

**WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
TRYB PODSTAWOWY – ZNAK: 14/TP/21**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na sukcesywne dostawy implantów ortopedycznych na potrzeby Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr J. Titz-Kosko w Sopocie Sp. z o.o. – Znak: 14/TP/21

1. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) – Zamawiający – w odpowiedzi na pytanie zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Lp.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1.	<p>Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 7 systemy szycia łąkotek:</p> <p>Pkt. 1 – „Sterylny zestaw do szycia łąkotki, złożony z 3 podłużnych implantów wykonanych z materiału PEEK. Trzy implanty załadowane na jednorazowy aplikator - igłę, zagiętą pod kątem 15 stopni. Implanty połączone mocną nitką w rozmiarze "#0". Aplikator posiadający system blokowania nici oraz zadawania napięcia pomiędzy wszczepionymi implantami. System zaopatrzone w samozaciskający się węzeł z kontrolowanym dociskiem. Zestaw zaopatrzone w jednorazową kaniulę prowadzącą ,chroniącą implanty przed uszkodzeniem podczas wprowadzania igły do stawu oraz służącą jako miarkę uszkodzenia. System pozwalający na wykonanie dwóch szwów bez wychodzenia ze stawu”?</p> <p>Pkt. 2 – „Sterylny zestaw do szycia łąkotki, złożony z 4 podłużnych implantów wykonanych z materiału PEEK. Cztery implanty załadowane na jednorazowy aplikator - igłę zagiętą pod kątem 15 stopni. Implanty połączone mocną nitką w rozmiarze "#0". Aplikator posiadający system blokowania nici oraz zadawania napięcia pomiędzy wszczepionymi implantami. System zaopatrzone w samozaciskający się węzeł z kontrolowanym dociskiem. Zestaw zaopatrzone w jednorazową kaniulę prowadzącą ,chroniącą implanty przed uszkodzeniem podczas wprowadzania igły do stawu oraz służącą jako miarkę uszkodzenia. System pozwalający na wykonanie trzech szwów, bez konieczności wychodzenia ze stawu”.</p> <p>Pkt. 3 – „System szycia łąkotek zaopatrzone w dwie igły z wtopioną nitką w rozmiarze 2”</p>	<p>Zamawiający dopuszcza pkt. 1, 2 i 3 i dokonuje modyfikacji Załącznika 2.7.</p>
2.	<p>Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 11:</p> <p>„Biówchlaniálną śrubę interferencyjną kompozytową, wykonana z kwasu mlekowego 96L/4D PLA z dodatkiem trójfosforanu wapnia o porowatej strukturze ułatwiającej przebudowę. Średnica śruby 5; 5,5; 6; 6,5mm (długość 15, 20, 25, 30mm); 7mm (długość 20, 25, 30mm); 8; 9; 10; 11mm (długość 20, 25, 30, 35mm)” ?</p>	<p>Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji Załącznika 2.11.</p>
3.	<p>Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 15 pozycję nr 1, 2, 3 i stworzy oddzielny pakiet nr 15a oraz czy Zamawiający dopuści :</p> <p>w pozycji nr 1 „kotwicę bezwęzłowa wykonana w całości z materiału syntetycznego PEEK o średnicy 3,3 mm i długości 9,3mm, z dwoma skrzydłami mocującymi, ułożonymi co 180 stopni na obwodzie implantu. Kotwiczka osadzona na aplikatorze pistoletowym jednorazowego</p>	<p>Nie, Zamawiający nie wydzieli, zapisy SWZ bez zmian</p>

	<p>użytku pozwalającym na wprowadzenie nici do implantu i blokowanie, a także niezależną kontrolę i regulację naprężenia nici. Implant w komplecie z jedną supermocną nitką w rozmiarze #2. Mechanizm kotwicy umożliwiający sterowaniem napięciem nici także po wprowadzeniu go do otworu w kości”?</p> <p>w pozycji nr 2 „kotwicę bezwęzłową do drugiego rzędu, wykonaną w całości z materiału syntetycznego PEEK, o średnicy 4,5 mm z dwoma skrzydłami, ułożonymi co 180 stopni na obwodzie implantu. Kotwica osadzona na aplikatorze pistoletowym jednorazowego użytku pozwalającym wprowadzić nić do implantu oraz blokowanie, a także niezależną kontrolę i regulację naprężenia nici każdej z osobna. Implant w komplecie z dwiema supermocnymi nićmi #2. Mechanizm kotwicy umożliwiający sterowanie napięciem nici także po wprowadzeniu go do otworu w kości”?</p> <p>w pozycji nr 3 „kotwicę wykonaną w całości z materiału syntetycznego PEEK, o średnicy 4,75 i długości 14,5 mm, wyposażoną w supermocną nić w rozmiarze #2 (nić pozostaje przesuwana nawet po wkręceniu kotwicy) oraz supermocną taśmę o szerokości 2mm (w kolorze niebieskim lub biało-czarnym), z dystalnie zagęszczonym gwintem zapewniającym lepsze mocowanie kotwicy w części korowej, możliwość kontroli napięcia nici w trakcie wkręcania kotwicy dzięki dodatkowemu obrotowemu mechanizmowi. Mechanizm obrotowy pozwalający na niezależne zablokowanie 4 końców przeprowadzonej przez kotwicę nici. Długość części pracującej 15cm”?</p>	
4.	<p>PAKIET 17 - Klamra kompresyjna nitinolowa Czy Zamawiający dopuści klamry nitinolowe z tzw. pamięcią kształtu, o symetrycznych i niesymetrycznych ramionach. Klamry wyposażone w ząbkowane wcięcia ramion zapobiegające migracji. Instrumentarium wielokrotnego użytku.</p> <p>Klamry dostępne w następujących rozmiarach: Poz. 1 Klamra kompresyjna 15 mm x 14 mm x 14 mm Poz. 2 Klamra kompresyjna 18 mm x 14 mm x 14 mm Poz. 3 Klamra kompresyjna 18 mm x 16 mm x 18 mm Poz. 4 Klamra kompresyjna 18 mm x 18 mm x 18 mm Poz. 5 Klamra kompresyjna 20 mm x 18 mm x 18 mm Poz. 6 Klamra kompresyjna 25 mm x 20 mm x 20 mm Poz. 7 Klamra kompresyjna 10 mm x 12mm x 14 mm Poz. 8 Klamra kompresyjna 15 mm x 12 mm x 12 mm</p>	Zamawiający nie dopuszcza
5.	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 , ze względu na rozmiar implantów, dopuści możliwość zaoferowania wkrętów pakowanych pojedynczo, zaopatrzonych w etykietę z numerem katalogowym oraz numerem LOT?	Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wkrętów pakowanych pojedynczo, zaopatrzonych w etykietę z numerem katalogowym oraz numerem LOT i dokонуje modyfikacji Załącznika 2.2.
6.	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 5 dopuści możliwość zaoferowania wkrętów z gwintem o długości 16 i 32 mm zamiast 18 i 28 mm?	Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wkrętów z gwintem o długości 16 i 32 mm w miejsce 18 i 28 mm i dokонуje modyfikacji Załącznika 2.2.
7.	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania wkrętów o średnicy 2,4 mm i długości 9-34 mm?	Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wkrętów o średnicy 2,4 mm i długości 9-34 mm i dokонуje modyfikacji Załącznika 2.2.
8.	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 dopuści możliwość zaoferowania wkrętów o średnicy 4,5 mm i długości 20-56 mm ze skokiem co 2 mm?	Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wkrętów o średnicy 4,5 mm i długości 20-56 mm ze skokiem co 2 mm i dokонуje modyfikacji Załącznika 2.2.

9.	Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4 dopuści możliwość zaoferowania wkrętów o średnicy 4,5 mm i długości 60-80 mm ze skokiem co 5 mm?	Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wkrętów o średnicy 4,5 mm i długości 60-80 mm ze skokiem co 5 mm i dokonyuje modyfikacji Załącznika 2.2.
10.	Czy Zamawiający w Pakiecie 5 i 6 dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych?	Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania implantów niesterylnych.
11.	Pakiet 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość ustanowienia depozytu dla poz. nr 1-5 na bloku operacyjnym w ilości po 2 sztuki dla każdej z pozycji. Dedykowane kontenery sterylizacyjne dostosowane są do proponowanej ilości.	Zamawiający nie dopuszcza możliwości ustanowienia depozytu poz. nr 1-5 na bloku operacyjnym w ilości po 2 sztuki dla każdej z pozycji. Minimalne ilości depozytowe wskazane są w Załącznikach nr 2. Dodatkowo Zamawiający wymaga dedykowane kontenery sterylizacyjne dostosowane do wymaganej ilości implantów
12.	Pakiet 4 – Czy Zamawiający dopuści możliwość ustanowienia depozytu implantów w wersji sterylnej i niesterylnej w ilości uzgodnionej z użytkownikiem.	Zamawiający zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 13 niniejszych wyjaśnień informuje, że Pakiet nr 4 został wyłączony z obowiązku ustanowienia depozytu.
13.	Pakiet 4 – Czy Zamawiający ze względu na niewielką ilość planowanego zamówienia wyrazi zgodę aby asortyment wymieniony w pakiecie 4 był dostarczany bezpośrednio na zabieg w terminie do 24 godzin ? Wymóg utworzenia depozytu w ww. pakiecie jest także niekorzystny dla Zamawiającego. Przy obecnym brzmieniu umowy Wykonawca zmuszony jest do skalkulowania swojej oferty tak, by marża pokrywała dodatkowe wydatki, jakimi niewątpliwie jest magazyn depozytowy. Dlatego wnosimy jak we wstępie.	Zamawiający wyrazi zgodę, na to, aby asortyment wymieniony w pakiecie 4 był dostarczany bezpośrednio na zabieg w terminie dostawy, wyłączając Pakiet 4 z obowiązku ustanowienia depozytu, jednocześnie w cenie oferty Wykonawca winien dostarczyć Zamawiającemu instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegu z użyciem zamawianych implantów. Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika 2.4. oraz projektu umowy: W § 2 dodaje się ust. 6 i 7 w następującym brzmieniu: „6. W odniesieniu do Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16* Wykonawca w cenie oferty udostępnia Zamawiającemu instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegów z użyciem implantów, przy czym Wykonawca pozostaje jego właścicielem, a Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia tego instrumentarium. Wykonawca oświadcza, że udostępnione instrumentarium jest sprawne technicznie. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego jakichkolwiek wad w działaniu instrumentarium, Zamawiający powiadomi Wykonawcę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy instrumentarium, który dokona stosownych napraw, a w razie jego zużycia Wykonawca wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia instrumentarium wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do obciążenia Zamawiającego kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany instrumentarium, jeśli nie nadaje się ono do naprawy lub zostało zagubione, według aktualnych stawek . * 7. Zamawiający zapewnia, że instrumentarium będzie obsługiwane i używane przez odpowiedni personel Zamawiającego. Zamawiający nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Zamawiającego. Zamawiający nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierzawiać, oddawać do używania instrumentarium bądź cedować praw do instrumentarium wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy. Wykonawca zobowiązuje się do odbioru udostępnionego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.*”

14.	Pakiet 7, punkt 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby implant posiadał różne kąty zagięcia igły takie jak: 12 lub 24 stopni do góry, 12 stopni w dół lub prosty?	Zamawiający dopuszcza nie wymaga
15.	Pakiet 10 – Czy zamawiający wymaga, aby jednorazowy sterylny drut wiercący był pakowany łącznie z płytką udową?	Zamawiający dopuszcza nie wymaga
16.	Pakiet 10 – Czy zamawiający wymaga utworzenia depozytu narzędzi niezbędnych do wykonania zabiegów z wykorzystaniem powyższego implantu?	Zamawiający nie wymaga utworzenia depozytu narzędzi niezbędnych do wykonania zabiegów z wykorzystaniem powyższego implantu, jednakże w cenie oferty Wykonawca winien dostarczyć Zamawiającemu instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegu z użyciem zamawianych implantów na czas trwania umowy.
17.	Pakiet 11 – Czy Zamawiający wymaga dostarczenia śrubokręta kompatybilnego z implantami z pakietu 11	Tak, Zamawiający wymaga dostarczenia śrubokręta kompatybilnego z implantami z pakietu 11
18.	Pakiet 12 – Czy zamawiający wymaga dostarczenia śrubokręta kompatybilnego z implantami z pakietu 12	Zamawiający wymaga dostarczenia śrubokręta kompatybilnego z implantami z pakietu 12
19.	Pakiet 8 i 9 – Prosimy o potwierdzenie, że wirówka z oprzyrządowaniem wymieniona w pakiecie 8 i 9 stanowi instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegu i będzie udostępniona Zamawiającemu na czas trwania umowy.	Zamawiający potwierdza, że wirówka z oprzyrządowaniem wymieniona w pakiecie 8 i 9 stanowi instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegu i ma być udostępniona Zamawiającemu na czas trwania umowy.
20.	Pytanie ogólne: Czy Zamawiający dopuści implanty sterylne i niesterylne dla płyt i śrub występujących w dedykowanych kontenerach.	Zamawiający dopuści implanty sterylne dla płyt i śrub występujących w dedykowanych kontenerach.
21.	Pytanie ogólne: Prosimy o potwierdzenie, że ostateczny kształt i zakres depozytu zostanie ustalony po zawarciu umowy w porozumieniu z docelowym użytkownikiem.	Zapisy dotyczące depozytu są zawarte w projekcie umowy (w tym wszelkie możliwości ewentualnych uzgodnień, np. §2 ust.2.) oraz Załącznikach nr 2 do SWZ. Nie przewiduje się zawarcia dodatkowego porozumienia w tej materii.
22.	<p>Pytanie ogólne: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga udostępnienia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów w ramach oferowanych produktów na czas trwania umowy. W przypadku potwierdzenia powyższego prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Firma udostępni instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegów. 2. Firma udostępni sprzętu na niżej wymienionych warunkach: <ul style="list-style-type: none"> • Właścicielem sprzętu pozostaje Firma • Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu • Firma oświadcza, że udostępniony przedmiot 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 zagnieciony, według aktualnych stawek . • Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i 	<p>Dotyczy Pakietu 1, 2, 3, 4, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, Zamawiający wymaga udostępnienia instrumentarium niezbędnego do przeprowadzenia zabiegów w ramach oferowanych produktów na czas trwania umowy.</p> <p>Zamawiający dokonuje modyfikacji projektu umowy: W § 2 dodaje się ust. 6 i 7 w następującym brzmieniu: „6. W odniesieniu do Pakietów nr 1, 2, 3, 4, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16* Wykonawca w cenie oferty udostępni Zamawiającemu instrumentarium niezbędne do przeprowadzenia zabiegów z użyciem implantów, przy czym Wykonawca pozostaje jego właścicielem, a Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia tego instrumentarium. Wykonawca oświadcza, że udostępnione instrumentarium jest sprawne technicznie. W razie stwierdzenia przez Zamawiającego jakichkolwiek wad w działaniu instrumentarium, Zamawiający powiadomi Wykonawcę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy instrumentarium, który dokona stosownych napraw, a w razie jego zużycia Wykonawca wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia instrumentarium wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Zamawiającego, Wykonawca ma prawo do obciążenia Zamawiającego kosztem naprawy i/lub</p>

	<p>używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Szpital nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wydierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.</p> <ul style="list-style-type: none"> Firma zobowiązuje się do odbioru udostępnionego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.” 	<p>części zamiennych lub wymiany instrumentarium, jeśli nie nadaje się ono do naprawy lub zostało zagubione, według aktualnych stawek . *</p> <p>7. Zamawiający zapewnia, że instrumentarium będzie obsługiwane i używane przez odpowiedni personel Zamawiającego. Zamawiający nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Zamawiającego. Zamawiający nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wydierżawiać, oddawać do używania instrumentarium bądź cedować praw do instrumentarium wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy. Wykonawca zobowiązuje się do odbioru udostępnionego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.*”</p>
23.	<p>Pytanie do umowy, § 4 - Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisów precyzujących utworzenie depozytu na terenie Szpitala. Poniżej przykładowe zapisy:</p> <ol style="list-style-type: none"> Przekazanie depozytu odbędzie się na podstawie, generowanego z systemu, dokumentu WZ. Osobą odpowiedzialną za depozyt jest: Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt implantów. Zamawiający jest zobowiązany do przechowywania implantów we właściwych warunkach, zabezpieczenia ich przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub kradzieżą. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów. W trosce o należyłą gospodarkę materiałową Zamawiający będzie zużywał powierzone implanty począwszy od materiału o najkrótszej dacie ważności w ramach danego asortymentu. Zamawiający prześle Wykonawcy niezwłocznie, maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału, protokół zużycia: PROTOKÓŁ ZUŻYCIA PRODUKTÓW. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie 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. W przypadku nie zgłoszenia chęci wymiany, Wykonawca wystawi fakturę na materiały, które przeterminowały się w siedzibie Zamawiającego. Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane. 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. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu faktury na brakujące lub uszkodzone materiały. Braki oraz uszkodzenia materiałów stwierdzone podczas spisu z natury, o którym jest mowa w pkt. 10 upoważniają Wykonawcę do wystawienia Zamawiającemu 	<p>Zamawiający dokonuje modyfikacji projektu umowy: W § 4 w ust. 5 w zdaniu drugim po słowie: „niezwłocznie” dodaje się zapis w następującym brzmieniu: „maksymalnie w ciągu 2 dni roboczych od wykorzystania materiału”</p> <p>W § 4 dodaje się na końcu ust. 7 zapis w następującym brzmieniu: „Wykonawca ma prawo do kontroli depozytu i warunków, w których są materiały przechowywane. W przypadku stwierdzenia, że implanty przechowywane są nieprawidłowo Wykonawca ma prawo do natychmiastowego odbioru materiałów. Ewentualne braki lub uszkodzenia materiałów stwierdzone w momencie kontroli, inwentaryzacji lub końcowego rozliczenia depozytu upoważniają Wykonawcę do zgłoszenia roszczeń na brakujące lub uszkodzone materiały.”</p>

	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.	
24.	ZAŁ NR 2.5 PAKIET 5 - Druty, wyroby medyczne jednorazowe sterylne poz. 3 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie Drut miękki do wiązania odłamów kostnych 0,3mm, 0,4 mm; 1mm	Zamawiający dopuszcza poz. 3 - Sterylny drut miękki do wiązania odłamów kostnych 0,3mm, 0,4 mm; 1mm
25.	Dot. pakietu nr 3 Czy Zamawiający w pozycji nr 1 wyrazi zgodę na wkręty o dł. 8-30mm? Czy Zamawiający w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na wkręty o dł. 16-30mm? Czy Zamawiający w pozycji nr 3 wyrazi zgodę na wkręty o śr. 4,5 i o dł. 20-50mm? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykluczenie pozycji nr 4? Czy Zamawiający w pozycji nr 7 wyrazi zgodę na wkręty o dł. 45-80mm?	Zamawiający nie wyraża zgody.
26.	Dot. pakietu nr 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na gwoździe niesterylne?	Zamawiający nie wyraża zgody na gwoździe niesterylne.

Do niniejszych wyjaśnień załącza się załącznik:

1. Zmodyfikowany SWZ 14/TP/21

2. Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (j.t.Dz.U.2021.1129 ze zm.) – zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następujący sposób:

1) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT”, punkt 2 o treści:

„Termin składania ofert: do dnia 29.10.2021 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”

otrzymuje brzmienie:

„Termin składania ofert: do dnia 04.11.2021 r., do godz. 09:00 pod rygorem nieważności”

2) Rozdział VIII „MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT”, punkt 4 o treści:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 29.10.2021 roku o godz. 09:15

otrzymuje brzmienie:

„Termin otwarcia ofert:

Komisyjne otwarcie złożonych ofert nastąpi w trakcie posiedzenia Komisji Przetargowej, które odbędzie się w dniu 04.11.2021 roku o godz. 09:15

3) Rozdział XI „INNE INFORMACJE”, ust. 2 „termin związania ofertą”, pkt 2.1,

o treści:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 30 dni, tj. do dnia 27.11.2021 r.”

otrzymuje brzmienie:

„2.1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, przez okres 30 dni, tj. do dnia 03.12.2021 r.”

Pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia na sukcesywne dostawy implantów ortopedycznych na potrzeby Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr J. Titz-Kosko w Sopocie Sp. z o.o. – Znak: 14/TP/21

DYREKTOR
ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNY

Danuta Szkutnik