

Koszalin, dn. 20.05.2026 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetarg nieograniczony nr TP.382.010.2026 EK – implanty do zabiegów neurochirurgicznych

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy projektu umowy (dotyczy części 6,7)

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów: § 9 ust.1 (pakiet 6,7):

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

- 1) za przekroczenie terminu utworzenia kompletnego Banku Szpitalnego, o którym mowa w § 5 ust. 3, w wysokości 0,5% wynagrodzenia netto (§ 2 ust. 1) części Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) za przekroczenie terminu uzupełnienia zużytego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 7 ust. 2, w wysokości 0,1% wartości netto niezuzupełnionego towaru, , za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 8 ust. 3, w wysokości 0,5% wartości części zamówienia, której zwłoka dotyczy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 4) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia netto Umowy, o którym mowa w § 2 ust. 1, której odstąpienie dotyczy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapis § 9 ust.1 (pakiet 6,7) na następujący:

„1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

- 1) za przekroczenie terminu utworzenia kompletnego Banku Szpitalnego, o którym mowa w § 5 ust. 3, w wysokości 0,5% wynagrodzenia netto (§ 2 ust. 1) części Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) za przekroczenie terminu uzupełnienia zużytego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 7 ust. 2, w wysokości 0,1% wartości netto niezuzupełnionego towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) za przekroczenie terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w § 8 ust. 3, w wysokości 0,5% wartości części zamówienia, której zwłoka dotyczy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 4) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia netto Umowy, o którym mowa w § 2 ust. 1, której odstąpienie dotyczy.”

PYTANIE NR 2: dotyczy projektu umowy

„Czy w związku z wejściem w życie z dniem 01.02.2026 r. nowelizacji ustawy o podatku od towarów i usług (VAT) wprowadzającej dla dużych przedsiębiorców obowiązek wystawiania i wysyłania faktur online wyłącznie w systemie KSeF, Zamawiający zastąpi zapisy umowy odnoszące się do procesu wystawiania i doręczania faktur, zapisami zgodnymi z powyższą ustawą, których wzorcową treść zamieszczamy poniżej:

[W związku z wejściem w życie obowiązku korzystania z KSeF, wszystkie faktury ustrukturyzowane, dokumentujące transakcje objęte tym systemem, będą wystawiane i przesyłane Wykonawcę/Dostawcę/Sprzedawcę* oraz odbierane przez Zamawiającego/Odbiorcę/Kupującego* wyłącznie za pośrednictwem KSeF. W przypadku wystąpienia awarii Krajowego Systemu e-Faktur po stronie systemu, potwierdzonej komunikatem udostępnionym przez ministra właściwego do spraw finansów publicznych, uniemożliwiającej wystawienie faktury ustrukturyzowanej w KSeF, na czas trwania przeszkody faktury będą wystawiane w formie elektronicznej jako pliki PDF i przesyłane z adresu e-mail _____ na adres e-mail: _____.]”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia zapisy umowy odnoszące się do procesu wystawienia i dostarczenia faktur, zgodnie z propozycją przedstawioną w pytaniu.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o poniższych parametrach:

- *Elastyczna żelowa proteza jądra miażdżystego implantowana przezskórnie do leczenia wypuklin dysków w odcinku lędźwiowym i lędźwiowo-krzyżowym kręgosłupa*
- *Roztwór produktów pochodnych celulozy z alkoholem etylowym i znacznikiem radiologicznym (Wolfram)*
- *Skład zestawu: 1 ampułka 2,2 ml roztworu, 2 strzykawki typu LuerLock 1 ml, 1 igła 19G (1.1mm x 40 mm), 2 igły do kręgosłupa 18G (1.2. mm x 152 mm)*
- *Wszystkie elementy zestawu pakowane osobno, dostarczane sterylne”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający wymaga, aby cząsteczki wolframu (znacznika radiologicznego) w roztworze elastycznej żelowej protezy jądra miażdżystego były w skali mikro (1.3-1.7 mikrometra)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 4

„Czy Zamawiający dopuści protezę dysku szyjnego o następujących parametrach :

Implant wykonany ze stopu tytanu Ti-6Al-4V oraz ze stopu kobalt chrom molibden. Minimalne ryzyko usztywnienia dzięki maksymalnemu pokryciu blaszki granicznej, profil prosty nieanatomiczny. Implant jednoelementowy minimalizujący ryzyko migracji. Kolczysta powierzchnia zapewniająca wysoka pierwotną stabilność i eliminująca konieczność wykonywania w sąsiadujących trzonach dodatkowych mocowań pod implant.

Odzwierciedlenie ruchów biomechanicznych dysku, możliwa naturalna kombinacja ruchów obrotowych i postępowych. Optymalne dopasowanie do przestrzeni międzykręgowej, 4 rozmiary podstawy implantów – 15x13mm, 17x13mm, 17x15mm, 19x15mm oraz 3 wysokości 5,6, i 7 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1

„Dynamiczny stabilizator umieszczany między łukami. Implant wykonany z silikonu pokrytego tkaniną z politereftalanu etylenu. Przednia część zabezpieczona przed zrostem poprzez pokrycie silikonem. Szczelina wewnątrz silikonu pozwalająca na ściskanie implantu. Wypukła przednia część umożliwiająca dystrakcję. Możliwość implantacji na poziomie L5-S1. Oddzielna taśma do obwiązania wyrostków kolczystych wykonana z politereftalanu etylenu z zatraskiem tytanowym. Rozmiary: 8, 10, 12, 14 i 16 mm wysokości. Symetryczny kształt implantu umożliwiający wybór kierunku implantacji z prawej lub lewej strony od linii środkowej kręgosłupa.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający w Części nr 2 „Stymulacja rdzenia kręgowego z możliwością bezpiecznego badania MRI całego ciała”, wymaga zaoferowania stymulatorów rdzeniowych p/bólowych stałonatężeniowych, ładowalnych stymulatorów rdzeniowych p/bólowych stałonatężeniowych, oraz elektrod chirurgicznych 16 kontaktowych trzyczęściowych i dwurzędowych o długości 65 i 90 cm, zgodnie z zamieszczonym dla tej Części, opisem przedmiotu zamówienia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 10

„Czy Zamawiający mając na uwadze art.99 ust 5 ustawy Prawa Zamówień Publicznych, który stanowi, że przedmiot zamówienia opisuje się w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz brak dyskryminacji, dopuszcza na zasadzie równoważności generator wraz z materiałami zużywalnymi o następujących parametrach:

GENERATOR PLAZMOWY DO MAŁOINWAZYJNEJ, NISKOTEMPERATUROWEJ NUKLOPLASTYKI KRĘGOSŁUPA:

Zasilanie: AC 220V, 50Hz

Częstotliwość pracy: 100KHz +/- 20KHz

Tryby pracy: Cięcie i ablacja (ABLATE): ustawienia 1-9, Koagulacja (COAG): ustawienia 1-9

Pobór mocy dla całego systemu: ≤ 800W

W zestawie generator współpracujący z kontrolerem nożnym

Panel kontrolny: przyciski sterownicze, cyfrowy wyświetlacz LED, wodoodporny panel sterowania

Automatyczna detekcja podłączenia elektrod, przełączników nożnych oraz kabla zasilającego i zoptymalizowane wartości domyślne dla różnych operacji.

Możliwość zmiany parametrów pracy za pomocą kontrolerów nożnych oraz przycisków na panelu kontrolnym

Niska temperatura oddziaływania elektrody na tkanki < 50°C, brak karbonizacji tkanki oraz zmniejszenie ryzyka uszkodzenia tkanek sąsiadujących

Obszar działania: ablacja wykonywana jest tylko na powierzchni docelowo wybranej tkanki

System posiadający w jednym urządzeniu zdolność cięcia, ablacji, waporyzacji i koagulacji tkanki miękkiej, hemostazy naczyń krwionośnych, minimalnie inwazyjnego podejścia do zabiegu dekompresji dysku.

Funkcja zapamiętywania ostatniego wybranego trybu pracy

Automatyczna kontrola impedancji, mocy wyjściowej i głębokości cieplnego uszkodzenia tkanki.

Tworzenie plazmy w roztworze soli fizjologicznej

Możliwość wykorzystania wielorazowych kleszczyków do wybrania materiału dyskowego przez igłę dostępową

Zagięta końcówka elektrody pozwala na przeprowadzanie precyzyjnej procedury w wąskich przestrzeniach.

Dostępność ponad 10 rodzajów elektrod operacyjnych o różnych kształtach i różnie wyprofilowanych

Możliwość regulacji stopnia głośności sygnałów dźwiękowych wydawanych przez generator

Elektrody pozwalają na niskotemperaturową waporyzację tkanki jądra miażdżystego w przepuklinie krążka międzykręgowego zarówno w odcinku szyjnym jak i lędźwiowym kręgosłupa

W każdym zestawie igła dostępową dla odcinka lędźwiowego oraz dla odcinka szyjnego

SYSTEM BIPOLARNY STERYLNY DO MAŁOINWAZYJNEJ DEKOMPRESJI DYSKÓW KRĘGOSŁUPA W CHOROBY ZWYRODNIENIOWEJ W ODCINKU LĘDŹWIOWYM, SKŁAD KOMPLETU:

Elektroda Bipolarna lędźwiowa, kąt - 28±10°; długość robocza -400±15mm; średnica - 2.4±0.5mm; długość uchwytu - 146±20mm z kaniulą punkcyjną.

Kaniula dostępową, śr. 1,5 mm, dł. rob. 250 mm. (1op. – 10 szt.)


Punch mikro o śr. 2,5 mm, dł. robocza 360 mm, wielorazowy, do nukleotomii. 1 szt.

SYSTEM BIPOLARNY STERYLNY DO MAŁOINWAZYJNEJ DEKOMPRESJI DYSKÓW KRĘGOSŁUPA W CHOROBY ZWYRODNIENIOWEJ W ODCINKU SZYJNYM, SKŁAD KOMPLETU:

Elektroda Bipolarna szyjna, kąt - 12±5°; długość robocza - 114±10mm; średnica - 0.9±0.5mm; długość uchwytu - 26±5mm z igłą dostępową."

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.


mgr Piotr Gaska