



Trzebnica, dnia 08.03.2016 r.

ODPOWIEDZI nr 1 na zapytania dotyczące treści SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest „Dostawa implantów, endoprotez oraz elementów ortopedycznych” (Nr sprawy: ZP/4/2016).

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy (Zamawiający) informuje, że dnia 23 lutego 2016 r. oraz dnia 04 marca 2016 r. wpłynęły zapytania od Wykonawców do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz.U. 2015.2164) którego przedmiotem jest „Dostawa implantów, endoprotez oraz elementów ortopedycznych”.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytanie nr 1:

Dotyczy pakietu nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 13 taśmy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, taśma: długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, w plastikowej osłonce + 2 szt. przewodnic wielokrotnego użytku, ze stali nierdzewnej, helikalnych, do przejścia przez otwory zastłonowe metodą „inside-out”, bez dodatkowej przewodnicy o regulowanej długości.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza taśmy opisanej przez Wykonawcę, w treści pytania nr 1.

Pytanie nr 2:

Dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach ?

System do operacyjnego leczenia nie trzymania moczu u kobiet o parametrach:

- 1. System jednorazowy*
- 2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma: szerokość - 1,3 cm, grubość – 0,40 mm, gramatura - 62g/m²*
- 3. Laserowo zgrzewane brzegi taśmy.*
- 4. System 2 jednorazowych igieł, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwu płaszczyznowym wygięciem igieł o średnicy 3,25 mm i 4 mm z tzw. pamięcią powrotną.*
- 5. Nie traumatyczne połączenie igieł z końcami taśmy.*
- 5. Implantacja z dostępu przez otwory zastłonowe, out-in oraz in-out.*

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu o parametrach (właściwościach) zaproponowanych przez Wykonawcę w treści pytania nr 2.

Pytanie nr 3:

Dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny:

System siatkowy do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy typu cystocela, jednorazowy, sterylny do implantacji drogą przez otwory zastłonowe, składający się z:

- systemu siatkowego wykonanego z ultra cienkiej i ultra lekkiej siatki o grubości 0,3mm i gęstości 23,9g/m² z polipropylenu monofilamentowego. Wymiary siatki 5x10 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów). Siatka połączona z czterema taśmami podtrzymującymi o długości 30 cm i 1,1 cm szerokości każde, umieszczonych w osłonach foliowych, zakończonych szybkołącząciami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde



z ramion podtrzymujących musi posiadać przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciową implantację. Implant siatkowy j/w musi być umieszczony w sterylnym opakowaniu.

- 4 jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytami, wyprofilowanych helikalnie o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem. Uchwyty igieł wykonane z tworzywa, wyprofilowane, do pewnego uchwycenia w czasie wykonywania implantacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności, gdyż według wykonawcy produkt jest równoważny w zakresie jego przeznaczenia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i nie uznaje równoważności produktu opisanego przez Wykonawcę (w treści pytania nr 3) wobec produktu opisanego w treści SIWZ. Zamawiający wymaga min. gramatury 40 g/m².

Pytanie nr 4:

Dotyczy Pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny:

System całkowicie jednorazowy, sterylny, do implantacji drogą przez otwory zastonowe metodą „out-in”, który składa się z:

- taśmy polipropylenowej, monofilamentowej o długości 50 cm i szerokości 1,1 cm, zakończonej szybkozłączami. Taśma zawiera przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciowe założenie implantu. Taśma w koszulce foliowej.

- dwóch jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytami, o ostrzach wyprofilowanych helikalnie z atraumatycznym zakończeniem umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z taśmą.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności, gdyż według wykonawcy produkt jest równoważny w zakresie jego przeznaczenia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i nie uznaje równoważności produktu opisanego przez Wykonawcę (w treści pytania nr 4) wobec produktu opisanego w treści SIWZ. Zamawiający wymaga systemu implantacyjnego drogą „inside-out”.

Pytanie nr 5:

Dotyczy Pakietu nr 36

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny:

System siatkowy do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy typu cystocelę, jednorazowy, sterylny do implantacji drogą przez otwory zastonowe, składający się z:

- systemu siatkowego wykonanego z ultra cienkiej i ultra lekkiej siatki o grubości 0,3mm i gęstości 23,9g/m² z polipropylenu monofilamentowego. Wymiary siatki 5x10 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów). Siatka połączona z czterema taśmami podtrzymującymi o długości 30 cm i 1,1 cm szerokości każde, umieszczonych w osłonach foliowych, zakończonych szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion podtrzymujących musi posiadać przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciową implantację. Implant siatkowy j/w musi być umieszczony w sterylnym opakowaniu.

- 4 jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytami, wyprofilowanych helikalnie o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem. Uchwyty igieł wykonane z tworzywa, wyprofilowane, do pewnego uchwycenia w czasie wykonywania implantacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności, gdyż według wykonawcy produkt jest równoważny w zakresie jego przeznaczenia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i nie uznaje równoważności produktu opisanego przez Wykonawcę (w treści pytania nr 5) wobec produktu opisanego w treści SIWZ. Zamawiający preferuje zestaw pozwalający na precyzyjne i bezpieczne kótwiczenie w więzadłach krzyżowo-kolcowych.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Pakietu nr 37

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny:

System siatkowy do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy typu cystocele, jednorazowy, sterylny do implantacji drogą przez otwory zastonowe, składający się z:

- systemu siatkowego wykonanego z ultra cienkiej i ultra lekkiej siatki o grubości 0,3mm i gęstości 23,9g/m² z polipropylenu monofilamentowego. Wymiary siatki 5x10 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów). Siatka połączona z czterema taśmami podtrzymującymi o długości 30 cm i 1,1 cm szerokości każde, umieszczonych w osłonach foliowych, zakończonych szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion podtrzymujących musi posiadać przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciową implantację. Implant siatkowy j/w musi być umieszczony w sterylnym opakowaniu.

- 4 jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytami, wyprofilowanych helikalnie o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem. Uchwyty igieł wykonane z tworzywa, wyprofilowane, do pewnego uchwycenia w czasie wykonywania implantacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności, gdyż według wykonawcy produkt jest równoważny w zakresie jego przeznaczenia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i nie uznaje równoważności produktu opisanego przez Wykonawcę (w treści pytania nr 6) wobec produktu opisanego w treści SIWZ. Zamawiający wymaga min. gramatury 30 g/m².

Pytanie nr 7:

Dotyczy Pakiet nr 38

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny:

System siatkowy do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy typu cystocele, jednorazowy, sterylny do implantacji drogą przez otwory zastonowe, składający się z:

- systemu siatkowego wykonanego z ultra cienkiej i ultra lekkiej siatki o grubości 0,3mm i gęstości 23,9g/m² z polipropylenu monofilamentowego. Wymiary siatki 5x10 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów). Siatka połączona z czterema taśmami podtrzymującymi o długości 30 cm i 1,1 cm szerokości każde, umieszczonych w osłonach foliowych, zakończonych szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion podtrzymujących musi posiadać przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciową implantację. Implant siatkowy j/w musi być umieszczony w sterylnym opakowaniu.

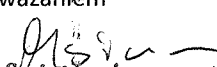
- 4 jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytami, wyprofilowanych helikalnie o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem. Uchwyty igieł wykonane z tworzywa, wyprofilowane, do pewnego uchwycenia w czasie wykonywania implantacji?

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyjaśnienie, jakie cechy oferowanego produktu nie spełniają cech równoważności, gdyż według wykonawcy produkt jest równoważny w zakresie jego przeznaczenia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza i nie uznaje równoważności produktu opisanego przez Wykonawcę (w treści pytania nr 7) wobec produktu opisanego w treści SIWZ. Zamawiający preferuje zestaw kotwiczący (kotwy) wiązadła krzyżowo-kolcowego.

Z poważaniem


SPZOZ Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej
w Trzebnicy
p.o. Dyrektora
Mariusz Misłuma