

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP3/2015

Milicz, 22.04.2015 r.

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę zespołów klasycznych, zestawów do artroskopii kolana i barku, śrubopłyt, gwoździ śrudsżpikowych, zestawów do regeneracji ubytków kostnych i leczenia braków zrostu, obłożenia operacyjne.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: Dotyczy opisu kryteriów wyboru oferty:

„Termin płatności - 2 % (nie dłuższy termin płatności niż 30 dni od wystawienia faktury)”

Gdzie jednym z punktów wzoru jest (T p max) - najdłuższy terminem płatności spośród ocenianych

W zawiązku z powyższym czy termin płatności powinien być nie krótszy niż 30 dni od wystawienia faktury.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że punkty za Termin płatności dla n-tego Wykonawcy (PT_{pn}) będą obliczane według wzoru:

$$PT_{pn} = \frac{T_{pb}}{T_{p \max}} \times 2\% \times 100.$$

Termin płatności może być krótszy niż 30 dni od wystawienia faktury wówczas ilość punktów zostanie przyznana danej ofercie zgodnie z powyższym wzorem.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Terapia czynnikami wzrostu ma sens jedynie wtedy, kiedy osiągniemy koncentrację minimum 1 miliona płytek w mikrolitrze (Robert E. Marx Implant Dentistry 2001: 10(4); 225-8). Biorąc pod uwagę średnią płytkowość człowieka, która wynosi około 200.000 płytek/mikrolitr, **prosimy Zamawiającego, celem zapewnienia optymalnych parametrów jakościowych o określenie minimalnej wymaganej koncentracji płytek krwi w stosunku do wyjściowej płytkowości pacjenta.**

Odpowiedź Zamawiającego:

Minimalna koncentracja płytek krwi w stosunku do wyjściowej koncentracji płytek krwi powinna być wyższa od 2.00

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny zestaw do pozyskania z 18 ml krwi obwodowej w trakcie 10 min wirowania, co najmniej 2 ml koncentratu płytek krwi (w razie potrzeby istnieje możliwość odwirowania przy użyciu tego samego zestawu 27 ml, 36 ml, 45 ml lub 54 ml krwi – otrzymując odpowiednio, co najmniej: 3 ml, 4 ml, 5 ml lub 6 ml koncentratu płytek krwi) - zawiesiny o bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-β1, VEGF, EGF. Stężenie płytek w koncentracie powyżej 9 razy wartość bazowa.

Zestaw zawiera specjalną tubę separującą z jednym sterylnym portem typu luer lock w górnej części. Zestaw zawiera antykoagulant oraz wszelkie elementy umożliwiające pobranie krwi i jej preparatykę w zamkniętym obwodzie, co gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności.

Wykonawca zobowiązuje się użyczyć nieodpłatnie na czas trwania umowy automatyczną wirówkę kompatybilną ze sterylnymi separatorami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie nr 8 nie dopuszcza sterylnego zestawu do pozyskiwania z 18 ml krwi obwodowej w trakcie 10 min wirowania, co najmniej 2 ml koncentratu płytek krwi – zawiesiny o bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-β1, VEGF, EGF (w razie potrzeby istnieje możliwość odwirowania przy użyciu tego samego zestawu 27 ml,

36 ml, 45 ml lub 54 ml krwi – otrzymując odpowiednio, co najmniej: 3 ml, 4 ml, 5 ml lub 6 ml koncentratu płytek krwi). Stężenie płytek w koncentracie powyżej 9 razy wartość bazowa.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie w trakcie 5 min wirowania 2-3 ml koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego (PRP) z 30 ml krwi obwodowej przy stężeniu **4-6 razy** wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln płytek w mikrolitrze. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale od 15 ml do 30 ml, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do 2ml PRP - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera antykoagulant oraz wszelkie elementy umożliwiające pobranie krwi i jej preparatykę w zamkniętym obwodzie, co gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności.

Wykonawca zobowiązuje się użyć nieodpłatnie na czas trwania umowy automatyczną wirówkę kompatybilną ze sterylnymi separatorami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Pakiecie Nr 8 nie dopuszcza sterylnego zestawu umożliwiającego przygotowanie w trakcie 5min. Wirowania 2-3ml koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego (PRP) z 30ml krwi obwodowej przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1 mln płytek w mikrolitrze.

PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Czy Zamawiający, celem zapewnienia optymalnych parametrów jakościowych, dopuści także: sterylny zestaw do żelifikacji PRP? Zestaw umożliwia produkcję 5 ml autologicznej trombiny z 12 ml osocza ubogopłytkowego – bez konieczności dodatkowego pobierania krwi. Aktywność biologiczna trombiny 50 IU. Trombina umożliwia aktywację i żelowanie PRP oraz PPP w czasie poniżej 20s.

Aktywator w postaci trombiny pełni ogromną rolę w zabiegach śródoperacyjnych (np. brak zrostu). Jest on odpowiedzialny za uwalnianie czynników wzrostu z płytek krwi i nadawanie żelowej konsystencji PRP. Jest zbędny przy zabiegach iniekcyjnych – entezopatiach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 8 dopuści urządzenie do produkcji autologicznej trombiny.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty dopuści do pakietu nr 8 zestaw pozwalający na pozyskanie 5 ml osocza bogato płytkowego PRP z 10 do 20 ml pobranej krwi po jednokrotnym wirowaniu z możliwością płynnej regulacji koncentracji? System pozwala na usunięcie do 100% erytrocytów i zgodnie z wymogami zamawiającego nie wymaga użycia strzykawki do pobrania krwi. W skład zestawu wchodzi: 2 próbówki podciśnieniowa do pobrania 10 ml krwi, zawierająca barierę żelową, środek przeciwkrzepliwy (cytrynian), 1 tłok z filtrem, 1 zestaw do podciśnieniowego pobrania krwi, 2 kaniule 18Gx100mm, 1 strzykawka 10 ml. Na czas trwania przetargu zobowiązujemy się do użyczenia wirówki wraz z tubami balansującymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 8 dopuści zestaw pozwalający na pozyskanie 5ml osocza bogatopłytkowego PRP z 10 do 20ml pobranej krwi po jednokrotnym wirowaniu z możliwością płynnej regulacji koncentracji. System pozwala na usunięcie do 100% erytrocytów i zgodnie z wymogami zamawiającego nie wymaga użycia strzykawki do pobrania krwi. W skład zestawu wchodzi: 2 próbówki podciśnieniowe do pobrania 10ml krwi, zawierająca barierę żelową, środek przeciwkrzepliwy (cytrynian), 1 tłok z filtrem, 1 zestaw do podciśnieniowego pobrania krwi, 2 kaniule 18Gx100mm, 1 strzykawkę 10ml. Na czas realizacji umowy oferent zobowiązuje się do użyczenia wirówki wraz z tubami balansującymi.

PYTANIE NR 7: Dotyczy §1 ust.2 pkt 4) wzoru umowy:

dotyczy § 1 ust. 2 pkt 4) Umowy stanowiącej załącznik nr 4 do treści SIWZ:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowienia w następujący sposób:

„Za każdym razem mówiąc o komisie bądź składzie pozostaje on własnością realizującego zamówienie (Wykonawcy). Dotyczy to również instrumentarium o stan, którego zobowiązany jest dbać realizujący zamówienie Wykonawca i zapewnia:

- 1) wymianę zużytych elementów instrumentarium – koszt wymiany obciąża Zamawiającego,
- 2) serwis w zakresie sprzętu zużytego lub uszkodzonego.”?

Uzasadnienie:

Wyrażenie zgody w powyższym zakresie jest obiektywnie uzasadnione gdyż Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za koszty związane z eksploatacją instrumentarium. Ponośnienie kosztów eksploatacyjnych jest naturalną konsekwencją użytkowania danego urządzenia, dlatego przedmiotowe postanowienie powinno zostać zmienione.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający zapis wzoru umowy w §1 ust. 2 pkt. 4 pozostawia bez zmian

PYTANIE NR 8: Dotyczy §6 ust. 1 w zw. z §9 ust. 1 i 2 wzoru umowy:

dotyczy § 6 ust. 1 w zw. z § 9 ust. 1 i 2 Umowy stanowiącej załącznik nr 4 do treści SIWZ:

Czy Zamawiający dopuszcza w sytuacji ustawowej zmiany stawki podatku od towarów i usług, zmianę wartości brutto umowy w sposób automatyczny tj. z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego aktualną stawkę, bez konieczności zmiany umowy w formie pisemnej oraz ewentualnego wykazywania przez Wykonawcę i oceny przez Zamawiającego wpływu zmiany na koszt wykonania Zamówienia?

Uzasadnienie:

Praktyka gospodarcza wskazuje, że co do zasady każda zmiana stawki podatku od towarów i usług ma wpływ na całkowity koszt wykonania zamówienia. W związku z tym konieczność zmiany umowy czy wykazywanie powyższej okoliczności przez Wykonawcę i dokonywanie jej arbitralnej oceny przez Zamawiającego byłoby bezzasadne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający przewidział możliwość dokonania zmiany umowy w ogłoszeniu o zamówieniu oraz SIWZ.

PYTANIE NR 9: Dotyczy §7 ust. 1 pkt1) i 2) wzoru umowy:

dotyczy § 7 ust. 1 pkt 1) i 2) Umowy stanowiącej załącznik nr 4 do treści SIWZ:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wysokości kar umownych w następujący sposób: „(...) 0,2 % wartości...”?

Uzasadnienie:

Zaproponowana przez Zamawiającego wysokość kar umownych jest nadmiernie wygórowana. Praktyka obrotu gospodarczego oraz zastosowanie metody porównawczej wskazuje wyraźnie, że kary nie mogą stanowić źródła dochodu Zamawiającego. W związku z powyższym wysokość kar umownych powinna zostać zmniejszona.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy wzoru umowy dotyczące kar umownych.

PYTANIE NR 10: Dotyczy §11 wzoru umowy:

dotyczy § 11 Umowy stanowiącej załącznik nr 4 do treści SIWZ:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wyłączenia zakazu cesji wierzytelności przez Wykonawcę bez zgody Zamawiającego, a w konsekwencji dopuści zgodę na cesję wierzytelności przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

Zgoda w powyższym zakresie jest korzystna dla Zamawiającego i znacząco wpłynęłaby na wzrost konkurencyjności. Ponadto szersze uprawnienia Wykonawców mogłyby przyczynić się do większej liczby podmiotów zainteresowanych udziałem w postępowaniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 11: Dotyczy Pakietu Nr 1 pkt. 3:

Czy zamawiający dopuszcza implant o następujących parametrach: Płytką blokująco - kompresyjną do nasady dalszej kości ramiennej zakładana z dostępu tylnobocznego oraz przyśrodkowego. W części dalszej płyty otwory pod śruby blokowane o średnicy 2,7mm lub alternatywnie korowe o średnicy 2,5mm. W części trzonowej płyty podłużny otwór pod śrubę korową umożliwiającą pozycjonowanie płyty wzdłuż osi kości oraz otwory pod śruby blokująco kompresyjne o średnicy 3,5mm umożliwiające wkręcanie śrub w pozycji neutralnej i zablokowanie ich w płycie lub przy pomocy tej samej śruby wykonanie kontrolowanej kompresji w zakresie do 2,3mm a następnie zablokowanie śruby kompresyjnej w płycie. Płyty prawe/lewe od 2 do 11otworów o długościach od 89mm do 206mm oraz 85mm do 202. Implanty wykonane z tytanu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 1 w pozycji 3 nie dopuści implantu o następujących parametrach: Płytką blokująco - kompresyjną do nasady dalszej kości ramiennej zakładana z dostępu tylnobocznego oraz przyśrodkowego. W części dalszej płyty otwory pod śruby blokowane o średnicy 2,7mm lub alternatywnie korowe o średnicy 2,5mm. W części trzonowej płyty podłużny otwór pod śrubę korową umożliwiającą pozycjonowanie płyty wzdłuż osi kości oraz otwory pod śruby blokująco kompresyjne o średnicy 3,5mm umożliwiające wkręcanie śrub w pozycji neutralnej i zablokowanie ich w płycie lub przy pomocy tej samej śruby wykonanie kontrolowanej kompresji w zakresie do 2,3mm a następnie zablokowanie śruby kompresyjnej w płycie. Płyty prawe/lewe od 2 do 11otworów o długościach od 89mm do 206mm oraz 85mm do 202. Implanty wykonane z tytanu.

PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakietu Nr 1, pkt. 8:

Czy zamawiający dopuszcza implant o następujących parametrach : Płyta prosta o średnicy wkrętów 3,5mm do zaopatrzenia złamań i powikłań zrostu trzonów kości. Kształt płyty zapewnia ograniczony kontakt z kością. Implant posiada otwory pod śruby blokująco kompresyjne o średnicy 3,5mm umożliwiające wkręcanie śrub w pozycji neutralnej i zablokowanie ich w płycie lub przy pomocy tej samej śruby wykonanie kontrolowanej kompresji w zakresie do 2,3mm a następnie zablokowanie śruby kompresyjnej w płycie. Implant zapewnia również możliwość zastosowania konwencjonalnych wkrętów korowych o średnicy 3,5mm. Płyty o długościach od 60 do 164 mm, liczba otworów w płycie od 4 do 12, nie wymagających zaślepek/przejściówek wykonane ze stopu tytanu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycji 8 dopuści możliwość zaoferowania implantu o następujących parametrach : Płyta prosta o średnicy wkrętów 3,5mm do zaopatrzenia złamań i powikłań zrostu trzonów kości. Kształt płyty zapewnia ograniczony kontakt z kością. Implant posiada otwory pod śruby blokująco kompresyjne o średnicy 3,5mm umożliwiające wkręcanie śrub w pozycji neutralnej i zablokowanie ich w płycie lub przy pomocy tej samej śruby wykonanie kontrolowanej kompresji w zakresie do 2,3mm a następnie zablokowanie śruby kompresyjnej w płycie. Implant zapewnia również możliwość zastosowania konwencjonalnych wkrętów korowych o średnicy 3,5mm. Płyty o długościach od 60 do 164mm, liczba otworów w płycie od 4 do 12, nie wymagających zaślepek/przejściówek wykonane ze stopu tytanu.

PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakietu Nr 1 pkt 8:

Czy zamawiający dopuszcza implant o następujących parametrach: Płyta prosta wąska o średnicy wkrętów 4,5mm do zaopatrzenia złamań i powikłań zrostu trzonów kości. Kształt płyty zapewnia ograniczony kontakt z kością. Implant posiada otwory pod śruby blokująco kompresyjne o średnicy 4,5mm umożliwiające wkręcanie śrub w pozycji neutralnej i zablokowanie ich w płycie lub przy pomocy tej samej śruby wykonanie kontrolowanej kompresji w zakresie do 2,3mm a następnie zablokowanie śruby kompresyjnej w płycie. Płyty o długościach od 72 do 252mm, liczba otworów w płycie od 4 do 16, nie wymagających zaślepek/przejściówek wykonane ze stopu tytanu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycji 8 dopuści możliwość zaoferowania implantu o następujących parametrach : Płyta prosta wąska o średnicy wkrętów 4,5mm do zaopatrzenia złamań i powikłań zrostu trzonów kości. Kształt płyty zapewnia ograniczony kontakt z kością. Implant posiada otwory pod śruby

blokująco kompresyjne o średnicy 4,5mm umożliwiające wkręcanie śrub w pozycji neutralnej i zablokowanie ich w płycie lub przy pomocy tej samej śruby wykonanie kontrolowanej kompresji w zakresie do 2,3mm a następnie zablokowanie śruby kompresyjnej w płycie. Płyty o długościach od 72 do 252mm, liczba otworów w płycie od 4 do 16, nie wymagających zaślepek/prześciówek wykonane ze stopu tytanu.

PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakietu Nr 1 pkt. 9:

Czy zamawiający dopuści implant o następujących parametrach:

Płyta prostej rekonstrukcyjna z otworami pod śruby blokowane i korowe o średnicy 3,5mm. Płyty o długościach od 58mm do 214mm liczba otworów od 5 do 18. Implanty wykonane ze stopu tytanu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycji 9 dopuści możliwość zaoferowania implantu o następujących parametrach: Płyta prosta rekonstrukcyjna z otworami pod śruby blokowane i korowe o średnicy 3,5mm. Płyty o długościach od 58mm do 214mm liczba otworów od 5 do 18. Implanty wykonane ze stopu tytanu.

PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakiet Nr 1:

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie punktu 10 (płytką piętowa) z pakietu nr 1

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 1 pozycji 10.

PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakietu Nr 6 (wkrety kaniulowane):

Czy zamawiający dopuści implanty o następujących parametrach technicznych: śruby kaniulowane o średnicach

3,5mm (dł. śrub 10mm-50mm gwint częściowy i pełny)

4,5mm (dł. śrub 20mm-72mm dł. gwintów 6mm/ częściowy gwint/ pełen gwint)

6,5mm (dł. śrub 35mm-120mm dł. gwintów 16mm/32mm.pełen gwint)

7,5mm (dł. śrub 30 mm do 130mm dł. gwintów 8/16/32mm oraz pełen gwint)

Instrumentaria zintegrowane z systemem odpowiednich podkładek, instrumentarium wyposażone w wiertła kaniulowane, prowadnice do równoległego wprowadzenia drutów prowadzących, kaniulowany pogłębiacz pod łby śrub, system do pomiaru długości, śrubokręty zwykłe i w kształcie litery „T” osłonę tkanek miękkich, ergonomiczne pęsety do śrub.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 6, dopuści możliwość zaoferowania zaoferowania implantu o następujących parametrach technicznych: śruby kaniulowane o średnicach

3,5mm (dł. śrub 10mm-50mm gwint częściowy i pełny)

4,5mm (dł. śrub 20mm-72mm dł. gwintów 6mm/ częściowy gwint/ pełen gwint)

6,5mm (dł. śrub 35mm-120mm dł. gwintów 16mm/32mm.pełen gwint)

7,5mm (dł. śrub 30 mm do 130mm dł. gwintów 8/16/32mm oraz pełen gwint)

Instrumentaria zintegrowane z systemem odpowiednich podkładek, instrumentarium wyposażone w wiertła kaniulowane, prowadnice do równoległego wprowadzenia drutów prowadzących, kaniulowany pogłębiacz pod łby śrub, system do pomiaru długości, śrubokręty zwykłe i w kształcie litery „T” osłonę tkanek miękkich, ergonomiczne pęsety do śrub.

PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Terapia czynnikami wzrostu ma sens jedynie wtedy, kiedy osiągniemy koncentrację minimum 1 miliona płytek w mikrolitrze (Robert E. Marx Implant Dentistry 2001: 10(4); 225-8). Biorąc pod uwagę średnią płytkowość człowieka, która wynosi około 200.000 płytek/mikrolitr, **prosimy Zamawiającego, celem zapewnienia optymalnych parametrów jakościowych o określenie minimalnej wymaganej koncentracji płytek krwi w stosunku do wyjściowej płytkowości pacjenta.**

Odpowiedź Zamawiającego:

Minimalna koncentracja płytek krwi w stosunku do wyjściowej koncentracji płytek krwi powinna być wyższa od 2.00

PYTANIE NR 18: Dotyczy Pakietu Nr 5:

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny zestaw do pozyskania z 18 ml krwi obwodowej w trakcie 10 min wirowania, co najmniej 2 ml koncentratu płytek krwi (w razie potrzeby istnieje możliwość odwirowania przy użyciu tego samego zestawu 27 ml, 36 ml, 45 ml lub 54 ml krwi – otrzymując odpowiednio, co najmniej: 3 ml, 4 ml, 5 ml lub 6 ml koncentratu płytek krwi) - zawiesiny o bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF. Stężenie płytek w koncentracie powyżej 9 razy wartość bazowa.

Zestaw zawiera specjalną tubę separującą z jednym sterylnym portem typu luer lock w górnej części. Zestaw zawiera antykoagulant oraz wszelkie elementy umożliwiające pobranie krwi i jej preparatykę w zamkniętym obwodzie, co gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności.

Wykonawca zobowiązuje się użyć nieodpłatnie na czas trwania umowy automatyczną wirówkę kompatybilną ze sterylnymi separatorami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie nr 8 nie dopuszcza sterylnego zestawu do pozyskiwania z 18 ml krwi obwodowej w trakcie 10 min wirowania, co najmniej 2 ml koncentratu płytek krwi – zawiesiny o bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF (w razie potrzeby istnieje możliwość odwirowania przy użyciu tego samego zestawu 27 ml, 36 ml, 45 ml lub 54 ml krwi – otrzymując odpowiednio, co najmniej: 3 ml, 4 ml, 5 ml lub 6 ml koncentratu płytek krwi). Stężenie płytek w koncentracie powyżej 9 razy wartość bazowa. Wykonawca zobowiązuje się użyć nieodpłatnie na czas trwania umowy automatyczną wirówkę kompatybilną ze sterylnymi separatorami.

PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie w trakcie 5 min wirowania 2-3 ml koncentratu leukocyтарно-bogatopłytkowego (PRP) z 30 ml krwi obwodowej przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln płytek w mikrolitrze. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale od 15 ml do 30 ml, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do 2ml PRP - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera antykoagulant oraz wszelkie elementy umożliwiające pobranie krwi i jej preparatykę w zamkniętym obwodzie, co gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności.

Wykonawca zobowiązuje się użyć nieodpłatnie na czas trwania umowy automatyczną wirówkę kompatybilną ze sterylnymi separatorami.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający w Pakiecie Nr 8 nie dopuszcza sterylnego zestawu umożliwiającego przygotowanie w trakcie 5min. Wirowania 2-3ml koncentratu leukocyтарно-bogatopłytkowego (PRP) z 30ml krwi obwodowej przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1 mln płytek w mikrolitrze.

PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu Nr 8:

Czy Zamawiający, celem zapewnienia optymalnych parametrów jakościowych, dopuści także: sterylny zestaw do żelifikacji PRP? Zestaw umożliwia produkcję 5 ml autologicznej trombiny z 12 ml osocza ubogopłytkowego – bez konieczności dodatkowego pobierania krwi. Aktywność biologiczna trombiny 50 IU. Trombina umożliwia aktywację i żelowanie PRP oraz PPP w czasie poniżej 20s.

Aktywator w postaci trombiny pełni ogromną rolę w zabiegach śródoperacyjnych (np. brak zrostu). Jest on odpowiedzialny za uwalnianie czynników wzrostu z płytek krwi i nadawanie żelowej konsystencji PRP. Jest zbędny przy zabiegach iniekcyjnych – entezopatiach.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 8 dopuści urządzenie do produkcji autologicznej trombiny.

PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1:

W związku z wprowadzoną przez Zamawiającego modyfikacją formularza cenowego czy Zamawiający w poz. nr 1 wyrazi zgodę na zaferowanie płyt obojczykowych S z jednym otworem na wkręty kompresyjne a tym samym zaferowanie w komplecie jednego wkręta korowego zamiast 3 wkrętów korowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycji 1 nie dopuści możliwości zaferowania płyt obojczykowych S z jednym otworem na wkręty kompresyjne a tym samym zaferowanie w komplecie jednego wkręta korowego zamiast 3 wkrętów korowych.

PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 9:

W związku z wprowadzoną przez Zamawiającego modyfikacją formularza cenowego czy Zamawiający w poz. nr 9 wyrazi zgodę na zaferowanie płyt rekonstrukcyjnych z dwoma otworami na wkręty kompresyjne a tym samym zaferowanie w komplecie dwóch wkrętów korowych zamiast 3 wkrętów korowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycji 9 nie dopuści możliwości zaferowania płyt rekonstrukcyjnych z dwoma otworami na wkręty kompresyjne a tym samym zaferowanie w komplecie dwóch wkrętów korowych zamiast 3 wkrętów korowych.

PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 10:

W związku z wprowadzoną przez Zamawiającego modyfikacją formularza cenowego czy Zamawiający w poz. nr 10 wyrazi zgodę na zaferowanie płyt piętowych, które to posiadają otwory gwintowane przeznaczone na wkręty blokowane a tym samym zaferowanie w komplecie 6 wkrętów blokowanych zamiast 3 wkrętów blokowanych i 3 wkrętów korowych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycji 10 nie dopuści możliwości zaferowania płyt piętowych, które to posiadają otwory gwintowane przeznaczone na wkręty blokowane a tym samym zaferowanie w komplecie 6 wkrętów blokowanych zamiast 3 wkrętów blokowanych i 3 wkrętów korowych.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 27.04.2015 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
Maciej Biardzki