

Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
ul. Szpitalna 13
41-300 Dąbrowa Górnicza
fax. 032 262 34 22
zamowienia.publiczne@zco-dg.pl

**Do uczestników przetargu nieograniczonego na
Dostawę endoprotez, gwoździ śródszpikowych,
systemów do zesponień kości oraz implantów
ZP/68/ZCOSzpSp/2018**

Zamawiający w odpowiedzi na pytania Wykonawców informuje:

Pytanie 1: dotyczy Pakietu 11 i Istotnych warunków umowy na stworzenie depozytu (§1 punkt 7)

Proszę o zrezygnowanie z utworzenia depozytu dla Pakietu 11.

Do używania wyrobów zawartych w Pakiecie 11 nie jest potrzebne instrumentarium do założenia asortymentu u pacjentów, którego konieczność dostarczenia przewiduje umowa na stworzenie depozytu.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla zapis dotyczący depozytu w zakresie pakietu 11.

Pytanie 2: dot. pakietu nr 19. Dostawa płyt DSB/DHS – sterylnych

Czy zamawiający w Pakiecie nr 19 wyrazi zgodę na dostawę płyt DSB/DHS i śrub niesterylnych ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3: dot. pakietu nr 19. Dostawa płyt DSB/DHS – sterylnych

Czy zamawiający w Pakiecie nr 19 punkt 2 dopuści płyty DSK/DCS o ilości otworów od 6 do 22 ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: dot. pakietu nr 19. Dostawa płyt DSB/DHS – sterylnych

Czy zamawiający w Pakiecie nr 19 wymaga śrub korowych mocujących płytę DHS i DCS do kości i w jakiej ilości ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: dot. Pakietu 12

Czy Zamawiający dopuści produkt – syntetyczny substytut kości, stanowiący rusztowanie dla przerostu kostnego, składający się z 75% hydroksyapatytu i 25% fosforanu trójwapniowego, wielkość porów 300–500 µm, porowatość 90%, osteokondukcyjny, materiał całkowicie wchłaniający, ulegający stopniowej całkowitej resorpcji w czasie 6 do 24 miesięcy, granulki o średnicy 3-4 mm, o gramaturze 10 g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: dot. Pakietu nr 17

a) **Poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 Gwoździ typu Gamma, do oddzielnego pakietu np. nr 17A? Umożliwi to udział w postępowaniu większej liczbie Wykonawców co uczyni postępowanie bardziej konkurencyjnym i umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

b) Czy Zamawiający, wyrazi zgodę na oferowanie gwoździ śródszpikowych oraz śrub do nich dedykowanych w zakresie poz. 1-5 według parametrów oferowanych przez danego wykonawcę jak poniżej:

Lp.	Nazwa artykułu	Jedn. miary	Ilość zamawiana
1.	Tytanowy gwoździe śródszpikowy do złamań przezkretarzowych kości udowej, kaniulowany, sterylny. Długość gwoździa 180 i 200mm, średnica części bliższej gwoździa 16mm, średnica części dalszej gwoździa 11mm. Z 4 stopniowym odgięciem, pokryty celownikiem. Kąt szyjkowo-trzonowy 125°, 130° i 135°, uniwersalny do kości lewej i prawej. Blokowany w części bliższej śrubą zespajającą o średnicy 10,5mm wraz ze elementem ustalającym. W części dalszej blokowany wkretami blokującymi o średnicy 5,0.	Szt.	120
2.	Tytanowy gwoździe śródszpikowy do złamań przezkretarzowych kości udowej, kaniulowany,	Szt.	40

	sterylne. Długość gwoźdźcia 280mm-460mm ze skokiem co 20mm, średnica części bliższej gwoźdźcia 16mm, średnica części dalszej gwoźdźcia 11mm, z 4 stopniowym odgięciem. Kąt szczykowo-trzonowy 125°, 130° i 135°, kąt antywersji 10°, wersja lewa i prawa. Promień gięcia w części dalszej R=2000mm. Blokowany w części bliższej śrubą zespalającą o średnicy 10,5mm wraz ze elementem ustalającym. W części dalszej blokowany wkretami blokującymi o średnicy 5,0. W części dalszej posiadający co najmniej 1 otwór dynamiczny oraz 2 otwory statyczne gwintowane zapewniające co najmniej dwupłaszczyznową stabilizację (AP i strzałkowej).		
3.	Śruba główna (ciągnąca) tytanowa sterylna Ø10,5mm, dł. 70-120mm	Szt.	120
4.	Śruba blokująca tytanowa, sterylna ø 5,0mm, dł. 30-90 mm	Szt.	120
5.	Zaślepka tytanowa, sterylna M12 długość w zakresie 0+15mm	Szt.	120

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

c) Dot. poz. 1 lp. 6- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na udostępnienie zestawu narzędzi z dwuczęściową ramą (dwa wymienne celowniki) do gwoźdźcia zamiast z jednolitą ramą?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

d) Czy dla gwoździ z poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na depozyt w ilości ustalonej pomiędzy stronami umowy składający się z rozmiarów najczęściej stosowanych, zamiast podanej w tabeli dla lp. 2, pt. Depozyt? Dotychczasowy zapis nakłada na wykonawcę obowiązek złożenia 240szt. sterylnych gwoździ do depozytu, w związku czym prosimy o możliwość ustalenia ilości i rozmiarów wspólnie, tak aby zabezpieczony był interes Zamawiającego, a zarazem nie było konieczności składania za dużej ilości implantów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7: dot. Istotnych warunków umowy

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych §3 ust. 4

a. tiret 1 z 10% łącznej wartości zamówionej partii towaru na 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru”

b. tiret 3 odstąpienia od naliczania dodatkowej kary umownej ponad różnicę w zakupie zastępczym?

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 SIWZ 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 wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2010r., nr 113 poz. 759 z późn. zm.), które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt.7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współżycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353¹k.c. w zw. z art. 58 § 1 k.c.

Należy zauważyć, iż kara umowna, tracąc charakter surogatu odszkodowania (art. 483 §1 k.c.) prowadziła do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (wyrok SN z 17 marca 1988 r., sygn. akt IV CR 58/88). Warto dodać, iż zgodnie z ustawą Kodeks cywilny kara umowna ma charakter odszkodowawczy, a nie prewencyjny. Ustalając wysokość kar umownych strony powinny brać pod uwagę jej zasadniczo kompensacyjny charakter. Tezę taką wyrażono w wyroku Zespołu Arbitrów z dnia 23 sierpnia 2007 r. (sygn. akt UZP/ZO/0-1030/07): „W zakresie zarzutu dotyczącego wysokości kar umownych Zespół Arbitrów zauważa, iż zgodnie z kodeksem cywilnym kara umowna ma charakter odszkodowawczy, kompensacyjny a nie prewencyjny jako silny środek oddziaływania na niesolidnych wykonawców, zapewniający należyte wykonanie umowy”. Obecne zapisy SIWZ nie oddają charakteru odszkodowawczego tej instytucji prawa cywilnego.

W rozumieniu art. 484 §1 k.c. (vide: wyrok SN z 20 maja 1980 r., sygn. akt I CR 229/80, OSNC 1980/12/243). Należy pamiętać, iż zastrzeżenie kary umownej podlega kontroli ze względu na ogólne zasady dotyczące treści czynności prawnych (art. 58 k.c.), jak i zakresu swobody stron w zakresie kształtowania stosunku prawnego (art. 353¹ k.c.). W konkretnych okolicznościach żądanie kary umownej może zostać uznane za sprzeczne z tymi zasadami.

Żądanie kar umownych jedynie od wykonawcy oraz jednoczesne umniejszanie odpowiedzialności Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia w charakterze stosunku prawnego łączącego strony w tej umowie. Takie działanie Zamawiającego jest niedopuszczalne. Zamawiający, korzystając w sposób nieuprawniony ze swojej silniejszej pozycji w ramach postępowania, narzuca treść umowy (w odniesieniu do wysokości kar umownych)

w sposób sprzeczny z przeznaczeniem swojego prawa, dlatego takie działanie nie może korzystać z ochrony prawa.

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8: dot. Istotnych warunków umowy

§4 ust. 1 - Czy w odniesieniu do implantów przechowywanych w depozycie Zamawiający zgodzi się na ujednolicenie terminu dostawy do 3 dni roboczych (w Opisie przedmiotu zamówienia dla poz. 1 w pakiecie nr 17) zamiast dwóch dni roboczych we wzorze umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż §4 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Zamówienia będą miały formę pisemną – fax lub elektroniczną – email w godzinach od 8.00 do 16.00. Zamówienia będą realizowane na opakowania i sztuki – Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar zgodnie z zamówieniem, co do ilości w opakowaniach o wielkości podanej w formularzu ofertowym. W przypadku realizacji zamówienia w niepełnym zakresie ilościowym w terminie wyznaczonym umową przez Wykonawcę uznaje się, iż Zamawiający anulował pozostałą część zamówienia i nie ma obowiązku odbioru towaru w tym zakresie. Dostawy będą przekazywane w terminie do:

- trzech dni roboczych przypadających od daty otrzymania zamówienia. Godziny dostaw od 8.00 – do 11.30 – miejsce dostaw – apteka szpitalna – ZCO Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza w Dąbrowie Górniczej, ul. Szpitalna 13.

Wykonawca jest zobowiązany do potwierdzenia zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, czyli nie dłużej niż po 1,5 h z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane na następny dzień i podaniem przyczyny tej sytuacji.”

Pytanie 9: dot. Istotnych warunków umowy

Czy Zamawiający zmieni termin z „godzin” na „dni robocze” określony w:

- a) §4 ust. 1 z „1,5h” na „1 dzień roboczy”,

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

- b) §6 ust. 1 z „24 godz.” na „48 godz.”?

Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin dostawy wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie zapotrzebowania wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10: dot. Istotnych warunków umowy

Czy Zamawiający w §4 ust. 4 odstąpi od wymogu umieszczania daty ważności i numeru serii na fakturze i o ile przepisy tego nie wymagają, ew. zmieni iż te informacje mogą być wskazane na dokumencie WZ jeżeli data ważności została określona?

Zgodnie z przepisami nie ma obowiązku umieszczania na produktach niesterylnych informacji na temat ważności produktu. Wszystkie produkty mają oznaczenia, które umożliwiają identyfikację produktu, w związku z czym nie ma konieczności umieszczania daty ważności na opakowaniu. Ponadto przepis nie nakazuje umieszczania takich informacji na fakturze. Taki wymóg może prowadzić do poważnych problemów w prawidłowej realizacji umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż §4 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„4. Wykonawca wraz z towarem będzie dostarczał fakturę VAT na której umieszczone będą pełne informacje o przedmiocie zamówienia tj: nazwy produktu, rozmiar, ilości sztuk w opakowaniu, nr serii i daty ważności (z wyłączeniem produktów niesterylnych), ceny netto i brutto za opakowanie.”

Pytanie 11: dot. Istotnych warunków umowy

Czy Zamawiający doda zapis w §7 ust. 3, 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 SIWZ.

Pytanie 12: dotyczy Pakietu 12

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 zbitej i gąbczastej, stosowany z autogennymi przeszczepami kostnymi, koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi, w postaci granulek 0,5mm/1mm/2mm/4mm, 10cm³?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 13: dotyczy Pakietu 12

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 2-4mm, 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 14: dotyczy pakietu nr 3

Ze względu na brak dostępności na rynku głów ceramicznych 22.2, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyłącznie głów ceramicznych 28mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 15: dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 dopuści, zamiast opisanego i okresowo niedostarczanego, substytut kości - posiada mikro- i makropory, w formie granulatu. Materiał osteokondukcyjny, inicjuje tworzenie się nowej tkanki kostnej, uwalniając jony wapniowe i fosforanowe, z czasem porowata struktura zostaje całkowicie przeniknięta i zastąpiona tkanką kostną?

- syntetyczny, osteokondukcyjny
- na bazie 40% fosforanu wapnia i 60% hydroksyapatytu
- w postaci granulek 2-3mm średnicy
- wielkość makroporów 300-600 µm
- wielkość mikroporów <10 µm
- porowatość 60-70%
- opakowanie 10ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 1** dopuści możliwość zaferowania:

- 1) Tytanowy gwoździć śródszpikowy do złamań przezkrętarzowych kości udowej, kaniulowany, sterylny. Długość gwoźdźca 180mm, średnica części bliższej gwoźdźca 16mm, średnica części dalszej gwoźdźca 11mm. Kąt szyjkowo-trzonowy 120°, 125° i 130°. Wygięcie gwoźdźca w części bliższej o wartości 6° na valgus. Śruba antyrotacyjna kompresyjna Ø 6,5mm (opcjonalnie 2 piny Ø 4mm).
- 2) Tytanowy gwoździć śródszpikowy do złamań przezkrętarzowych kości udowej, kaniulowany, sterylny. Długość gwoźdźca 280mm-460mm ze skokiem co 20mm, średnica części bliższej gwoźdźca 16mm, średnica części dalszej gwoźdźca 11mm. Kąt szyjkowo-trzonowy 120°, 125° i 130°. Wygięcie gwoźdźca w części bliższej o wartości 6° na valgus. Śruba antyrotacyjna kompresyjna Ø 6,5mm (opcjonalnie 2 piny Ø 4mm).
- 3) Śruba główna (ciągnąca) tytanowa sterylna Ø 11mm, dł. 70-120mm
- 4) Śruba blokująca tytanowa sterylna Ø 4,5mm, dł. 26-90mm
- 5) Zaślepka tytanowa sterylna
- 6) Wykonawca gwarantuje udostępnienie zestawu narzędzi z jednolitą ramą do gwoźdźca oraz z RTG przeziernym celownikiem oraz rozwiertaki śródszpikowe.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17:

W związku z bardzo szczegółowym opisem w SIWZ śrub kompresyjnych i zaślepek w zakresie Pakietu 17 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaślepek i śrub kompresyjnych, o parametrach według własnych rozwiązań konstrukcyjnych, kompatybilnych z zaferowanymi gwoździakami?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 2.1** dopuści możliwość zaferowania gwoźdźca o długościach od 200 do 480 mm zamiast od 140 do 480 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 2.1 i 2.4** dopuści możliwość zaferowania wkrętów blokujących trzonowych Ø 6,5 mm o dł. 40-120 mm zamiast kondylarnych Ø 5 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 2.2** dopuści możliwość zaferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 5 mm o dł. 26-100 mm ze skokiem co 2 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 3.1** dopuści możliwość zaferowania gwoźdźca o długości 550-800 mm ze skokiem co 50 mm, średnica gwoźdźca 10 i 11 mm, uniwersalny do prawej i lewej kończyny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 3.2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 5 mm o dł. 26-100 mm ze skokiem co 2 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 4.2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 4 mm o oraz Ø 5 mm o dł. 26-100 mm ze skokiem co 2 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 5.1** dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźa z zagięciem trzonowo nasadowym 7-stopni?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 5.2** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 4 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 5.5** dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźa blokowanego w części bliższej w 3 płaszczyznach zamiast w 4?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 5.5** dopuści możliwość zaoferowania gwoźdźa prostego zamiast wygiętego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 17 poz. 5.6** dopuści możliwość zaoferowania wkrętów blokujących Ø 4,5 mm zamiast Ø 4 mm o dł. 20-60 mm oraz Ø 5 mm o dł. 26-60 mm zamiast 25-60 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 1.1** dopuści możliwość zaoferowania:

Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do dalszej nasady kości udowej, boczna, prawa lub lewa. Ilość otworów w trzonie od 6 do 22. Długość płyty od 170 mm do 458 mm. W części nasadowej płyty 5 otworów gwintowanych pod śruby blokowane ø 5.0 mm i 1 otwór gwintowany pod śrubę blokowaną kaniulowaną ø 7,3 mm. W trzonie płyty otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/prześciówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 5,0/4,5 oraz otwór dostępnej stabilizacji drutem Kirschnera?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 1.4** dopuści możliwość zaoferowania: Tytanowa śruba blokowana kaniulowana ø 7,3 mm, dł. śruby 30-145 mm, pełen gwint, gniazdo śrubokręta T25?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.1** dopuści możliwość zaoferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do bliższej nasady kości piszczelowej, boczna, prawa i lewa. Ilość otworów w trzonie: od 4 do 16. Długości płyty: od 81 do 237 mm. W części nasadowej płyty 5 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr 3,5 mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr 3,5 mm, śruby gąbczaste śr 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty 3.7 mm. W głowie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.2** dopuści możliwość zaoferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do bliższej nasady kości piszczelowej, przyśrodkowa, prawa i lewa. Ilość otworów w trzonie: od 4 do 20. Długości płyty: od 93 do 301 mm. W części nasadowej płyty 3 otwory gwintowane pod śruby blokowane śr 3,5 mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty w części trzonowej 3.5 mm. W nasadzie i trzonie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.3** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do dalszej nasady kości piszczelowej, przyśrodkowa, prawa i lewa. Ilość otworów w trzonie: od 4 do 14. Długość płyty: od 116 do 246 mm. W części nasadowej płyty 6 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr. 3,5 mm i 2 otwory blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty w części trzonowej 3.6 mm. W trzonie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.4** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do dalszej nasady kości piszczelowej, przednioboczna, prawa lub lewa. Ilość otworów w trzonie: od 5 do 21. Długość płyty: od 80 do 288 mm. W części nasadowej płyty 6 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr. 3,5. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. Grubość płyty w części trzonowej 3.5 mm. W trzonie i w głowie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.5** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowa płyta ukształtowana anatomicznie do bliższej nasady kości ramiennej, prawa lub lewa. Ilość otworów w trzonie od 3 do 12. Długość płyty od 90 mm do 270 mm. W części nasadowej płyty 9 otworów gwintowanych pod śruby blokowane śr. 3,5 mm. W trzonie płyty otwory uniwersalne pod śruby korowe śr. 3.5 mm, śruby gąbczaste śr. 4.0 mm oraz pod śruby blokowane śr. 3,5.0 mm. W głowie płyty otwory do wprowadzenia drutów Kirschnera

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.6** dopuści możliwość zaferowania tytanowych śrub blokujących śr. 3,5 mm, dł. 14-95mm, gniazdo śrubokręta T15?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 2.7** dopuści możliwość zaferowania śrub gąbczastych śr. 4,0 mm, dł. 14-95mm z gniazdem sześciokątnym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18. poz. 3.1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołu złamań nasady dalszej kości ramiennej i wyrostka łokciowego. W skład systemu wchodzi a) płytki blokowane od strony przyśrodkowej (prawe i lewe) b) płytki blokowane od strony grzbietowo-bocznej (prawe i lewe) c) płytki blokowane od strony grzbietowo -bocznej z hakiem (prawe i lewe) d) płytki blokowane do złamań przynasadowych przyśrodkowe (uniwersalne do obu kończyn) i e) płytki blokowane na wyrostek łokciowy (prawe i lewe). Ilość otworów: od 4 do 12. W głowie płytki otwory gwintowane pod śruby blokowane śr. 3,5 mm oraz otwory umożliwiające wstępną stabilizację drutami Kirschnera. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. W części trzonowej płytki otwory blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°. W części trzonowej płytki otwory blokująco-kompresyjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 3.2** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołu złamań kości obojczykowej. W skład systemu wchodzi a) płytki górne trzonowe lewe i prawe, b) płytki przednie trzonowe uniwersalne, c) płytki górno boczne lewe i prawe, d) płytki przednio boczne uniwersalne. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°. W części trzonowej płytki otwory blokująco-kompresyjne?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 3.3** dopuści możliwość zaferowania: Śruba blokowana tytanowa śr. 2,4 dł. 10-40 mm i 2.7 mm, dł. 10-60 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 3.4** dopuści możliwość zaferowania: Śruba blokowana tytanowa śr. 3,5 dł. 10-70 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 3.5** dopuści możliwość zaferowania: Śruba korowa tytanowa śr. 2,7 dł. 8-40 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 4.1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki proste wąskie. Ilość otworów: od 4 do 12. Długość płyt: od 59 mm do 163 mm. Otwory w płytce blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 4.2** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki proste szerokie. Ilość otworów: od 5 do 8. Długość płyt: od 103 mm do 160 mm. Otwory w płytce blokująco-kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 5,0/4,5mm. Płyty bez możliwości ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 4.3** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołów złamań dalszej nasady kości strzałkowej. Grubość płytek w części trzonowej 3,0mm. Ilość otworów: od 3 do 13. Długość płytek: od 73 do 203 mm. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 4.4** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki proste rekonstrukcyjne do zespołów złamań trzonu kości strzałkowej. Ilość otworów: od 4 do 13. Długość płytek: od 70 do 205 mm. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 4.6** dopuści możliwość zaferowania śrub z gniazdem T8?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 5.1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki do zespołów złamań nasady dalszej kości promieniowej, anatomiczne i uniwersalne dłoniowe, grzbietowe oraz kolumnowe promieniowe i łokciowe. Otwory blokowane z gwintem stożkowym oraz otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 2,4/2,7 mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 5.3** dopuści możliwość zaferowania śruby blokowanej tytanowej śr. 2,4 mm zamiast 2,3 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 5.5** dopuści możliwość zaferowania śruby korowej tytanowej śr. 2,4 mm zamiast 2,3 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 6.1** dopuści możliwość zaferowania: Tytanowe płytki anatomiczne do zespołów kości stopy, śródstopia, kości piętowej, grubość płytek 1,2-1,8 mm, kształty: H, prostokątna, szeroka prosta, T, wygięta, L, ukośna T, 3D, piętowa siatkowa. Otwory w płytce blokowane 2,4/2,7/3,5 oraz dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 2,4/2,7mm. Możliwość ustawienia kąta wprowadzenia śruby blokowanej w zakresie +/- 15°?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 6.3** dopuści możliwość zaofierowania dopuści możliwość zaofierowania śruby blokowanej tytanowej śr. 2,7 mm oraz 2,4 mm i dł. 10-50 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 7.2** dopuści możliwość zaofierowania śruby korowej tytanowej śr. 2,0 mm dł. 5-38 mm, śr. 1,5 mm dł. 5-24 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54:

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18 poz. 7.3** dopuści możliwość zaofierowania śruby blokowanej tytanowej śr. 2,0 mm dł. 6-30 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 1** dopuści możliwość zaofierowania wkrętów o śr. 4,5/3,5mmx1,75 zamiast 4,5/3,0mmx1,75, L od 12mm do 70mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 56:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 2** dopuści możliwość zaofierowania wkrętów o śr. 6,5/3,5mmx2,75 zamiast 6,5/3,0mmx2,75, L od 30mm do 95mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 57:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 4** dopuści możliwość zaofierowania wkrętów o śr. 2,0x0,75mm zamiast 2,0x1,3mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 58:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 5** dopuści możliwość zaofierowania wkrętów kaniulowanych śr. 4,5/3,5mmx1,75 B=12-32mm zamiast śr. 4,5/3,0mmx1,75 B=7-32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 59:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 6** dopuści możliwość zaofierowania wkrętów kaniulowanych śr. 7,0/5,0mmx2,75 B=16mm lub 32mm zamiast śr. 7,0/4,5mmx2,75 B=22-32mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 60:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 poz. 7** dopuści możliwość zaofierowania grotowkrętów zakończonych trójkątnie zamiast stożkowych oraz długość części gwintowanej 35mm zamiast 30 i 40mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 61:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 poz. 8** dopuści możliwość zaofierowania grotowkrętów samogwintujących o następujących parametrach:

A= 30mm śr. 4,0 L=90mm zamiast A= 30mm śr. 4,0 L=95mm;
A= 35mm śr. 4,0 L=95mm zamiast A= 45mm śr. 4,0 L=95mm;
A= 50mm śr. 4,0 L=150mm zamiast A= 50mm śr. 4,0 L=95mm;
A= 35mm śr. 4,0 L=120mm zamiast A= 35mm śr. 4,0 L=80mm;
A= 45mm śr. 4,0 L=135mm zamiast A= 45mm śr. 4,0 L=100mm;
A= 35mm śr. 5,0 L=95mm zamiast A= 30mm śr. 5,0 L=95mm;
A= 45mm śr. 5,0 L=135mm zamiast A= 45mm śr. 5,0 L=95mm;
A= 50mm śr. 5,0 L=150mm zamiast A= 50mm śr. 5,0 L=95mm;
A= 45mm śr. 5,0 L=135mm zamiast A= 45mm śr. 5,0 L=100mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 62:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 poz. 9** dopuści możliwość zaofierowania drutów o śr. 0,8 do 3,0mm zamiast 0,8 do 2,8mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 63:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 poz. 12** dopuści możliwość zaofierowania podkładek 7x4,2mm zamiast 7x5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 64:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 poz. 19** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętów samogwintujących o następujących parametrach:

A= 35mm śr. 5,0 L=95mm zamiast A= 30mm śr. 5,0 L=60mm

A= 45mm śr. 5,0 L=135mm, zamiast A= 40mm śr. 5,0 L=80mm

A= 50mm śr. 5,0 L=150mm, zamiast A= 55mm śr. 5,0 L=100mm

A= 55mm śr. 5,0 L=180mm, zamiast A= 55mm śr. 5,0 L=135mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 65:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 21** dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętu stożkowego o następujących parametrach:

A=30 - 60 mm Dł. od 100mm do 150 mm, śr. 5,0mm zamiast A=35 mm Dł. od 95mm do 145mm, śr. 5,0mm;

A=30-60mm, Dł. od 100mm do 150mm, śr. 6,0mm zamiast A=75 mm Dł. od 95mm do 145mm, śr. 6,0mm;

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 66:

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 21 w poz. 22** dopuści możliwość zaoferowania grotów 4mm zamiast 3mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 67: dot. Pakiet 13

a) Czy zamawiający wymaga wosku składającego się z wosku pszczelego 70% parafiny stałej 18% i palmitynianu izopropylu 12%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

b) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania handlowego 20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pełnomocnik Dyrektora
ds. Eksploatacji i Inwestycji
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr inż. Iwona Sroga