

Odpowiedzi na zapytania do SWZ

Szanowni Państwo,

uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na „**Zakup i sukcesywna dostawa materiałów szewnych i hemostatycznych oraz opatrunków**” – **sprawa nr 10/PN/2025/MM**, prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 poz. 1320) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów specyfikacji warunków zamówienia.

Zamawiający, działając na podstawie art. 132 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na zadane pytania.

Pytanie nr 1 - Zadanie nr 5 pozycja 1, 3, 4, 6, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 18

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 1, 3, 4, 6, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 15, 16, 18 dopuści igłę podwójną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 2 - Zadanie nr 5 pozycja 2

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 2 dopuści również igłę okrągłą o zwiększonej widoczności w polu operacyjnym, podwójną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 3 - Zadanie nr 5 pozycja 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 5 dopuści również igłę okrągłą z mikroostrzem typu CC, stop wolframu i renu, zwiększona wytrzymałość, zwiększona widoczność w polu operacyjnym, podwójną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4 - Zadanie 5 pozycja 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 7 dopuści również igłę konwencjonalnie tnącą kosmetyczną dwuwkłęsłą pojedynczą, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 5 - Zadanie 5 pozycja 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 9 dopuści również rozmiar nitki 4/0, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 6 - Zadanie 5 pozycja 14, 17

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 pozycja 14, 17 dopuści również igłę okrągło-tnącą, podwójną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 7 - Zadanie 11

Czy Zamawiający poprzez antybakteryjny szew chirurgiczny (poliglekapron 25) monofilamentowy, wchłaniający, podtrzymywanie tkanek 21-28dni, okres wchłaniania 90-120 dni rozumie i będzie wymagał szew syntetyczny, jednowłóknowy wchłaniający wykonany z kopolimeru glikolidu i e-kaprolaktonu z nieścieralnym powłoczeniem z dodatkiem triclosanu o szerokim spektrum działania antybakteryjnego. Okres

podtrzymywania tkankowego 21 - 28 dni. Okres wchłaniania 90 - 120 dni. Igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonane ze stopu stali typu ethalloy odpornej na odkształcenie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 8 - Zadanie 12

Czy Zamawiający poprzez antybakteryjny szew chirurgiczny (polidioksanon) monofilantowy, wchłaniany, podtrzymywanie tkanek 90 dni, okres wchłaniania od 180 do 240 dni rozumie i będzie wymagał szew syntetyczny jednowłóknowy, wchłaniany wykonany z polydioksanonu, z nieścieralnym powłoczeniem, z dodatkiem triclosanu o szerokim spektrum działania antybakteryjnego. Okres podtrzymywania tkankowego do 90 dni. Okres wchłaniania 182 - 238 dni. Igły o zwiększonej stabilności w imadle, wykonane ze stopu stali typu ethalloy odpornej na odkształcenie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 9 - Zadanie 12 pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści igłę okrągło-tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 10 - Pakiet 6, pozycja 1-3 – Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłaniane, syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z kopolimeru glikolidu i kaprolaktanu, profil podtrzymywania ok. 50-60% po 7 dn., 20-30% po 14 dn., całkowite wchłanianie 90-120 dni?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 11 - Pakiet 6, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści nitkę o długości 45cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 12 - Pakiet 6, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 13mm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 13 - Pakiet 8, pozycja 1-6 – Czy Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne, wchłaniane, syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wykonane z polidioxanonu, profil podtrzymywania ok. 70% po 28 dniach, ok. 50% po 42 dniach, całkowite wchłanianie 180-210 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14 - Pakiet 8, pozycja 1-2, 6 – Czy Zamawiający dopuści nitkę o długości 70cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 14 - Dot. Zadania 10

1.Czy Zamawiający dopuszcza w zadaniu 15 szew syntetyczny, płeciony, wchłaniany z Poliglaktyny 910, powlekany Poliglaktyną 370 i stearynianem wapnia, z dodatkowym powłoczeniem antybakteryjnym substancją diocetan chlorheksydyny, okres wchłaniania 56-70 dni, zachowanie pierwotnej zdolności podtrzymywania tkankowego; po 14 dniach - 75%, po 21 dniach – 40%-50%, po 28 dniach - minimum 25%?

Odpowiedź: Tak

2.Czy Zamawiający w **pozycji 2** dopuści igłę długości 22 mm w miejsce 20mm?

Odpowiedź: Tak

2.Czy Zamawiający w **pozycji 4** dopuści igłę długości 37 mm w miejsce 36mm?

Odpowiedź: Tak

2.Czy Zamawiający w **pozycji 7** dopuści igłę długości 37 mm w miejsce 36mm?

Odpowiedź: Tak

2.Czy Zamawiający w **pozycji 9** dopuści igłę okrągłą zaostrzoną w miejsce okrągłej?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 15 - Dot. Zadania 5

1.Czy zamawiający dopuści szew polipropylenowy z dodatkiem polietylenu, w miejsce szwu syntetyczny, polipropylenowego, niewchłaniałnego, jednowłóknowego z kontrolowanym rozciąganiem i plastycznym odkształceniem węzła?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2.Czy Zamawiający w pozycjach 1,3,9,11,13,14,15,17,18,20,21 dopuści zaoferowanie igły okrągłej z krótkim tnącym końcem?

- przyostrzona z trzech stron?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3.Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie igły pojedynczej, odwrotnie tnącej kosmetycznej, mikrograwerowanej, o trapezoidalnym przekroju trzonu?

Odpowiedź: Tak

4.Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pozycji 9 igły długości 17 mm w miejsce 16mm?

Odpowiedź: Tak

5.Czy Zamawiający w **pozycji 18** dopuści igłę długości 30 mm w miejsce 31mm?

Odpowiedź: Tak

6.Czy Zamawiający w **pozycji 20** dopuści igłę długości 37 mm w miejsce 36mm?

Odpowiedź: Tak

7.Czy Zamawiający w **pozycji 21** dopuści igłę długości 43 mm w miejsce 45mm?

Odpowiedź: Tak

2.Czy Zamawiający w **pozycji 19** dopuści igłę długości 65 mm w miejsce 70mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 - Czy zamawiający wyłączy z zdania 5 pozycje 5 i 6?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17 - Dot. Zadania 11

1.Czy Zamawiający dopuści szew wykonany z Glikonatu (72% glikolid, 14% kaprolakton,14% węglan trimetylenu) o 50% początkowej siły podtrzymywania tkankowego po 13 - 14 dniach od zaimplantowania, całkowita absorpcja masy szwu - 60 - 90 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18 - Dot. Zadania 6

1.Czy Zamawiający dopuści szew wykonany z Glikonatu (72% glikolid, 14% kaprolakton,14% węglan trimetylenu) o 50% początkowej siły podtrzymywania tkankowego po 13 - 14 dniach od zaimplantowania, całkowita absorpcja masy szwu - 60 - 90 dni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

2. Czy Zamawiający w **pozycji 3** dopuści igłę długości 13 mm w miejsce 16mm?

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający w **pozycji 3** dopuści nić długości 45cm w miejsce 25cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 19 - Dot. Zadania 9

1. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 1** szew USP 7/0, 45 cm oraz igłę odwrotnie tnącą z trzonem igły stopniowo spłaszczanym od końcówki, z zakończeniem Micro – point, 3/8 koła długości 7mm?

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 2** szew długości 45 cm oraz igłę długości 7mm?

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 4** igłę długości 9mm?

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 5** igłę długości 12mm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 20 - Dot. Zadania 13

1. Czy Zamawiający dopuszcza szew „haczykowy” – wchłaniane narzędzie do zamykania ran bez używania węzłów, monofilamentowy o całkowitym czasie wchłaniania 180-210 dni, podtrzymywanie tkanki- 70% po 28 dniach, 55% po 42 dniach, bez określenia V-loc będącego nazwą własną marki jednego z producentów?

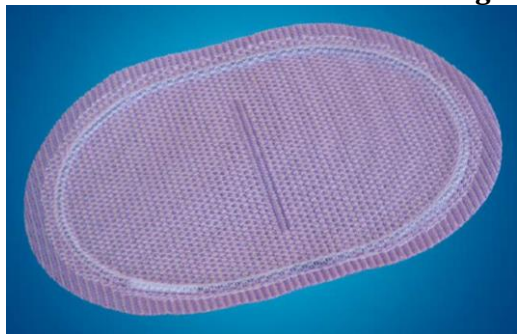
Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 21 - Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 i 3 Siatka przepuklinowa samorozprężalna, częściowo wchłanianalna, sterylna proteza z biowchłanianalna powłoką. Siatka z włókien polipropylenowych (PP) i kwasu poliglikolowego (PGA), tworzącą dwustronną siatkę z powierzchnią PP i powierzchnią PGA. Siatka jest powlekana po stronie PGA biowchłanianalnym, chemicznie zmodyfikowanym hydrożelem na bazie hialuronianu sodowego (HA), karboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietyleny (PEG) Strona siatki skierowana do powięzi pozwala na szybką reakcję fibroblastyczną przez szczeliny siatki, sprzyjając pełnemu wrastaniu tkanki w siatkę. Trzewna strona siatki jest pokryta powłoką biowchłanianalną, oddzielającą siatkę od tkanki leżącej poniżej i powierzchni narządów, minimalizując w ten sposób wiązanie tkanki z siatką. Wkrótce po umieszczeniu powłoka biopolimerowa zamienia się w nawodniony żel, który podlega resorpcji z miejsca założenia w czasie 30 dni. Siatka z wchłanianym pierścieniem SorbaFlex (PDO – polydioxanon) wchłaniany w 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki.

Rozmiar: pozycja 2: 19,6 x 24,6 cm

pozycja 3: 13,8 x 17,8 cm

INCLUDEPICTURE "cid:image005.png@01DBA7BB.337CEE30" * MERGEFORMATINET



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22 - Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 i 6 Siatka dedykowana do zaopatrywania przepuklin pępkowych. Siatka polipropylenowa, monofilamentna, antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanialnymi włóknami PGA . Siatka z wchłanialnym pierścieniem SorbaFlex (PDO – polydioxanon)wchłanialny w 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną , wchłanialną powłoką hydrożelową (wchłanialna w 30 dni). Rozmiar porów siatki 3.97 mm² - warstwa przednia oraz 0.33mm² warstwa tylna. Grubość siatki 0.99mm.

Rozmiar: pozycja 5 : 6,4 cm (okrągła)

pozycja 6 : 8 cm (okrągła)

INCLUDEPICTURE "cid:image006.png@01DBA7BB.337CEE30" * MERGEFORMATINET



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23 - Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 4

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych dla pakietu 18 i 19.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

Pytanie nr 24 - Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 5

Prosimy o wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych oraz wymiany towaru wadliwego jakościowo do 5 dni roboczych od daty zgłoszenia dla pakietu 18 i 19.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

Pytanie nr 25 - Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt. 1 i 2)

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii naliczania kar umownych za zwłokę w realizacji zamówienia od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej. Krzywdzącym jest, aby Wykonawca ponosił karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

Pytanie nr 26 - Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt. 3)

Prosimy o obniżenie kary do 100,00 zł za każdy stwierdzony przypadek.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

Pytanie nr 27 - Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2 pkt. 5)

Prosimy o obniżenie kary do 200,00 zł za każdy dzień zwłoki liczony po drugim dniu od dostarczenia prośby o przedstawienie dokumentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

Pytanie nr 28 - Dotyczy wzoru umowy § 3

Prosimy o dodanie zapisu w umowie zgodnie z poniższym:

„W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w §3 ust. 15 niniejszej umowy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ dotyczące wzoru umowy.

Pytanie nr 29 - Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 2 pkt. c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby aktualne dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 roku oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia (certyfikaty CE / deklaracje zgodności) zgodnie z klasą wyrobu medycznego lub stosowne oświadczenie iż do danego produktu nie stosuje się przepisów w/w ustawy wraz z załączeniem innych dokumentów potwierdzających iż produkt jest dopuszczony do obrotu i stosowania na terenie Unii Europejskiej **były przesłane tuż po podpisaniu umowy** – drogą elektroniczną, a nie wraz z pierwszą dostawą? Z przyczyn technicznych nie mamy możliwości załączyć dokumentów do dostawy towaru.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Zamawiający informuje, że zmiany stają się integralną częścią SWZ i tym samym stają się wiążące od dnia ich ogłoszenia.