokich LCP 4,5/5,0 prostych i wygiętych, 4 otwory, 8 otworów, materiał stal.	Płyty wygięte do trzonu kości udowej, jak również płyty do złamań okołoprotezowych nie wymagają dodatkowej płyty wyposażonej w 4 ramiona w celu wielopłaszczyznowej stabilizacji, dzięki możliwości zastosowania 15 stopniowej angulacji
2b.	Śruby mocujące, gniazdo gwiazdkowe	tytanowa śruba korowa o średnicy 5.0 w długościach 22-50 (co 2 mm) oraz 55-110 (co 5 mm) tytanowa śruba gąbczasta o średnicy 5.0 z gwintem 32 mm w długościach 50-110 mm (co 5 mm) śruby tytanowe jednokorowe okołoprotezowe o średnicy 5.0 mm w długościach 10-20 mm (co 2 mm) tytanowe śruby korowe o średnicy 4.0 mm długościach 14-50 (co 2 mm) i 55-90 (co 5 mm)
2c.	Śruba blokująca LCP średnica 3,5mm, samogwintująca, sześciokatne 2,5mm. gniazdo	tytanowe śruby korowe o średnicy 4.0 z rzadkim gwintem w długościach 20-50 (co 2 mm) oraz 55-65 (co 5 mm) tytanowe śruby korowe o średnicy 4.0 z rzadkim gwintem w długościach 20-50 (co 2 mm) oraz 55-65 (co 5 mm) tytanowe śruby korowe o średnicy 3.5 mm w długościach 12-40 mm (co 2 mm) i 45-60 (co 5 mm) zaślepka blokująca Spacer 1, 2 lub 3 mm

Temat: SYSTEM DO STABILIZACJI ZŁAMAŃ BLIŻSZEGO KOŃCA KOŚCI UDOWEJ		Temat: SYSTEM DO STABILIZACJI ZŁAMAŃ BLIŻSZEGO KOŃCA KOŚCI UDOWEJ	
3.	Opis:	Opis: Płyta tytanowa anatomiczna, z	

<p>Płytki anatomiczne o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco-kompresyjna do bliższej nasady kości udowej. Na trzonie płyty otwory dwufunkcyjne nie wymagające zasłepki/przejsiówek, blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokujących lub korowych/gąbczastych (kompresja międzyodłamowa). W głowie płyty otwory prowadzące śruby blokujące pod różnymi kątami – w różnych kierunkach śr. 5,0mm i 7,3mm. W części dalszej płytki otwory owalne gwintowane z możliwością zastosowania alternatywnie śrub blokowanych w płytce i korowych/gąbczastych 4,5/5,0. Śruby blokowane w płycie lite i kaniulowane, samogwintujące oraz samotnące /samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi i gwiazdkowymi wkręcane przy pomocy śrubokręta dynamometrycznego 4,0Nm. Płytki w wersji z hakiem i bez haka na krętarz większy. Materiał stal.</p>	<p>ograniczonym kontaktem z kością, blokująco-kompresyjna do bliższej nasady kości udowej do leczenia złamań okołoprotezowych. W głowie płytki 4 otwory na śruby korowe o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm; korowe o średnicy 4.0 mm z rzadkim gwintem; gąbczaste o średnicy 5.0 mm z gwintem częściowym; w trzonie płytki rzędy potrójnych otworów diagonalnych pod śruby korowe o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm; korowe o średnicy 4.0 mm z rzadkim gwintem; gąbczaste o średnicy 5.0 mm z gwintem częściowym oraz śruby okołoprotezowe. Śruby w głowie i trzonie płytki z możliwością angulacji 15 stopni w każdym kierunku (możliwość uzyskania stabilności kątowej każdej śruby za pomocą blokowanej zaślepki o średnicy 8.0 mm po uzyskaniu kompresji odłamów za pomocą śruby korowej lub gąbczastej). Możliwość dodatkowego odsunięcia płytki od kości za pomocą spacerów o długości 1, 2 lub 3 mm oraz użycia zaślepek do nieużywanych otworów. Zaślepki blokowane o średnicy 8.0 mm wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 6 Nm. Możliwość użycia płytki techniką mini inwazyjną, za pomocą przeziernej dla promieni RTG zewnętrznej prowadnicy. Możliwość użycia kabli wraz z blokowanym lub nieblokowanym w płycie oczkiem na kabel. Możliwość użycia dodatkowej dokręcanej płytki krętarzowej. W zestawie wiertła do wiercenia w cemencie. Płytki prawe i lewe, posiadające 9, 12, 15, 18 i 21 otworów w trzonie w długościach odpowiednio 245, 285, 324, 363 i 401 mm. Dodatkowo krótka płytka z jednym rzędem diagonalnych potrójnych otworów w trzonie o długości 115 mm.</p> <p>Oraz</p> <p>Płytki tytanowa anatomiczna, z ograniczonym kontaktem z kością, blokująco-kompresyjna do dalszej nasady kości udowej do leczenia złamań okołoprotezowych. W głowie płytki 8 otworów na śruby korowe o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm; korowe o średnicy 4.0 mm z rzadkim gwintem; gąbczaste, o średnicy 5.0 mm z gwintem częściowym; w trzonie płytki rzędy potrójnych otworów diagonalnych pod śruby korowe o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm; korowe o średnicy 4.0 mm z rzadkim gwintem; gąbczaste o średnicy 5.0 mm z gwintem częściowym oraz śruby okołoprotezowe. Śruby w głowie i trzonie płytki z możliwością angulacji 15 stopni w każdym kierunku (możliwość uzyskania stabilności kątowej każdej śruby za pomocą blokowanej zaślepki o średnicy 8.0 mm po uzyskaniu kompresji odłamów za pomocą śruby korowej lub gąbczastej). Możliwość dodatkowego odsunięcia</p>
--	---

		<p>płyty od kości za pomocą spacerów o długości 1, 2 lub 3 mm oraz użycia zaślepek do nieużywanych otworów. Zaśleпки blokowane o średnicy 8.0 mm wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 6 Nm zmniejszającego siłę dokręcania. Możliwość użycia płyty techniką mini inwazyjną, za pomocą przeziernej dla promieni RTG zewnętrznej prowadnicy. Możliwość użycia kabli wraz z blokowanym lub nieblokowanym w płycie oczkiem na kabel. W zestawie wiertła do wiercenia w cemencie. Płyty prawe i lewe, posiadają 9, 12, 15, 18 i 21 otworów w trzonie, w długościach odpowiednio 238, 278, 317, 355 i 393 mm.</p>
3a	Płyta LCP 4,5/5,7,3mm, anatomiczna materiał stal, od 8 do 16 otworów,	Płyta anatomiczna bliższe/dalsze udo
3b.	Płyta LCP, hakowa 4,5/5,7,3mm, materiał stal, od 6 do 16 otworów,	Płyta krętarzowa stosowana jako nakładka do płyty okołoprotezowej do bliższej nasady kości udowej. Płyta wąska i szeroka, prawa i lewa. W płycie otwory do stabilizacji drutami Kirschnera, otwory pod oczko do kabli, otwory pod śruby 3.5 korowe lub blokowane oraz dodatkowo pod śruby korowe 4.0 i 5.0 oraz gąbczaste 5.0 z możliwością angulacji 15 stopni w każdym kierunku (możliwość uzyskania stabilności kątowej śruby za pomocą blokowanej zaślepki o średnicy 8.0 mm po uzyskaniu kompresji odłamów za pomocą śruby korowej 4.0 i 5.0 lub gąbczastej 5.0)
3c.	Śruba blokująca LCP średnica 5,0mm, samogwintująca, gniazdo sześciokątne 3,5mm, dł. od 14 do 90mm, stal	- śruba gąbczasta o średnicy 5.0 z gwintem 32 mm w długościach 50-110 mm (co 5 mm) - zaślepka blokująca do wszystkich rodzajów śrub
3d.	Śruba korowa 4,5mm, samogwintująca, gniazdo sześciokątne 3,5mm, dł. od 14mm do 100mm.	Śruby 5.0 okołoprotezowe
3e.		Śruby NCB 4.0 rzadki gwint
3a		Spacer 1, 2 lub 3 mm
3b.		tytanowa śruba korowa o średnicy 5.0 w długościach 22-50 (co 2 mm) oraz 55-110 (co 5 mm)
3c.		zaślepka blokująca do wszystkich rodzajów śrub korowych o średnicy 5.0 mm i 4.0 mm
3d.		tytanowe śruby korowe o średnicy 4.0 mm długościach 14-50 (co 2 mm) i 55-90 (co 5 mm)

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 54 dot. pakietu nr 32, Tytanowe gwoździe elastyczne

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty, dopuści poza parametrami SIWZ produkt równoważny opisany poniżej:

Tytanowe gwoździe elastyczne do stabilizacji złamań trzonowych oraz przynasadowych kości długich u dzieci. Prosta technika wprowadzania umożliwia bezpieczne zaopatrywanie złamań u dzieci (bez przechodzenia przez chrząstkę wzrostową). Zakończenie gwoźdźcia spłaszczony, wygięty w kształcie kija hokejowego, umożliwiające bezpieczne wprowadzenie do kanału śródszpikowego oraz zapobiegające perforacji ściany dalszej kości korowej, z widocznym wskaźnikiem po przeciwniejszej stronie gwoźdźcia, informującym o rotacji implantu, redukując tym samym konieczność użycia fluoroskopii. Implanty wykonane są z tytanu, kompatybilne dla rezonansu magnetycznego.

Dostępne rozmiary implantów:

Ø2.0 - Ø4.0, dł. 450 mm.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 55 dot. pakietu nr 20

Czy zamawiający dopuści endoprotezę łokcia składającą się z części ramiennej, części łokciowej i zawiasu łączącego.

Część ramienna tytanowa w 12 rozmiarach o przekroju trójkątnym, zapewniającym stabilność antyrotacyjną. Flansza części ramiennej w dwóch długościach, umożliwiającą zastosowanie podkładki kostnej.

Część łokciowa tytanowa w 12 rozmiarach o przekroju prostokątnym.

Elementy łokciowe pokryte warstwą PMMA ułatwiającą wiązanie cementu kostnego.

Współpracujące elementy z UHMWPE umieszczane w części ramiennej i łokciowej, zawias skręcany współosiowo.

Wzajemną rotację komponentów w zakresie 7 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający zamieszcza aktualne załączniki: nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy) oraz załącznik nr 1A, które dostępne są na stronie internetowej Zamawiającego www.copernicus.gda.pl.

Z poważaniem


WICEPREZES
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji - Małgorzata Szyszka