

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW ZAINTERESOWANYCH UDZIAŁEM  
W POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM**

**dot. postępowania na zadanie pn.:**

**„Sukcesywna dostawa materiałów ortopedycznych dla SP ZOZ MSWiA w Opolu”**

**( organizowanego w trybie przetargu nieograniczonego )**

Zgodnie z art. 135 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 roku Zamawiający wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia do przedmiotowego postępowania przetargowego:

Szanowni Państwo, czy w pakiecie 12 zamawiający dopuści endoprotezę stawu mtp1 w min. 5 rozmiarach bez opcji dla pozostałych stawów lub w celu uzyskania najkorzystniejszej cenowo oferty wydzieli protezę MTP1 do odrębnego pakietu?

**Zgodnie z SWZ.**

Pakiet 12 - Proteza stawu śródstopno-paliczkowego

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści minimum 3 rozmiary w przypadku protez mniejszych stawów śródstopno-paliczkowych

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej.**

Pakiet 13 - Płytki do artrodezy stawu śródstopno-paliczkowego palucha

Pytanie 2

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści tytanowe płytki do artrodezy pierwszego stawu śródstopno-paliczkowego o grubości nie większej niż 1,4 mm. Płytki anatomiczne: lewe i prawe posiadające min. 4 otwory na śruby kompresyjne oraz kątowno-stabilne. Długości płytek od 34mm do 41mm.

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej.**

Pytanie 3

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści śruby kompresyjne oraz śruby kątowno-stabilne tytanowe o średnicy 3,0 mm i 3.5 mm w minimum 10 długościach od 10-40mm

Zamawiający dopuszcza jak wyżej.

**Pakiet 16 – Śruby Herberta**

Pytanie 4

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści tytanowe śruby kompresyjne typu Herberta, samotnące, samowierzące kaniulowane o średnicy 2,3mm i długościach od 10 do 30 mm w odstępach co 2 mm. Średnica główki z gwintem 3,5mm, średnica rdzenia 1,75mm. Kaniulacja śruby pod drut prowadzący Ø 0,9mm. Gniazdo łba śruby typu torx.

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej.**

Pytanie 5

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści tytanowe śruby kompresyjne typu Herberta, samotnące, samowierzące kaniulowane o średnicy 2,9mm i długościach od 10 do 34 mm. Średnica główki z gwintem 3,9mm, średnica rdzenia 1.85mm. Kaniulacja śruby pod drut prowadzący Ø 0,9mm. Gniazdo łba śruby typu torx.

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej.**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 18 – system kablowo-płytkowy do stabilizacji złamań i osteotomii około protezowych, zgodzi się na zaoferowanie płyty prostej kompresyjnej w czterech długościach; 8-16 otworowej, plus dodatkowo zaślepki pod kabel?

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej w zakresie pozycji nr 2.**

Pytanie 1 dot. pakietu nr 10 poz. 1 oraz 2:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10 poz. 1 i poz. 2 następujące rozwiązanie :

Implant do szycia łąkotki typu Fiber Stitch o następujących parametrach :

System szycia łąkotek All – Inside. System zbudowany z dwóch implantów wykonanych z taśmy połączonych ze sobą nierozpuszczalną wzmocnioną nicią # 2-0 CL. Implanty założone na igłę do przebicia łąkotki. Igła z implantami znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu z obrotowym manipulatorem służącym do odblokowywania i zwalniania poszczególnych implantów z podajnika. Końcówka podajnika implantu zagięta pod kątem 0\*; 12\*; 24\*, zakończona ostrą igłą o średnicy 1,7 mm z otwartym slotem umożliwiającym bezpieczne manewrowanie nicią. Implant zaopatrzony w przesuwany system pozwalający na ustawienie głębokości przebicia łąkotki w zakresie 10-18 mm ze skokiem co 2 mm. System umożliwia założenie implantów przy pomocy jednej ręki bez wyciągania rękojeści z kolana. Implant o wymiarach 4 mm x 4mm x 1,6 mm, odporność implantu na wrywanie 70N?

**Zgodnie z SWZ.**



Pytanie 2 dot. pakietu nr 19:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19 następujące rozwiązanie :

Implant do szycia łąkotki typu Fiber Stitch o następujących parametrach :

System szycia łąkotek All – Inside. System zbudowany z dwóch implantów wykonanych z taśmy połączonych ze sobą nierozpuszczalną wzmocnioną nicią # 2-0 CL. Implanty założone na igłę do przebicia łąkotki. Igła z implantami znajdują się w jednym ergonomicznym narzędziu z obrotowym manipulatorem służącym do odblokowywania i zwalniania poszczególnych implantów z podajnika. Końcówka podajnika implantu zagięta pod kątem 0\*; 12\*; 24\*, zakończona ostrą igłą o średnicy 1,7 mm z otwartym slotem umożliwiającym bezpieczne manewrowanie nicią. Implant zaopatrzony w przesuwany system pozwalający na ustawienie głębokości przebicia łąkotki w zakresie 10-18 mm ze skokiem co 2 mm. System umożliwi założenie implantów przy pomocy jednej ręki bez wyciągania rękojeści z kolana. Implant o wymiarach 4 mm x 4mm x 1,6 mm, odporność implantu na wrywanie 70N?

**Zgodnie z SWZ**

Pytanie 3 dot. pakietu nr 9:

Czy z uwagi na małą ilość zamawianego asortymentu w pakiecie numer 9 Zamawiający dopuści by oferowane System do rekonstrukcji ACL wraz z wymaganym instrumentarium były dostarczane bezpośrednio na zabieg, w terminie zgodnie z kryterium oceny od złożenia zamówienia, tym samym odstąpi od wymogu użyczenia instrumentarium i utworzenia magazynu depozytowego?

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 4 dot. pakietów 10, 19 oraz wzoru umowy – załącznik nr 6.3:

W związku z koniecznością stworzenia depozytu przez Wykonawcę realizującego dostawę implantów, prosimy o sprecyzowanie / dodanie do obecnego brzemienia umowy poniższych zapisów uszczegółwiających zasady realizacji dostaw w ramach stworzonego depozytu:

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 ARTHREX.
7. Zamawiający może wystąpić do Wykonawcy o wymianę materiału na równorzędny o dłuższej dacie ważności najpóźniej na 8 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.

**Zgodnie z SWZ.**

Pytanie 5 dot. pakietu 16 oraz wzoru umowy – załącznik nr 6.3:

W związku z koniecznością użyczenia instrumentarium przez Wykonawcę, prosimy o sprecyzowanie / dodanie do obecnego brzemienia umowy, poniższych zapisów uszczegółwiających zasady przekazania instrumentarium w ramach realizacji umowy:

Zamawiający potwierdzi odbiór instrumentarium protokołem odbioru sporządzonym przez Wykonawcę.

1. Przez cały okres trwania umowy, przedmiot użyczenia pozostaje własnością Wykonawcy, a Zamawiający zobowiązuje się nie rozporządzać nim na rzecz osób trzecich.
2. Zamawiający zobowiązuje się do używania narzędzi/ instrumentarium zgodnie z ich przeznaczeniem oraz do zakładania asortymentu zakupionego u Wykonawcy.
3. Zamawiający jest odpowiedzialny za utratę lub uszkodzenie narzędzi, jeżeli używa ich w sposób niezgodny z umową.



4. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego powiadomienia Wykonawcy o każdym uszkodzeniu instrumentarium.
5. Zamawiający zobowiązuje się do zapewnienia Wykonawcy dostępu do instrumentarium w celu przeprowadzenia jego inwentaryzacji.
6. Zamawiający zobowiązuje się do zwrotu Wykonawcy instrumentarium po zakończeniu okresu obowiązywania umowy, jak i w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy, w stanie nie pogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania.
7. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania bezpłatnych przeglądów instrumentarium zgodnie z zaleceniami producenta oraz do bezpłatnych napraw wynikających z normalnego używania narzędzi.

**Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 6 dot. SWZ:**

Czy Zamawiający będzie wymagał oświadczenia o aktualności informacji zawartych w JEDZ? Jeśli tak to poproszę o załączenie stosownego dokumentu.

**Wykonawca zobowiązany jest w JEDZ podać rzetelne i zgodne z prawdą odpowiedzi.**

(1) Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 3 ust. 5 Załącznika nr 6.1 do SWZ (dalej jako: „Umowa”) poprzez pominięcie w protokole zużycia danych takie jak: imię i nazwisko pacjenta oraz dane operatora. Wykonawca zaznacza, iż przetwarzanie przedmiotowych danych osobowych przez Wykonawcę wiązałoby się z obowiązkiem spełnienia dodatkowych wymogów prawnych legitymizujących przetwarzanie – w tym przykładowo zawarcia umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą.

**Zamawiający dokona modyfikacji. W protokole zużycia powinny być zamieszczone informacje zawierające nr księgi pacjenta i datę operacji.**

(2) Łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony (co stanowi obligatoryjny element umowy w świetle art. 436 pkt 3 PZP.

**Zgodnie z SWZ.**

(3) Czy Zamawiający wyraża zgodę dodanie w §8 ustępu 4 o następującej bądź zbliżonej treści: „Strony nie dopuszczają kumulatywnego naliczania kar umownych za to samo zdarzenie”.

**Zgodnie z SWZ.**

(4) Czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca prześle fakturę VAT wyłącznie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.).

**Zamawiający dopuszcza jak wyżej.**

1. Pakiet nr 1 poz 9

W związku z różniącą się ceną produktu w rozmiarach 22,222; 28;32 a rozmiarem 36, czy Zamawiający dopuszcza rozbicie pozycji na dwie i podanie szacunkowej ilości.

**Zgodnie z SWZ.**

2. Pakiet nr 1 – pozycja 4 i 5 wymaga użycia zaślepki podczas zabiegu. Czy Zamawiający celowo pominął ten element, czy jest to omyłka?

**Zamawiający traktuje ten element jako integralną część panewki.**

Pytanie 1. dot. Pakietu nr 8 pozycja 2 i 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby komponent puszczelowy był anatomiczny w minimum 6 rozmiarach (minimum 6 prawych i minimum 6 lewych) z zachowaniem pozostałych parametrów?

**Tak Zamawiający wymaga jak wyżej.**

Pytanie 2. dot. Pakietu nr 8 pozycja 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby wkładka była anatomiczna (dedykowana do prawego lub lewego elementu puszczelowego) w minimum 7 rozmiarach z zachowaniem pozostałych parametrów?

**Tak Zamawiający wymaga jak wyżej.**

DYREKTOR  
SP ZOZ MSWiA w OPOL  
Jakub Bartoś

