

Pabianice, 22.05.2023 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego na
„Dostawa implantów ortopedycznych”

Znak Sprawy: 11/ZP/PN/D/23

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2022.1710 t. j. z dnia 2022.08.16) dalej zwaną ustawą Pzp.

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy Pzp przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

- Pytanie 1 dot. Załącznik 2 do SWZ/pakiet 13: Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu bezpłatnej dostawy napędów ortopedycznych w trakcie trwania umowy, jednocześnie uwzględniając w wymogach pakietu 2,4 wycenę miesięcznej obsługi serwisowej pojedynczego kompletu napędów ortopedycznych?
Odpowiedź: Zamawiający nie zrezygnuje z wymogu bezpłatnej dostawy napędów ortopedycznych w trakcie trwania umowy.
- Czy w związku z wymogiem dostarczenia przez Wykonawcę depozytu na czas trwania umowy i użyczenie zestawów napędów ortopedycznych umożliwiających precyzyjne osadzenie implantów na czas trwania umowy, Zamawiający zaakceptuje poniższy regulamin Wykonawcy określający warunki użyczenia/udostępnienia sprzętu Zamawiającemu do realizacji umowy zawarty w Protokole zdawczo/odbiorczym wyszczególniającym wszystkie elementy wchodzące w skład użyczanego napędu?
 - Sprzęt przekazany Użytkownikowi na mocy niniejszego Protokołu zdawczo/odbiorczego jest własnością Wykonawcy.*
 - Sprzęt przeznaczony jest tylko i wyłącznie do używania przez Zamawiającego do procedur operacyjnych wykorzystujących endoprotezy stawów biodrowych oraz kolanowych Wykonawcy (PakietyUmowy:).*
 - Wykonawca zastrzega możliwość zażądania natychmiastowego zwrotu Sprzętu w razie stwierdzenia używania Sprzętu niezgodnie z przeznaczeniem, o którym mowa w punkcie 2. lub niezgodnie z przekazanymi: instrukcją użytkowania i instrukcją mycia i sterylizacji.*
 - Użytkownik podpisując niniejszy Protokół zdawczo/odbiorczy przyjmuje na siebie ryzyko związane z odbieranym Sprzętem i zobowiązany jest do:*
 - używania do każdego zabiegu, w którym wykorzystywany jest Sprzęt - oryginalnego jednorazowego ostrza Wykonawcy,*
 - przechowywania i używania Sprzętu w sposób odpowiadający jego właściwościom i przeznaczeniu oraz do przestrzegania instrukcji użytkowania i sterylizacji,*
 - zabezpieczenia Sprzętu przez uszkodzeniem i kradzieżą,*
 - odpłatnego naprawienia szkody wyrządzonej wskutek używania, przechowywania i utrzymania Sprzętu w sposób niezgodny z instrukcją użytkowania i sterylizacji, w tym na skutek używania ostrzy wielorazowa lub używania Sprzętu niezgodnie z przeznaczeniem, o którym mowa w punkcie 2.*

5. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za jakąkolwiek szkodę wyrządzoną Użytkownikowi, jego pracownikom, osobom trzecim lub szkodę powstałą w sprzeczności na skutek następujących działań Użytkownika:
- modyfikacja lub zmiana Sprzętu,
 - przechowywanie, naprawa i utrzymanie Sprzętu niezgodne z instrukcją użytkowania i sterylizacji,
 - używanie Sprzętu w sposób niezgodny z instrukcją użytkowania oraz w sposób nieodpowiadający właściwościom i przeznaczeniu Sprzętu, w tym używanie Sprzętu w niewłaściwych warunkach.
6. Koszt zagubienia lub uszkodzenia Sprzętu od momentu przekazania Sprzętu, tj. podpisania Protokołu zdawczo/odbiorczego ponosi Użytkownik.
7. Użytkownik potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonym Sprzętem instrukcje użytkowania oraz mycia i sterylizacji w języku polskim.
8. Użytkownik potwierdza wykonanie przez Wykonawcę:
- szkolenia w zakresie prawidłowej obsługi Sprzętu,
 - szkolenia w zakresie podstawowych zasad eksploatacji i konserwacji oraz mycia i sterylizacji Sprzętu.
- Odpowiedź:** Zamawiający akceptuje.
3. Dot. Pakietu 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę aby instrumentarium konieczne do przeprowadzenia zabiegu było dostarczone w formule LOANER SET czyli tzw. „Lotnej”, tj. po wcześniejszym złożeniu zamówienia przez Zamawiającego.
- Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonując modyfikacji w tym zakresie w załączniku nr 8 do SWZ – Projekt umowy, par. 3 ust. 5.
4. Dot. Pakietu 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę aby instrumentarium konieczne do przeprowadzenia zabiegu było dostarczone w formule LOANER SET czyli tzw. „Lotnej”, tj. po wcześniejszym złożeniu zamówienia przez Zamawiającego.
- Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie dokonując modyfikacji w tym zakresie w załączniku nr 8 do SWZ – Projekt umowy, par. 3 ust. 5.
5. Dot. Pakietu 3 i 4: Prosimy o potwierdzenie, że ostateczny kształt i zakres depozytu zostanie ustalony po zawarciu umowy w porozumieniu z docelowym użytkownikiem.
- Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.
6. Dot. Pakietu 4 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 1 produkt o następujących parametrach: Zestaw implantów do augmentacji taśmy zabezpieczającej przy rekonstrukcji więzadeł zawierający: kotwica 3,5mm x 15,8mm; kotwica 4,75mm x 19,1mm z taśmą w rozmiarze #2 (szerokość taśmy 2mm, kolor niebieski); prowadnica do wiertła (celownik); wiertło 2,7mm; wiertło kaniulowane 2,7mm; wiertło 3.4mm; gwintownik do kotwicy 3,5mm; gwintownik do kotwicy 4,75mm; drut Kirschnera 1,35mm; igła – 2 szt; pętla nitinolowa długość 200mm.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
7. Dot. Pakietu 4 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 6 produkt o następujących parametrach: Kotwica tytanowa 2,2 mm x 4 mm, 2.7 mm x 7 mm, wzmocniony szew zakończony igłami, implant na jednorazowym podajniku.
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
8. Dot. Pakietu 4 poz. 7: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 7 produkt o następujących parametrach: Kotwica tytanowa 3,5mm x 10mm, wzmocniony podwójny szew w rozmiarze #0 lub pojedynczy w rozmiarze #1 zakończony igłami, implanty na jednorazowym podajniku. Implant niewchłaniający

tytanowy. Wkręt, gwintowany na całej długości o średnicy 5 mm i długości 15,5 mm. Wkręt z dwoma nićmi niewchłaniającymi o grubości USP2, w różnych kolorach, o dwurdzeniowej strukturze, polietylenowych włóknach wewnętrznych i plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych. Zestaw wkręt z nićmi na podajniku. Podajnik ze znacznikami oznaczającymi optymalną głębokość zakotwiczenia implantu. Separacja podajnika od wkrętu samoistna po zwolnieniu nici. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Dot. Pakietu 4 poz. 16: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 16 produkt o następujących parametrach: Tytanowe śruby kompresyjne, kaniulowane, średnica 4,0mm (długość 14-60mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dot. Pakietu 4 poz. 21: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 21 produkt o następujących parametrach: Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze biało-niebieskim, grubości min #2 niewchłaniająca o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji przeszczepu przy rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego, bądź tylnego w technice Internal Brace, szycia stożka rotatorów oraz niestabilności stawów barkowo-obojęczykowych. Taśma zakończona typową nicią chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwęzłowymi. Długość robocza taśmy 91,4 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Dot. Pakietu 4 poz. 22: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 22 produkt o następujących parametrach: Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze biało-niebieskim, grubości min #2 niewchłaniająca o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji i szycia stożka rotatorów, niestabilności stawów barkowo-obojęczykowych i stawów skokowych. Taśma zakończona typową nicią chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwęzłowymi. Długość robocza taśmy 18 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Dot. Pakietu 4 poz. 23: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 23 produkt o następujących parametrach: opłatany szew polimerowy w rozmiarze #2, 1 niebieski i 1 czarno-biały o dwurdzeniowej strukturze: polietylenowych włóknach wewnętrznych oraz plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych; Wytrzymałość na zrywanie >7N; Nić chirurgiczna do zabiegów ortopedycznych o długości 97 cm, +/- 0,5 cm, niewchłaniająca wzmocniona włóknami poliamidowymi. Nić w kolorze niebieskim; Grubość USP2 z igłą o długości 26,5 mm +/- 0,5 mm; Wytrzymałość na zrywanie >7N.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dot. Pakietu 4 poz. 25: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 25 produkt o następujących parametrach: Mocna nić niewchłaniająca o grubości #2, długości 26", w kolorze niebieskim, o dwurdzeniowej strukturze, polietylenowych włóknach wewnętrznych i plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych zakończona pętlą 1,5".

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

14. Dot. Pakietu 4 poz. 26: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 26 produkt o następujących parametrach: Nić chirurgiczna do zabiegów ortopedycznych o długości 97 cm, +/- 0,5 cm, niewchłaniająca wzmocniona włóknami poliamidowymi.

Nić w kolorze niebieskim; Grubość USP2 z igłą o długości 26,5 mm +/- 0,5 mm; Wytrzymałość na zrywanie >7N.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Dot. Pakietu 4 poz. 27: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 27 produkt o następujących parametrach: Jednorazowy zestaw do sterylnej transferu autologicznego przeszczepu chrzęstno-kostnego, dostępny w 3 średnicach 6mm, 8mm oraz 10mm. Zestaw składa się z: Podbieraka z wycechowaną głębokością pobranego przeszczepu od 0 do 20mm ze skokiem co 1mm, podłużne nacięcie pozwala na sprawdzenie jakości i kontrole pobranego kołka; Narzędzia do wykonania otworu w miejscu uszkodzenia z wycechowaną długością 10mm, 15mm, 20mm; Przezroczystej osłonki do włączania przeszczepu oraz kontrolowania go w czasie implantacji; Metalowej miarki spełniającej także funkcje rozbijaka kanału; Plastikowego wygładzacza powierzchni po implantacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

16. Dot. Pakietu 4 poz. 32: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 32 produkt o następujących parametrach: Implant Biokompozytowy wbijany. Implanty z wieloma wypustkami w celu lepszej stabilizacji w kości. Średnica implantu 3mm x 12,7mm, przeładowany z jedną nicią niewchłaniającymi o grubości USP2, w różnych kolorach, o dwurdzeniowej strukturze, polietylenowych włóknach wewnętrznych i plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych. Zestaw z nićmi na podajniku. Podajnik ze znacznikami oznaczającymi optymalną głębokość zakotwiczenia implantu. Separacja podajnika od wkrętu samoistna po zwolnieniu nici. Implant w wersji PEEK do stabilizacji niestabilności stawu barkowego, bezwęzłowy wbijany o średnicy 3 mm i długości 12,7 mm. Blokowanie bezwęzłowe za pomocą systemu typu „chińskiej pętli” przy użyciu nici #2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Dot. Pakietu 4 poz. 33: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 33 produkt o następujących parametrach: Implant wykonany z PEEK, wkręcany o średnicy 3,9 mm i długości 11,2mm. Implant bezwęzłowy przeładowany jedną nicią #5. System bezwęzłowy polegający na samozaciskającej się pętli. Gwint w połowie długości implantu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

18. Dot. Pakietu 4 poz. 34: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 34 produkt o następujących parametrach: Miękka kotwica do stabilizacji obrąbka o średnicy 1,8 mm i długości 19 mm, bezwęzłowa, działająca w systemie chińskiej pułapki. Kotwica założona na jednorazowy podajnik. Kotwica wykonana z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. Dot. Pakietu 4 poz. 36: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 36 produkt o następujących parametrach; Miękka kotwica do stabilizacji obrąbka o średnicy 1,7 mm i długości 19 mm, przeładowana dwiema supermocnymi nićmi ortopedycznymi w rozmiarze #2. Kotwica sterylna założona na jednorazowy podajnik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. Dot. Pakietu 4 poz. 38: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 38 produkt o następujących parametrach Implant węzłowy wykonany z nici w kształcie rurki o średnicy 2,6mm. Implant założony na jednorazowy podajnik. Kotwica w wersji

przeładowanej dwoma taśmami przesuwными. Kotwica wykonana z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Dot. Pakietu 4 poz. 40: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 40 produkt o następujących parametrach: Implant niewchłaniający tytanowy. Wkręt z szerokim rdzeniem, gwintowany na całej długości o średnicy 5,5mm i długości 16,3mm. Wkręt z dwoma nićmi niewchłaniającymi o grubości USP2, w różnych kolorach, o dwurdzeniowej strukturze, polietylenowych włóknach wewnętrznych i plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych. Zestaw wkręt z nićmi na podajniku. Podajnik ze znacznikami oznaczającymi optymalną głębokość zakotwiczenia implantu. Separacja podajnika od wkrętu samoistna po zwolnieniu nici. Sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Dot. Pakietu 4 poz. 41: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 41 produkt o następujących parametrach: Kotwica do rekonstrukcji obrąbka panewki stawu barkowego. Kotwica tytanowa wyposażona w jedną mocną nić z plecionki ortopedycznej w rozmiarze #2. Kotwice tytanowe o wymiarach 2.8 x 11.7 mm. Kotwica założona na jednorazowy śrubokręt-podajnik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Dot. Pakietu 4 poz. 42: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 42 produkt o następujących parametrach: System składający się z: Tytanowa płytko klinowa służąca do rekonstrukcji dolnej części kompleksu torebkowo-więzadłowego stawu ramiennieo-łopatkowego w technice Latarjet. (1 szt); Śruba kaniulowana, częściowo gwintowana służąca do rekonstrukcji dolnej części kompleksu torebkowo-więzadłowego w niestabilnościach stawu ramiennieo-łopatkowego techniką Latarjet. Śruba w rozmiarze 3.75mm w długościach od 30 mm do 42mm. (2 szt)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Dot. Pakietu 4 poz. 43: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 43 produkt o następujących parametrach: Sterylny zestaw pakowany jako gotowy do użycia podczas tenodezy dystalnego odcinka bicepsa z możliwością wciągnięcia bicepsa i podwójnej fiksacji. W skład zestawu wchodzi: Dedykowany do tenodezy bicepsa guzik tytanowy z dwoma otworami na nici, śruba PEEK o średnicy 7mm i długości 10 mm, nić typu FiberLoop #2 w postaci okrągłej pętli z prostą igłą, podajnik do guzika, drut wierzący z miarką o średnicy dedykowanej do guzika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

25. Dot. Pakietu 4 poz. 44: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 44 produkt o następujących parametrach: Implant bezwęzłowy w wersji biokompozytowej oraz PEEK do stabilizacji tkanki w kości, implant kaniulowany, wkręcany dostępny w średnicy 7mm, 8mm i 9mm x 19,5mm z PEEKowym początkiem w kształcie widelca do mocowania przeszczepu. Widelec z dodatkowymi otworami do przeładowania pomocniczych nici. Implant założony na jednorazowy wkrętak ze znacznikiem pozwalającym na pełną kontrolę i ocenę prawidłowego założenia implantu. Implant umożliwia śródoperacyjną możliwość kontroli napięcia tkanki. Implant przeładowany jedną dodatkową przesuwającą nicią umożliwiającą założenie dodatkowego szwu po pełnym zablokowaniu implantu w kości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

26. Dot. Pakietu 4 poz. 45: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 45 produkt o następujących parametrach: Płytko tytanowa, sterylna, dedykowana do

rekonstrukcji stawu AC, w kształcie prostokąta z zaokrąglonymi rogami. Po dwóch stronach wcięcia z otworem umożliwiającym załadowanie taśm specjalistycznych niewchłaniających o szerokości 2 mm. Implant wygięty anatomicznie do powierzchni obojczyka i wyrostka kruczego z laserową linią oznaczającą osiowe ustawienie implantu względem kości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Dot. Pakietu 4 poz. 46: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 46 produkt o następujących parametrach: Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze biało-niebieskim, grubości min #2 niewchłaniająca o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji i szycia stożka rotatorów, niestabilności stawów barkowo-obojczykowych i stawów skokowych. Taśma zakończona typową nicą chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwęzłowymi. Długość robocza taśmy 18 cm. Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze biało-czarnym, grubości min #2, niewchłaniająca o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji i szycia stożka rotatorów, niestabilności stawów barkowo-obojczykowych i stawów skokowych. Taśma zakończona typową nicą chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwęzłowymi. Długość robocza taśmy 18 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Dot. Pakietu 4 poz. 47: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 47 produkt o następujących parametrach: Taśma chirurgiczna wykonana z ultra mocnego materiału szewnego w kolorze biało-niebieskim, grubości min #2 niewchłaniająca o min. szerokości 2 mm. Przeznaczona do augmentacji przeszczepu przy rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego, bądź tylnego w technice Internal Brace, szycia stożka rotatorów oraz niestabilności stawów barkowo-obojczykowych. Taśma zakończona typową nicą chirurgiczną umożliwiającą wykorzystanie jej wraz z kotwicami bezwęzłowymi. Długość robocza taśmy 91,4 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Dot. Pakietu 4 poz. 48: Czy Zamawiający dopuści do oceny w Pakiecie 4 pozycja 48 produkt o następujących parametrach: Pętla nitinolowa służąca do przeciągania szwów w środowisku wodnym bez utraty swojej funkcji. Jednorazowa o wymiarach 1,5 na 300 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Dot. § 4 ust. 2 Projektu umowy (Zał. Nr 8 do SWZ): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie przedmiotu zamówienia w terminie do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

31. Dot. § 4 ust. 5 Projektu umowy (Zał. Nr 8 do SWZ): Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości dzielenia dostaw.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy ustalającego karę umowną za opóźnienie w dostawie na karę umowną za zwłokę (co oznaczałoby zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłokę” we właściwym postanowieniu umownym).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zamianę słów „opóźnienie” na „zwłokę” w treści Załącznika nr 8 do SWZ – Projekt umowy.

33. Zgodnie z § 2 ust. 3 projektu umowy: „Wykonawca ponosi nieograniczoną odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego i osób trzecich w



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: pcmnzo@pcmnzo.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491
Certyfikaty EN ISO 9001:2015,
wydane przez IQS CERT
Certyfikat Akredytacyjny Ministerstwa Zdrowia



związku z zastosowaniem dostarczonego przez Wykonawcę Towaru niespełniającego wymogów określonych w Umowie.” Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający zgodzi się na zmianę brzmienia postanowienia określonego w § 2 ust. 3 projektu umowy na następujące brzmienie: „Wykonawca ponosi odpowiedzialność za produkt na zasadach wynikających z przepisów prawa powszechnie obowiązującego.”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia treść § 2 ust. 3 projektu umowy na następującą: „Wykonawca ponosi odpowiedzialność za wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego i osób trzecich w związku z zastosowaniem dostarczonego przez Wykonawcę Towaru niespełniającego wymogów określonych w Umowie.”

34. Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 4 ust. 11 poprzez wskazanie, iż w przypadku wykonania zastępczego (tzw. zakup interwencyjny) Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu różnicy cen pomiędzy ceną wskazaną w umowie, a ceną, za jaką Zamawiający faktycznie nabył asortyment u podmiotu trzeciego. Powyższe rozwiązanie stanowi standard rynkowy i pozwala na pokrycie faktycznej szkody wyrządzonej Zamawiającemu w związku z niedostarczeniem wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

35. Pytanie nr 1, Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 w pozycjach 8-12 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

36. **Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i w związku z powyższym dokonuje modyfikacji treści par.3 ust. 5 Załącznika nr 8 do SWZ – projekt umowy.

Kierownik Zamawiającego