

Pytania i odpowiedzi

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę implantów ortopedycznych – sprawa ZP/20/2018

Pytanie :

Dotyczy Pakietu LIII

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji nieorganiczną macierz kolagenową do leczenia ubytków chrząstki stawowej pochodzenia wieprzowego typ I/III o strukturze dwuwarstwowej z warstwą porowatą i warstwą zbitą (warstwa porowata - zwrócona w stronę ubytku, pozwala na wrastanie komórek i nowoutworzonej tkanki chrzęstnej, warstwa zbita, gładka - zwrócona w stronę szpary stawowej spełnia funkcje bariery i zapobiega wypłukiwaniu materiału biologicznego, np. koncentratu płytek krwi lub komórek macierzystych). W całości resorbowalna. Stosowana przy stymulacji chondrogenyzy koncentratem komórek macierzystych lub płytek krwi, przeszczepach chondrocytów, mikrozlamaniami w leczeniu rekonstrukcji ubytków chrząstki stawów: kolanowego, biodrowego, skokowego, ramiennego, łokciowego i nadgarstkowego. Dostępna w rozmiarach: 25x30mm, 40x50mm (grubość 2 mm). Skuteczność terapeutyczna potwierdzona badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

Dotyczy Pakietu XII

Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Dotyczy Pakietu XXXVIII poz. 1

Czy Zamawiający dopuści substytut w postaci granulek o wielkości 2- 4mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Dotyczy Pakietu XXXVIII poz. 3

Czy Zamawiający dopuści substytut w postaci bloczków o wymiarach – 3.8cm x 3.0cm x 1.5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

Dotyczy Pakietu XXXVIII poz. 3

Czy Zamawiający dopuści substytut w postaci bloczków o wymiarach – 2.0cm x 0.5cm x 0.5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

Dotyczy Pakietu XLVII poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści w powyższym zakresie tzw. „chrząstkę w sprayu”, tj. sterylny, jednorazowy zestaw do przygotowywania fibryny bogatopłytkowej (PRF) - ze 120 ml krwi przygotowuje min.5 ml (stałe wartości nie podlegające modyfikacjom) PRF – fibryny bogatopłytkowej (wydajność objętości: możliwość pokrycia min. 50 cm kwadratowych powierzchni) w spolimeryzowanej "gumowej" postaci. Koncentracja trombocytów w PRF, na poziomie 7 razy wartość bazowa (tzn. powyżej 1ml płytek krwi w µl nawet przy wartości bazowej 150tyś.), koncentracja fibryny 17,72 mg/ml. System w pełni automatyczny, precyzyjny, zamknięty. Zestaw zawiera jednorazowy, sterylny elektryczny aplikator z możliwością dołączenia dodatkowej dowolnej strzykawki z substancją płynną (np. antybiotyk, koncentrat komórek macierzystych). Na czas zabiegu oferent dostarczy Komputerowy Separator z czujnikami optycznymi i termicznymi oraz kompatybilną z separatorem Jednostkę Aplikującą- urządzenie do podciśnieniowej aplikacji materiału biologicznego z możliwością regulacji ciśnienia powietrza, przy użyciu przełącznika nożnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

Dotyczy Pakietu XLVIII

Czy Zamawiający dopuści w powyższym zakresie sterylny, jednorazowy system, który umożliwi przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi lub szpiku przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczność przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn.2,5-3,5ml płytek krwi w µl), koncentracja komórek multipotencjalnych w BMC minimum: MSC CD105+ 6,3 razy, MSC CD73+ 5,4 razy, HSC CD 133+ 5,4 razy, HSC CD34+ 5,6 razy wartość bazowa. Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP/MSC – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14/5,4-6,3 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP i MSC pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek/komórek oraz – produkcja PRP i MSC pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów. W skład zestawu wchodzi wszelkie elementy służące do pobrania, filtracji, przetworzenia i aplikacji szpiku kostnego, m.in. trokar manualny. System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji

strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Prosimy o informację czy w pakiecie nr 57 Endoproteza stawu kolanowego całkowita pierwotna zastosowany będzie następujący wymóg „ Zamawiający wymaga do każdej protezy napędu ortopedycznego z ostrzami jednorazowymi do piły, kompatybilnymi z instrumentarium” Zamawiający umieścił ten wymóg m. in. W pakietach 8, 9 i 61 dotyczących endoprotez pierwotnych stawu kolanowego.

Odpowiedź: tak , Zamawiający wymaga

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 3** dopuści możliwość zaferowania gwoźdźcia Kirschnera o długości 210mm zamiast 250mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 11** dopuści możliwość zaferowania drutu prowadzącego do wkrętów kaniulowanych Ø7,0 z kaniulą wewnętrzną śruby 2,1 i drutem prowadzącym 2,0mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 13** dopuści możliwość zaferowania wkrętów o średnicy Ø5,0mm zamiast 4,5mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 14** dopuści możliwość zaferowania drutu prowadzącego do wkrętów kaniulowanych Ø4,5 z kaniulą wewnętrzną śruby 1,15mm i drutem prowadzącym 1,0mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 22** dopuści możliwość zaferowania płytki o wymiarach 11,0x2,5mm zamiast 10,2x2,5mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 23** dopuści możliwość zaferowania płytki kątowej w kształcie „V” – 10mm zamiast 9mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 24** dopuści możliwość zaferowania płytki kątowej 125°-135° w kształcie „V” – 13mm zamiast 120°-130°, 9mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 28** dopuści możliwość zaoferowania wiertła kaniulowanego 5,0/2,2x220mm zamiast 5,0/2,2x230mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 29** dopuści możliwość zaoferowania wiertła kaniulowanego 2,7/1,2 zamiast 2,5/1,2?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XX poz. 33** dopuści możliwość zaoferowania wkrętaka ręcznego do śrub korowych o średnicach 3,5mm, 4,5mm oraz 6,5mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XXII poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania gwoździ w rozmiarze Ø 1,5mm o długości 300mm i Ø 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0mm o długości 440mm; średnice gwoździ kodowane kolorami, system niesterylny?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Czy Zamawiający w **Pakiecie XXXV poz. 1** dopuści możliwość zaoferowania płytki o długości 48-336mm zamiast 48-340mm?

Odpowiedź: tak , Zamawiający dopuszcza

Pytanie :

Z uwagi na to, że do jednego gwoźdźca gamma używana jest jedna śruba szyjkowa, zwracamy się zapytaniem, czy w **Pakiecie XXXV poz. 7** nie zaszła omyłka pisarska w ilości wymaganych przez Zamawiającego śrub szyjkowych teleskopowych Ø11mm? W pozycji 5 i 6 Zamawiający podaje łączną liczbę gwoździ gamma w ilości 30 sztuk, natomiast w pozycji 7 ilość śrub wynosi 120.

Odpowiedź: tak , zaszła omyłka

Pytanie :

Czy zamawiający w pakiecie **nr 32** dopuści elastyczne gwoździe śródszpikowe o następujących parametrach: Gwoździe śródszpikowe, elastyczne, tytanowe, do zespolień kości długich. Zakończenie gwoźdźca spłaszczone i zaokrąglone, wygięte w kształcie kija hokejowego, umożliwiające bezpieczne wprowadzenie gwoźdźca do kanału śródszpikowego. Rozmiar gwoźdźca ø 1.0 i 1.4 o długości 100 mm , Ø 2.0 , 2.5, 3.0, 3.5, 4.0 , 4.5 , 5.0 o długości 450 mm, Gwoździe oznaczone kolorem ułatwiającym identyfikację średnicy gwoźdźca ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

Czy zamawiający w pakiecie **nr 35** dopuści stabilizację dynamiczną do zespalania złamań bliższej i dalszej nasady kości udowej o następujących parametrach;

- punkt 1: Płytką dynamiczną biodrową (DHS) od 2 do 20 otworów , grubość 6 mm , szerokość 19 mm.
- Punkt 2 : Płytką dynamiczną kłykciową (DCS) od 6 do 22 otworów, grubość 6 mm , szerokość 16 mm
- Punkt 3 : śruba DHS/DCS kaniulowana ϕ 12,7mm , dł. 50-145mm, o dł. gwintu 22mm
- Punkt 5 : Gwóźdź śródszpikowy do leczenia złamań części bliższej kości udowej typu GAMMA krótki, ze średnicą w części proksymalnej max 15,5 mm, materiał tytan , o parametrach średnica ϕ 10-11mm, dł. 200-280mm, kąt 125°, 130°, 135°,
- Punkt 6 : Gwóźdź śródszpikowy do leczenia złamań części bliższej kości udowej typu GAMMA długi, prawy i lewy, ze średnicą w części proksymalnej max 15,5 mm, materiał tytan o parametrach ; średnica ϕ 10-11mm, dł. 340-420mm), kąt 125°, 130°
- Punkt 7 : Śruba szyjkowa teleskopowa o średnicy ϕ 10mm , dł. 70-120mm ze śrubą kompresyjną , materiał tytan
- Punkt 8 : śruba antyrotacyjna o średnicy ϕ 5mm , długość od 60mm do 100 mm do gwóźdźnia Gamma , materiał tytan
- Punkt 9 : Wkręty blokujące do gwóźdźni śródszpikowych ϕ 4,5mm dł. 25-100mm, materiał tytan

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Dot. Pakiet nr XXXVIII

Czy w poz. 1 Zamawiający dopuści równoważne produkty o następującej gramaturze: Syntetyczny substytut kości składający się z fosforanu trójwapniowego w postaci granulek ϕ 3-4mm, 30g (g zamiennie do cm^3)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści równoważne produkty o następującej parametrach: Syntetyczny substytut kości składający się z fosforanu trójwapniowego w postaci bloczka o wymiarach: 15x15x20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Czy w poz. 3 Zamawiający dopuści równoważne produkty o następującej parametrach: Syntetyczny substytut kości składający się z fosforanu trójwapniowego w postaci bloczka o wymiarach: 8x8x20mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trzpienia w pozycji 5 o następujących parametrach:

Trzpień bezcementowy, tytanowy, w przekroju cylindryczny , posiadający 8 płetw antyrotacyjnych.

W wersji standardowej trzpień o średnicy od min ϕ 13 mm do min ϕ 24 mm ze skokiem co 1 mm. Kąt szyjkowo trzonowy 135 stopni oraz 125 stopni w wersji high offset. W wersji rewizyjnej trzpień w rozmiarach 190, 225, 265, 305 oraz 345 i 385 mm i średnicy od min ϕ 14mm do min ϕ 25 mm. Dla obu trzpieni wymagane jedno instrumentarium .

Z wyłączeniem parametrów opisanych pierwotnie w pozycji 5?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

dot. PAKIET XXIII - Implanty do artrodezy stawów przodostopia, śródstopia i stępu-DEPOZYT

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poniższych produktów jako rozwiązania równoważnego do implantów opisanych w załączniku numer 1 - Pakiet XXIII - Implanty do artrodezy stawów przodostopia, śródstopia i stępu ?

	Asortyment
1	Śruby kaniulowane ze stopu tytanu o średnicy 4,5 mm i minimum 4 długościach od 20 do 80 mm.
2	Śruby kaniulowane ze stopu tytanu o średnicy 6,7 mm i minimum 10 długościach od 40 do 120 mm.
3	Klamry stalowe kompresyjne dostępne w szerokościach od 10 do 15 mm i długościach od 10 do 15 mm.
4	Klamry stalowe kompresyjne dostępne w szerokościach od 15 do 20 mm i długościach od 10 do 20 mm.
5	Klamry stalowe waryzujące do osteotomii podstawy o szerokości 8 i 10 mm z kątem 90 stopni
6	Tytanowe śruby typu „snap off” do osteotomii Weil’a o średnicy 2 mm i długościach od 10 do 14 mm
7	Tytanowe śruby kompresyjne, kaniulowane, samogwintujące o średnicach - 2,5mm, długość 8-34mm - 3,0mm, długość 10-36mm
8	Tytanowe płytki do artrodezy pierwszego stawu śródstopno – paliczkowego, płyta anatomiczna w 6 rozmiarach, płyta wygięta 10 stopni (koślawość), płyta wygięta 10 stopni (koślawość) ze zgięciem grzbietowym 8 stopni, płyty proste w trzech rozmiarach, łącznie 11 typów
8 a	Tytanowe śruby blokowane i korowe o średnicy 3mm i długościach od 10mm- 24mm dostosowane do oferowanych płyt
9	Płytki tytanowe "L", prawa i lewa, grubość 0,5mm, 4 otworowa
1 0	Płytki tytanowe "T" 3-, 4-, 5-, 6-, 7-, 8-, 9- otworowa dostosowana do śrub blokowanych 2,4mm, płyta 3-, 4- otworowa dostosowana do śrub blokowanych 3mm
1 1	Śruba korowa o śr. 2,4mm w długościach 8-40mm, śruba korowa 3,0mm w długościach 10-40mm
1 2	Śruba blokowana o śr. 2,4mm w długościach 8-40mm, śruba blokowana 3,0mm w długościach 10-40mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie :

dot. PAKIET XXIII - Implanty do artrodezy stawów przodostopia, śródstopia i stępu-DEPOZYT

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na utworzenie depozytu („Banku implantów”) wyłącznie dla pozycji 1-7 i ze względu na ilość procedur dla pozycji 8-12 (3 zabiegi dla pozycji 8 i 5 zabiegów dla pozycji 9-10) umożliwi realizację dostaw zestawów operacyjnych w terminie do 24 godzin ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie

dot. Pakietu 14:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania:

Poz. 1 : Biowchłaniaalne strzałki do stabilizacji odłamów chrzęstno-kostnych w technice artroskopowej wykonane z PLLA o średnicy 1,3 mm i długości 18 mm, pakowane jednostkowo, sterylne ?

Poz.2 : Zestaw sterylny do implantacji w/w strzałek składający się z 4 elementów : osłonki, insertera, wiertła oraz kaniuli (zestaw nie wymaga wielorazowego, sterylizowanego instrumentarium)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie

dot. Pakietu 19:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania:

System do rekonstrukcji więzadła krzyżowego przedniego zapewniający możliwość pobierania przeszczepu z mięśnia półścięgnistego, jak i więzadła właściwego rzepki. System dający możliwość rekonstrukcji przy pobraniu krótkich przeszczepów. Po stronie udowej stabilizacja za pomocą płytki tytanowej z 2 otworami o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o dł. 12mm szerokość 3,5mm stale połączona z pętlą z nici niewchłaniałnej dł. min 50 mm pozwalającą na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym oraz z nici do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Pętlą do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania długości pętli za pomocą lejców – fiksacja przeszczepu w kanale. Możliwość podciągnięcia przeszczepu w linii ciągniętego przeszczepu Implant w wersji sterylnej pakowany pojedynczo bez drutu prowadzącego. Strona piszczelowa stabilizowana guzikiem wykonanym z tytanu o średnicy 14mm lub 11 mm. Możliwość zastosowania biowchłaniaalnych śrub o średnicach od 7 do 11 mm i długości 28 mm do rekonstrukcji ACL ?

Poz.1 : Po stronie udowej stabilizacja za pomocą płytki tytanowej z 2 otworami o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o dł. 12mm szerokość 3,5mm stale połączona z pętlą z nici niewchłaniałnej dł. min 50 mm pozwalającą na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym oraz z nici do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Strona piszczelowa stabilizowana guzikiem wykonanym z tytanu o średnicy 14mm ?

Poz.2 Strona piszczelowa stabilizowana guzikiem wykonanym z tytanu o średnicy 14mm ?

Poz.3 Po stronie udowej stabilizacja za pomocą płytki tytanowej z 2 otworami o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o dł. 12mm szerokość 3,5mm stale połączona z pętlą z nici niewchłaniałnej dł. min 50 mm pozwalającą na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym oraz z nici do przeciągnięcia implantu na zewnętrzną korówkę. Pętlą do podciągnięcia przeszczepu z możliwością zmniejszania długości pętli za pomocą lejców – fiksacja przeszczepu w kanale?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie

dot. Pakietu 26:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania:

Wkręty tytanowe stabilizujące przeszczep kostno-więzadłowo-kostny w rekonstrukcji przedniego więzadła krzyżowego sterylne, pojedynczo pakowane z nalepką informującą o dacie przydatności i numerze identyfikacyjnym umożliwiającym udokumentowanie wszczęcia implantu u pacjenta?

a. do stabilizacji w kanale udowym o wymiarach:

7/8/9/10 mm x 25 mm/ x 30 mm oraz 6/7/8/9 mm x 20/25/30 mm ?

b. do stabilizacji w kanale piszczelowym o wymiarach:

7/8/9/10 mm x 20mm/ x 25 mm/ x 30 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie:

Dot. Pakiet nr 47

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu utworzenia „Banku” o którym mowa w § 2 projektu umowy dla pakietu nr 47?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie:

Czy w **pakiecie XXX (SYSTEM SZTUCZNYCH WIĘZADEŁ) poz. 1** Zamawiający dopuści płaską, bionutralną taśmę wykonaną z poliestru tetraftalenowego o wymiarach 10mm x 500mm, której struktura utkania umożliwia przerastanie implantu elementami tkanki łącznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Czy w **pakiecie XII (SYSTEM DO SEPARACJI PŁYTEK KRWI) poz. 1** Zamawiający dopuści jednorazowy, sterylny system do pozyskiwania osocza bogatopłytkowego, który pozwala uzyskać w procesie automatycznego wirowania z 13,5ml-15ml krwi pacjenta 2-3 ml koncentratu osocza bogatopłytkowego

o 7-9 krotnym stężeniu płytek potwierdzony katalogiem oraz publikacjami naukowymi.

Pozyskanie preparatu - metodą kożuszka leukocytarno-płytkowego. Na zestaw składa się :

-specjalna ampułka do separacji osocza bogatopłytkowego

-strzykawkę 20 ml, 5ml, 3ml

-igły 0,90x70mm ; 1,2x40mm ;0.80x40mm

-antykoagulant

-jałowym gazikiem nasączonym spirytusem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania (dot. § 2 ust. 1) oraz udostępnienia (dot. § 2 ust. 6), których wzory przesyłamy w załączeniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1, 2:

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu i wydaniu zamówionego lub reklamowanego towaru w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego lub niewydanego towaru.**

2. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w razie zwłoki w dostarczeniu, uzupełnianiu lub serwisowaniu instrumentarium, o których mowa w § 2 pkt. 6 umowy, w wysokości 0,3 % wartości **netto** instrumentarium za każdy dzień zwłoki (o ile dotyczy), **jednak nie więcej niż 10% wartości netto opóźnionego w dostarczeniu, uzupełnieniu lub serwisowaniu instrumentarium.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody