



Sokółka dn. 15.03.2011r

### WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej równowartości 125000 euro na dostawę materiałów szewnych tj: szwy chirurgiczne, siatki przepuklinowe, taśmy do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu TOT, zszywki do łąkotki itp. wg asortymentu i ilości wyszczególnionych w dodatku nr 2 do SIWZ.

Znak sprawy: SPZOZ SZWY / 2011 Nr ogłoszenia – 2011/S 6-008461 z dnia 11.01.2011r

Zamawiający zgodnie z art.38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr X, poz. nr 1: Zestaw siatek, niewchłaniających, monofilamentowych, polipropylenowych, składający się z siatki zewnętrznej półsztywnej ukształtowanej anatomicznie z otworem na powrózek w rozmiarze 4,5 x 10 cm, o grubości siatki 0,53 mm, gramaturze 177 g/m<sup>2</sup> oraz korka małego o średnicy podstawy 5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr X, poz. nr 2: Zestaw siatek, niewchłaniających, monofilamentowych, polipropylenowych, składający się z siatki zewnętrznej półsztywnej ukształtowanej anatomicznie z otworem na powrózek w rozmiarze 4,5 x 10 cm, o grubości siatki 0,53 mm, gramaturze 177 g/m<sup>2</sup> oraz korka małego o średnicy podstawy 7 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 2 w poz. 7 szwu syntetycznego, niewchłaniającego – monofilament poliamid – szew skórny- Nr 0 - igła 90 mm, 3/8koła konwencjonalnie tnąca o długości 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 2 w poz. 7 szwu syntetycznego, niewchłaniającego – monofilament poliamid – szew skórny- Nr 0 - igła 65mm, 1/2koła okrągła o długości 240cm z pętlą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 7 w poz. 1,2 i w Grupie nr 11 w pozycji nr 3 i 4 jednorazowych zestawów do chirurgicznego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przez otwór zasłonowy metodą od zewnątrz do wewnątrz i korekty defektów przedniej ściany pochwy składający się z siatki polipropylenowej monofilamentowej o wymiarach: szerokość 0,8 cm, długość 50 cm, grubość 0,37 mm, rozmiar porów 1,15 x 0,79 mm, dwóch plastikowych igieł z atraumatycznym zakończeniem o długości 25 cm i prowadnicy z uchwytem w kształcie delty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 11 w poz. 1 i w Grupie nr 12 w pozycji nr 1 siatki do leczenia cystocele i wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet. Korpus wykonany z siatki polipropylenowej monofilamentowej lekkiej o wadze 35 g/m<sup>2</sup>, wielkość porów 1,9 x 1,8 mm. Wielkość korpusu w części szerokiej 8 cm, w części wąskiej 4 cm. Ramię o szerokości 1 cm i długości 43 cm wykonane z polipropylenu monofilamentowego o wielkości porów 0,8 x 0,6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Grupie 11 w poz. 2 i w Grupie nr 12 w pozycji nr 2 siatki do leczenia rectocele u kobiet. Korpus wykonany z siatki polipropylenowej monofilamentowej lekkiej o wadze 35 g/m<sup>2</sup> Wielkość korpusu 4x8,8 cm. Ramię o szerokości 1 cm i długości 46 cm wykonane z polipropylenu monofilamentowego o wielkości porów 0,8 x 0,6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. W grupie VII poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga dostarczenia taśm do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu. W opisie przedmiotu zamówienia nie wspomina o rodzaju narzędzi jakimi mają być zakładane taśmy.

Odpowiedź: Zamawiający dysponuje igłami wielorazowego użytku model SERASIS TO.

9. Czy w grupie VII poz. 1 i 2 Zamawiający wymaga aby oferowane taśmy były dostosowane do zakładania za pomocą posiadanych przez Zamawiającego narzędzi helikoidalnych wielorazowego użytku model SERASIS TO.

Odpowiedź: TAK.

10. Czy Zamawiający wydzieli z grupy nr II pozycję 10 i 11 w osobne pakiety? Uzasadnienie: Pakiet przygotowany przez Państwa uniemożliwia uczciwą konkurencję gdyż taki asortyment posiada jedynie jeden producent/dystrybutor. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o jej merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

11. Czy Zamawiający dopuści w grupie nr II pozycji 9 rozmiar igły również 50 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny w grupie nr. IV szew wchłaniający o czasie całkowitej absorpcji 50-80 dni o zdolności podtrzymywania tkanek po 2 tygodniach min. 63% pierwotnej wytrzymałości, po 3 tygodniach min. 42%? Pozostałe parametry bez zmian. Uzasadnienie : Jest to produkt tej samej jakości co opisywany przez Państwa w SWIZ mający to samo przeznaczenie, może być stosowany wszędzie tam gdzie preferowany przez Państwa szew.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

13. Dotyczy Grupy VII, Grupy XI i Grupy XII : Zamawiający nie umieścił w opisie zapotrzebowania na igły, co ma duży wpływ na cenę i jest niezbędne do wykonania zabiegu. Brak w komplecie igieł koniecznych do przeprowadzenia zabiegu może narazić Zamawiającego na dodatkowe koszty. W związku z powyższym zwracamy się z pytaniem: Czy Zamawiający wymaga, aby każda taśma była wraz z kompletem igieł jednokrotnego użytku? W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dysponuje igłami wielorazowego użytku model SERASIS TO.

14. Dotyczy Grupy VII, Pozycji 1 i 2: Czy zamawiający dopuści i uwzględni w postępowaniu przetargowym ofertę taśm do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu wykonanych z polipropylenu monofilamentowego o długości 50 cm i szerokości 1,1 cm. Każda taśma zawiera przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciowe założenie. Taśmy umieszczone w sterylnych koszulkach foliowych, zakończone szybkozłączami umożliwiającymi połączenie z jednorazowymi igłami. Taśmy nie barwione na kolor niebieski. Do zakładania taśm służą jednorazowe igły o średnicy 3 mm z uchwytnymi, o ostrzach wyprofilowanych helikalnie (Do zakładania jednej taśmy służą 2 igły). W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

15. Dotyczy Grupy XI, Pozycji 1: Czy Zamawiający dopuści i uwzględni w postępowaniu przetargowym zestaw o parametrach równych lub lepszych niż wymieniony w SIWZ? W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie. Zestaw jednorazowy, sterylny do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej (plastyka przednia) do implantacji drogą przez otwory zasłonowe, składający się z: systemu siatkowego wykonanego z polipropylenu monofilamentowego, składającego się z implantu siatkowego o wymiarach: 5x10 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów), grubości 0,3 mm, gęstości 23,9 g/m<sup>2</sup>; połączonego z czterema taśmami (ramionami) podtrzymującymi o długości 30 cm i 1,1cm szerokości każda, umieszczonymi w osłonach foliowych, zakończonymi szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion podtrzymujących posiada przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciową implantację oraz czterech jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytnymi, wyprofilowanych helikalnie o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

16. Dotyczy Grupy XI, Pozycji 2: Czy Zamawiający dopuści i uwzględni w postępowaniu przetargowym zestaw o parametrach równych lub lepszych niż wymieniony w SIWZ? W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie. Zestaw jednorazowy, sterylny do leczenia zaburzeń statyki dna miednicy mniejszej (plastyka tylna), składający się z: systemu siatkowego wykonanego z polipropylenu monofilamentowego, składającego się z implantu siatkowego o wymiarach około 5x13 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów), grubości 0,3 mm; gęstości 23,9 g/m<sup>2</sup>; połączonego z dwiema taśmami (ramionami) podtrzymującymi o długości 30 cm i szerokości 1,1 cm każda, umieszczonymi w osłonach foliowych, zakończonymi szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion posiada przeplecioną wzdłuż nić, zapewniającą beznapięciową implantację. dwóch igieł o średnicy 3 mm z uchwytnymi, łukowato wyprofilowanych o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

17. Dotyczy Grupy XI, Pozycji 3 i 4: Czy zamawiający dopuści i uwzględni w postępowaniu przetargowym ofertę taśm do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu wykonanych z polipropylenu monofilamentowego o długości 50 cm i szerokości 1,1 cm, bez części rozpuszczalnej w środku taśmy. Każda taśma zawiera przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciowe założenie. Taśmy umieszczone w sterylnych koszulkach foliowych, zakończone szybkozłączami umożliwiającymi połączenie z jednorazowymi igłami. Do zakładania taśm służą jednorazowe igły o średnicy 3 mm z

uchwyty, o ostrzach wyprofilowanych helikalnie. (Do zakładania jednej taśmy służą 2 igły). W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

18. Dotyczy Grupy XII, Pozycji 1: Czy Zamawiający dopuści i uwzględni w postępowaniu przetargowym system o parametrach równych lub lepszych niż wymieniony w SIWZ? W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie. Jednorazowy, sterylny system do korekcji cystocele, do implantacji drogą przez otwory zasłonowe, składający się z: systemu siatkowego wykonanego z polipropylenu monofilamentowego, składającego się z implantu siatkowego o wymiarach: 5x10 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów), grubości 0,3 mm, gęstości 23,9 g/m<sup>2</sup>; połączonego z czterema taśmami (ramionami) podtrzymującymi o długości 30 cm i 1,1cm szerokości każda, umieszczonymi w osłonach foliowych, zakończonymi szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion podtrzymujących posiada przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciową implantację. czterech jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwyty, wyprofilowanych helikalnie o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

19. Dotyczy Grupy XII, Pozycji 2: Czy Zamawiający dopuści i uwzględni w postępowaniu przetargowym system o parametrach równych lub lepszych niż wymieniony w SIWZ? W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie. Jednorazowy, sterylny system do korekcji rectocele, składający się z: systemu siatkowego wykonanego z polipropylenu monofilamentowego, składającego się z implantu siatkowego o wymiarach około 5x13 cm o dużych porach (ponad 1500 mikronów), grubości 0,3 mm; gęstości 23,9 g/m<sup>2</sup>; połączonego z dwiema taśmami (ramionami) podtrzymującymi o długości 30 cm i szerokości 1,1 cm każda, umieszczonymi w osłonach foliowych, zakończonymi szybkozłączami zapewniającymi jednoznaczne połączenie z igłami. Każde z ramion posiada przeplecioną wzdłuż nić, zapewniającą beznapięciową implantację oraz dwóch igieł o średnicy 3 mm z uchwyty, łukowato wyprofilowanych o atraumatycznym zakończeniu umożliwiającym połączenie ze złączami taśm. Igły nie połączone z implantem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

20. GRUPA I – Czy Zamawiający w poz. 1 – 23, 27-28 dopuści zaferowanie szwów wchłaniających, powlekanych polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, plecionych, syntetycznych (100% kwas poliglikolowy); czas całkowitej absorpcji 60-90 dni, charakterystyka podtrzymywania tkankowego 14 dni ok. 70%, 21 dni ok. 50%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. GRUPA I, pozycja 20 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły o długości 40mm lub 48mm przy zachowaniu pozostałych parametrów szwu? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. GRUPA I, pozycja 24 – 26 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie szwów wchłaniających, powlekanych polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, plecionych, syntetycznych (100% kwas poliglikolowy); całkowity czas absorpcji 42 dni, czas podtrzymywania tkankowego 7 dni – ok. 50%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

23. GRUPA I, pozycja 25 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły pogrubionej przy zachowaniu pozostałych parametrów szwu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. GRUPA I, pozycja 26 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły 26mm ½ koła okrągła pogrubiona przy zachowaniu pozostałych parametrów szwu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

25. GRUPA II, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły prostej 60mm odwrotnie tnącej o dł. nitki 75cm ? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

26. GRUPA II, pozycja 8 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły 37mm, 3/8 koła odwrotnie tnąca, dł. nitki 75cm? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

27. GRUPA II, pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igły o długości 50mm przy zachowaniu pozostałych parametrów szwu? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. GRUPA II, pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści zaferowanie narzędzi jednorazowego użytku do zdejmowania zszywek? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

29. GRUPA III, pozycja 5 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie grupy III.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

30. Dot. Grupy I poz. 1-23,27,28 Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w/w pozycjach szwu wchłanianego, powlekanego polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, plecionego, syntetycznego (100 % kwas poliglikolowy) , czas całkowitej absorpcji zgodny z SIWZ, podtrzymywanie tkankowe po 14 dniach ok. 80%, po 21 dniach ok. 50%.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

31. Dot. Grupy I poz.24-26 Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w/w pozycjach szwu wchłanianego, powlekanego polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, plecionego, syntetycznego (100 % kwas poliglikolowy) , czas całkowitej absorpcji zgodny z SIWZ, podtrzymywanie tkankowe po 7 dniach ok. 65%, po 8-11 dniach ok. 50%.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

32. Dot. Grupy II poz. 10-11 Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnej grupy, przychylenie się do naszej prośby pozwole złożyć Naszej Firmie konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

33. Dot. Grupy III poz. 5 Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnej grupy, przychylenie się do naszej prośby pozwole złożyć Naszej Firmie konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

34. Czy zamawiający w trosce o ochronę konkurencji wyrazi zgodę na wyłączenie z Grupy II pozycji 10 i 11 i utworzenie tych pozycji odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyłączy.

35. Czy zamawiający w Grupie II poz. 8 zgodzi się na długość nitki 75cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

36. Czy zamawiający w Grupie II poz. 9 zgodzi się na igłę 50mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

37. Czy zamawiający dopuści w Grupie X poz. 1 zestaw siatek polipropylenowych, monofilamentowych składających się z dwóch niepołączonych elementów: okrągłej siatki do formowania stożka o średnicy 8cm oraz łatki z rozcięciem na powrózek w rozmiarze 4,5x10cm, oba elementy zestawu razem sterylnie opakowane, grubość siatki 0,71mm, grubość nici 0,2mm, gramatura 110g/m2, rozmiar średni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

38. Czy zamawiający dopuści w Grupie X poz. 2 zestaw siatek polipropylenowych, monofilamentowych składających się z dwóch niepołączonych elementów: okrągłej siatki do formowania stożka o średnicy 10cm oraz łatki z rozcięciem na powrózek w rozmiarze 4,5x10cm, oba elementy zestawu razem sterylnie opakowane, grubość siatki 0,71mm, grubość nici 0,2mm, gramatura 110g/m2, rozmiar duży?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Sporządził:  
St. inspektor d/s zamówień publicznych  
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:  
Dyrektor SPZOZ w Sokółce  
Jerzy Kułakowski