



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościalkowskiego**

15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922



Białystok, dnia 21 czerwca 2024 r.

DZP.2344.28.2024

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów ortopedycznych jednorazowego użytku

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

1. Dotyczy zapisów specyfikacji warunków zamówienia w zakresie sposobu sporządzania oferty.

W związku ze sprzecznymi informacjami dotyczącymi obowiązku dołączenia do oferty lub złożenia na wezwanie zaświadczenia o niekaralności z Krajowego Rejestru Karnego zwanymi z Rozdziale X pkt. 1. (dokument składany na wezwanie) oraz Rozdziałem XIII pkt. 25 podpunkt g (dokument dołączany do oferty) prosimy Zamawiającego o jednoznaczne określenie czy powyższe zaświadczenia mają być dołączone do składanej oferty czy dostane na wezwanie Zamawiającego po dokonaniu wstępnej oceny ofert w ciągu 10 dni od daty wezwania.

Odpowiedź: Na wezwanie Zamawiającego po dokonaniu wstępnej oceny ofert

2. Pakiet nr 23 „Cementowana, rewizyjna ,modularna proteza kolana zawiasowo-obrotowa”

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie w zakresie pakietu nr 23 „Cementowana, rewizyjna ,modularna proteza kolana zawiasowo-obrotowa” czy w podpunkcie c „Przedłużki uniwersalne, kotwiczące część udową i piszczelową” nie doszło do oczywistej omyłki pisarskiej w zakresie oferowanych ilości przedłużeń w ramach każdego kompletu protezy. Standardowo do każdego zabiegu używane są 2 szt. przedłużeń : jedna do części udowej, druga do piszczelowej. W przypadku kontraktowania 10 kompletów protezy ilość kontraktowanych przedłużeń powinna być nie mniejsza niż 20 szt.

Odpowiedź: 20 sztuk

3. Pakiet nr 19

Czy Zamawiający dopuści silikonową, jednoczęściową protezę stawu śródstopno-paliczkowego - dostępne protezy do pierwszego stawu śródstopno-paliczkowego w minimum 4 rozmiarach, zabezpieczone pierścieniami tytanowymi. Protezy mniejszych stawów śródstopno-paliczkowych w min. 3 rozmiarach. Protezy posiadają wcięcia w miejscu zgięcia w części grzbietowej i podeszwowej.

W zestawie jednorazowe sterylne instrumentarium dedykowane do implantacji protezy pierwszego stawu śródstopno-paliczkowego oraz mniejszych stawów śródstopno-paliczkowych.

Zestaw do MTPI zawiera dodatkowo jednorazowy sterylny przymiar służący do oceny wielkości implantu.



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

4. Czy Zamawiający ze względu na małe ilości w Pakiecie nr 19 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

5. Pakiet nr 35

Czy Zamawiający dopuści wstrzykiwany syntetyczny substytut kostny do wypełniania ubytków kości gąbczastej. Podstawowy składnik hydroksyapatyt (fosforan wapnia- 38%) oraz 62% części wagowych wody o wysokim stopniu czystości H₂O. Biokompatybilny, bioresorbowalny, elastyczny, bioindukcyjny, w postaci pasty powstający ze zmieszania składników. Całość preparatu umieszczona w kaniuli/strzykawce do bezpośredniego użycia. Nie wymaga mieszania. Pasta posiada krystaliczną strukturę, która przypomina strukturę naturalnej kości. Produkt sterylny. W załączeniu przesyłamy katalog

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

6. Pakiet 1

Płytkę do zamocowania udowego przeszczepu ACL z otworami, wykonana z tytanu - Czy płytkę ma zawierać pętle. Jeśli tak, to stałe czy regulowane?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

7. Pakiet 2

Punkt 3. Implanty tytanowe do artroskopowej rekonstrukcji rotatorów i tenodezy bicepsa z trzema nitkami o zwiększonej wytrzymałości gwintowany na całej długości . Oczko z nitkami ukryte wewnątrz implantu - **Czy implant może zawierać dwie nici?**

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

8. Pakiet 3

Czy igły mają być z pętlą stałą czy pętle osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

9. Pakiet 13

Czy w punktach Lp. 4 i Lp. 5 Zamawiający dopuszcza kotwicę o średnicy 2,9mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

10. Pakiet 20

Czy w punkcie 1 Zamawiający chce samą płytkę do zamocowania udowego przeszczepu ACL, czy płytkę z pętlą?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

11. Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuszcza w punkcie 1 następujący asortyment:

System do rekonstrukcji więzadeł krzyżowych stawu kolanowego. System składający się z samoblokującego tytanowego czterooczkowego zacisku o wymiarach 12mm x 4 mm x1,4 mm. Dwóch nici ciągnących wykonanych z plecionego polietylenu o wysokiej masie cząsteczkowej w kolorach białym i biało niebieskim o długości 120 cm . Ustalonej pętli o rozmiarach od 15 do 70 co 5 milimetrów wykonanych z tkanego poliestru?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

12. Czy Zamawiający dopuszcza w punkcie 2 następujący asortyment:

„Zestaw do szycia łąkotki w technice in side-out. Zestaw do szycia łąkotki składający się z dwóch igieł wykonanych z nitinolu o długości 30 cm i średnicy 0,7 mm. Nić wykonana z polietylenu o wysokiej masie cząsteczkowej o długości 90 cm i średnicy 0,2 mm. Zestaw zawiera musimy zawierać naklejkę do identyfikacji implantu” Zamówienie jest na same igły, czy z tunelami? Czy prowadnice będą podlegać użyczeniu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu bezpłatnego użyczenia 1 kompletu napędów ortopedycznych (piła, wiertarka) w trakcie trwania umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

14. Czy zamawiający wyrazi zgodę na odpłatną dzierżawę 1 kompletu napędów ortopedycznych, wraz z ich obsługą serwisową, w łącznej kwocie 2250 zł + 23% VAT za każdy miesiąc trwania umowy?

Obsługa serwisowa obejmuje:

1. Nielimitowaną ilość napraw sprzętu objętego umową (pod warunkiem użytkowania zgodnie z instrukcją obsługi).
2. Jeśli produkt objęty umową serwisową nie może być naprawiony, zostanie wymieniony na fabrycznie nowy.
3. Priorytetową naprawę, wyłącznie z użyciem oryginalnych i nowych części zamiennych Stryker.
4. Każda naprawa zakończona pełnym cyklem testowym zgodnie z zaleceniami producenta.
5. Roczny przegląd techniczny, wraz z wpisem do paszportu.
6. Bezpłatny sprzęt zastępczy na czas naprawy * do 36 godzin.
7. Bezpłatny transport uszkodzonych urządzeń do i z naprawy.
8. Doradztwo techniczne dla personelu medycznego oraz technicznego szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

15. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 projektu umowy:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

- a) zwłoki w uzupełnieniu depozytu w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień opóźnienia,
- b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,5% wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

16. Pakiet nr 30:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu utworzenia komisji i dopuści dostarczanie przedmiotu zamówienia wraz z instrumentarium każdorazowo do zabiegów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

17. Dotyczy oświadczenia o dopuszczeniu przedmiotu zamówienia do obrotu:

Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy Oświadczenie zawarte w punkcie 6 Formularza ofertowego stanowi jednocześnie przedmiotowy środek dowodowy, o którym mowa w pkt XIII ust. 2 tiret 1 swz?

Odpowiedź: Tak

18. Dotyczy informacji z Krajowego Rejestru Karnego:

Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie, czy informację z Krajowego Rejestru Karnego należy złożyć w ramach tzw. procedury odwróconej (z pozostałymi podmiotowymi środkami dowodowymi), zgodnie z pkt X swz oraz art. 125 i 126 ustawy Pzp, czy wraz z ofertą (pkt XIII swz).

Odpowiedź: Na wezwanie Zamawiającego po dokonaniu wstępnej oceny ofert

19. Dotyczy Umów:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany treści umowy w poniższym przypadku?

dodanie numeru katalogowego produktu będącego w ofercie Wykonawcy w cenie nie wyższej niż cena produktów dotychczas dostarczanych, w przypadku gdy będzie to uzasadnione potrzebami terapeutycznymi lub innymi potrzebami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

20. Zapytania do projektu umowy - załącznik nr 3 i 3a:

Czy Zamawiający doda zapis w §7 ust. 2, 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 – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

21. Czy Zamawiający dookreśli w §7 ust. 2 lit c/e, iż trzykrotna zwłoka w dostawie uprawniająca do odstąpienia od umowy musi wystąpić w 3 kolejnych po sobie dostawach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

22. Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w:

- a. §8 ust. 1 lit a z 1% na 0,5 niedostarczonego w terminie towaru,
- b. §8 ust. 1 lit b z 1% na 0,5% wartości naprawianego towaru
- c. §8 ust. 6 z 50% na 20%

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

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

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych, bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z uwagi, iż postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

23. Czy Zamawiający dookreśli w §11 ust. 2, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?

Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

24. Dotyczy §3 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 3 do SWZ)

Czy Zamawiający odstąpi od składania zamówień poprzez faks?

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obie formy fax oraz email

25. Dotyczy §4 wzoru umowy (załącznik nr 3a do SWZ)

W związku z koniecznością stworzenia depozytu przez Wykonawcę realizującego dostawę implantów oraz użyczenia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów, prosimy o dodanie do obecnego brzemienia wzoru umowy, poniższych zapisów uszczegółwiających zasady realizacji dostaw w ramach stworzonego depozytu i użyczenia instrumentarium tj.:

1) Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest:

2) Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

12) Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury. Faktura zostanie wystawiona w oparciu o formularz spisowy, a Depozyt uzupełniony do stanu wyjściowego.

13) Na uzupełniony depozyt zostanie wystawiona faktura VAT z terminem płatności.

14) Firma użycza instrumentarium dotyczy Pakiet nr-

15) Firma użycza sprzętu na niżej wymienionych warunkach:

a. Właścicielem sprzętu pozostaje Firma

b. Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu

c. Firma oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Szpital jakichkolwiek wad w działaniu Sprzętu, Szpital powiadomi firmę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy Sprzętu, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia Sprzętu wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Szpital, Firma ma prawo do obciążenia Szpitala kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany Sprzętu, jeśli Sprzęt nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek .

d. Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Szpital nie przekaże sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.

e. Firma zobowiązuje się do odbioru użyzonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

26. Dotyczy §8 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 3, 3a do SWZ)

Prosimy o odstąpienie od zapisu dot. potrącania wysokości kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

27. Dotyczy pakietu 3

Czy w Pakiecie 3 Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia kontenera do sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

28. Dotyczy pakietu 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Igły z nicią dedykowane do szycia łątkotki metodą inside out. Stalowe igły połączone na stałe z nicią 2-0 o dwurdzeniowej strukturze polietylenowych włókien wewnętrznych oraz plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych i długości 97cm. Igły dostępne w dwóch długościach. Pakowane po 10 lub pojedynczo, sterylne

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem że każdy implant ma oddzielną metryczkę

29. Dotyczy pakietu 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach: Oryginalna elektroda bipolarna (RF) : dwuprzyciskowa, sterylna elektroda ablacyjno – koagulacyjna do procedur artroskopowych. Sterowana za pomocą przycisków umieszczonych na jej obudowie (2 przyciski) lub ze sterownika nożnego.

Dostępna w wersji ze ssaniem. Końcówki zagięte pod kątem 90* lub w wersji wydłużonej lub typu haczyk. Elektroda przeznaczona do urządzenia RF Synergy firmy Arthrex.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem że firma dostarczy w ramach oferty na okres trwania umowy 2 generatory

30. Dotyczy pakietu 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach: Śruba interferencyjna biokompozytowa do rekonstrukcji więzadła przedniego ACL i tylnego PCL. Implant zbudowany w 30 % z dwufazowego fosforanu wapnia (BCP) i w 70% z PLDLA. Śruba o konikalnym kształcie, posiada miękki gwint o dużym skoku na całej długości ułatwiający wprowadzanie. Proces połączenia dwóch materiałów wzmacnia parametry implantu a mikro pory oraz otwory wzdłuż osi implantu ułatwia przebudowę i przerost kością. Udowodniona min. 98% przebudowa w kość. W celu łatwiejszego i precyzyjniejszego wprowadzania gniazdo śruby stożkowe sześcioramienne. Implant w wersji sterylnej pakowany pojedynczo. Wymiary: Długość 20 mm o średnicach 6-10 mm (skok co 1 mm), wyposażone w osłonkę ułatwiającą wprowadzenie w kanał. Długość 30 mm o średnicach 7-12 mm (skok co 1 mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

31. Dotyczy pakietu 8 poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

32. Dotyczy pakietu 8 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach: Supermocna nić ortopedyczna w postaci taśmy o szerokości 1,3 mm o długości 91cm +/- 1 cm , zakończona nitką #2 oraz igłą półkolistą z drugiej strony.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

33. Dotyczy pakietu 10 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach: "Kaniuła artroskopowa miękka – elastyczna, z podwójnym kołnierzem uszczelniającym, łatwa do wprowadzenia, do operacji artroskopowych stawu ramiennego. Dostępność w rozmiarach:

- o średnicy 6 mm i długości od 20 do 50mm

- o średnicy 8 mm i długości od 20-60 mm

- o średnicy 10 mm i długości od 20-50 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

34. Dotyczy pakietu 10 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Mocna niewchłaniałna nić o grubości #2 i długości 96,5 cm w kolorze niebieskim. Nić wykonana z plecionki o dwurdzeniowej strukturze, polietylenowych włóknach wewnętrznych i plecionych poliestrowych włóknach zewnętrznych. Nić zakończona igłą 26,5 mm 1/2 koła.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

35. Dotyczy pakietu 12

Czy w Pakiecie 12 Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia koszy metalowych sterylizacyjnych ze stelażem do instrumentarium?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

36. Dotyczy pakietu 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

System do rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego i tylnego oparty mocowaniu korówkowym. Płytką z 2 otworami wykonana ze stopu tytanu o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o długości 12mm szerokości 3,5mm na stałe połączona z pętlą z nici plecionej niewchłaniałnej #2 wykonanej z rdzenia z poliestru oplecionego UHMWPE - polietylenem o ultra wysokiej masie cząsteczkowej. Pętla samozaciskowa z 4 mechanizmami blokującymi o długości 60mm umożliwiającą zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym. Pętlą do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania swojej długości do 14mm za pomocą wolnych końców nici wychodzących z górnej części implantu. Zmniejszenie długości pętli powoduje wciągnięcie przeszczepu do kanału kostnego. Dociąganie pętli od strony zewnętrznej stawu. Płytką implantu dodatkowo zaopatrzona w nici #5 w kolorze niebieskim do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Implant w wersji sterylnej zapakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

37. Dotyczy pakietu 33

W związku z wymogiem zapewnienia programu do planowania przedoperacyjnego w Pakiecie 33 prosimy o zaakceptowanie wzoru umowy RODO VIP na podstawie której Wykonawca przetwarza i chroni dane pacjentów korzystających z systemu VIP. Zawarcie ww. umowy jest niezbędne do realizacji wymaganej przez Zamawiającego usługi planowania. Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na zawarcie umowy zgodnej z poniższym wzorem, to prosimy o odstąpienie od wymogu udostępnienia systemu do planowania przedoperacyjnego.

Wzór umowy RODO został dołączony do pytań – ZAŁĄCZNIK NR 1 do pytań.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

38. Dotyczy pakietu 35 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Jednoskładnikowy substytut kostny w formie gotowej do użycia pasty, umieszczonej w strzykawce, materiał samoutwardzalny, nie wymaga przygotowania i mieszania składników, nieograniczony czas podawania, wiązanie materiału następuje w wilgotnym środowisku, sterylność. Głównym składnikiem

pasty jest fosforan wapnia o strukturze 3D, wytrzymałość mechaniczna po utwardzeniu na poziomie 45MPa, materiał nieprzepuszczalny dla promieniowania RTG.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

39. Dotyczy pakietu 35 poz. I.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Pojemność 6 ml.- 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

40.Dotyczy pakietu 35 poz. I.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do oceny produkt o następujących parametrach:

Pojemność 12 ml.- 30 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

41. dot. zapisów umowy §8 pkt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenia kar umownych do 30%

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

42. Pakiet nr 15

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści implanty równoważne w pakiecie 15:

1.	Wkładki panewkowe wykonane z polietylenu, wzmocnione witamina E dostosowane do rosnących głów 28mm, 32mm, 36mm
2	Trzpień bezcementowy, przynasadowy, szyjkowy, o przekroju prostokątnym, derotacyjnym, w 3 wersjach kąta dającym wybór śródooperacyjny: standard /koślawość/ szpotawość . Pokrycie w formie plazmy tytanowej. W szczególności umożliwiające wysokie, podgłowe cięcie szyjki i zachowanie jej fragmentu.
3	Panewka bezcementowa sferyczna, press-fit w minimum 13 rozmiarach zewnętrznych. Czasza bez otworowa w komplecie z zaślepką i czasza z 3 otworami na śruby. Rant zoptymalizowany, redukujący możliwość konfliktu szyjkowo-panewkowego. Pokrycie zewnętrzne w formie napylonej, porowatej plazmy tytanowej.
4	System nie wymaga oddzielnej zaślepki
5	Wkładki panewkowe wykonane z ceramiki BioloX Delta dostosowane do rosnących głów 28mm, 32mm, 36mm i 40mm
6	Głowy CoCr lub równoważny o podwyższonej gładkości (w standardzie artykulacji metal/metal) o stożku 12/14 i średnicach zewnętrznych 28mm, 32mm, 36mm i 40mm
7	Głowy z ceramiki BioloX Delta, stożek Euroconus, średnice zewnętrzne 28mm, 32mm, 36mm i 40mm
8	Śruby panewkowe kompatybilne z oferowaną panewką do biodra
9	Ostrze biodrowe do napędu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

p.o. ZASTĘPCY DYREKTORA ds. LECZNICTWA
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zydranja-Kościakowskiego

dr n. med. Marek Stanisław Kiluk

